

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.

Chem 7011.9

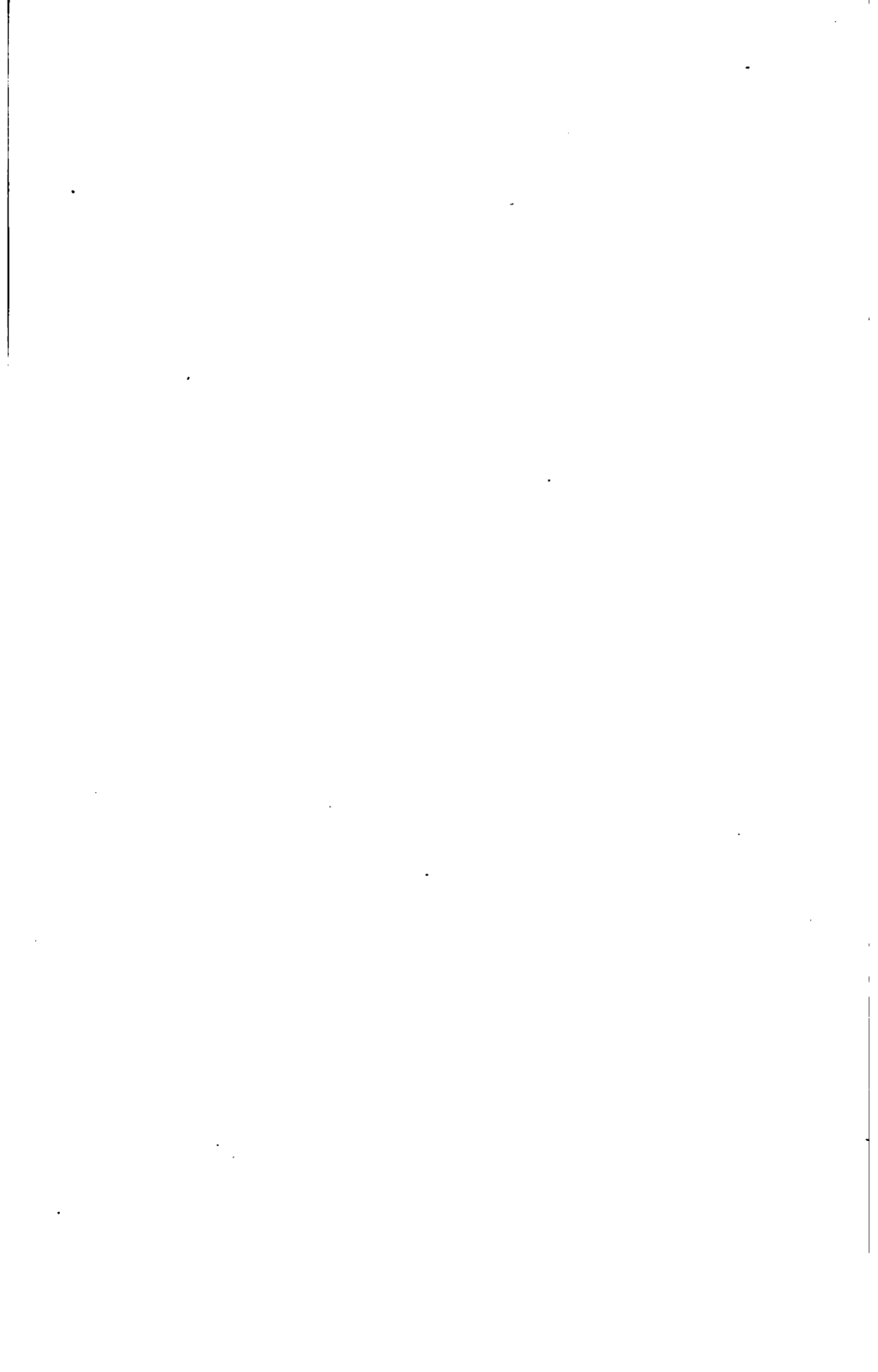
Parbard College Library

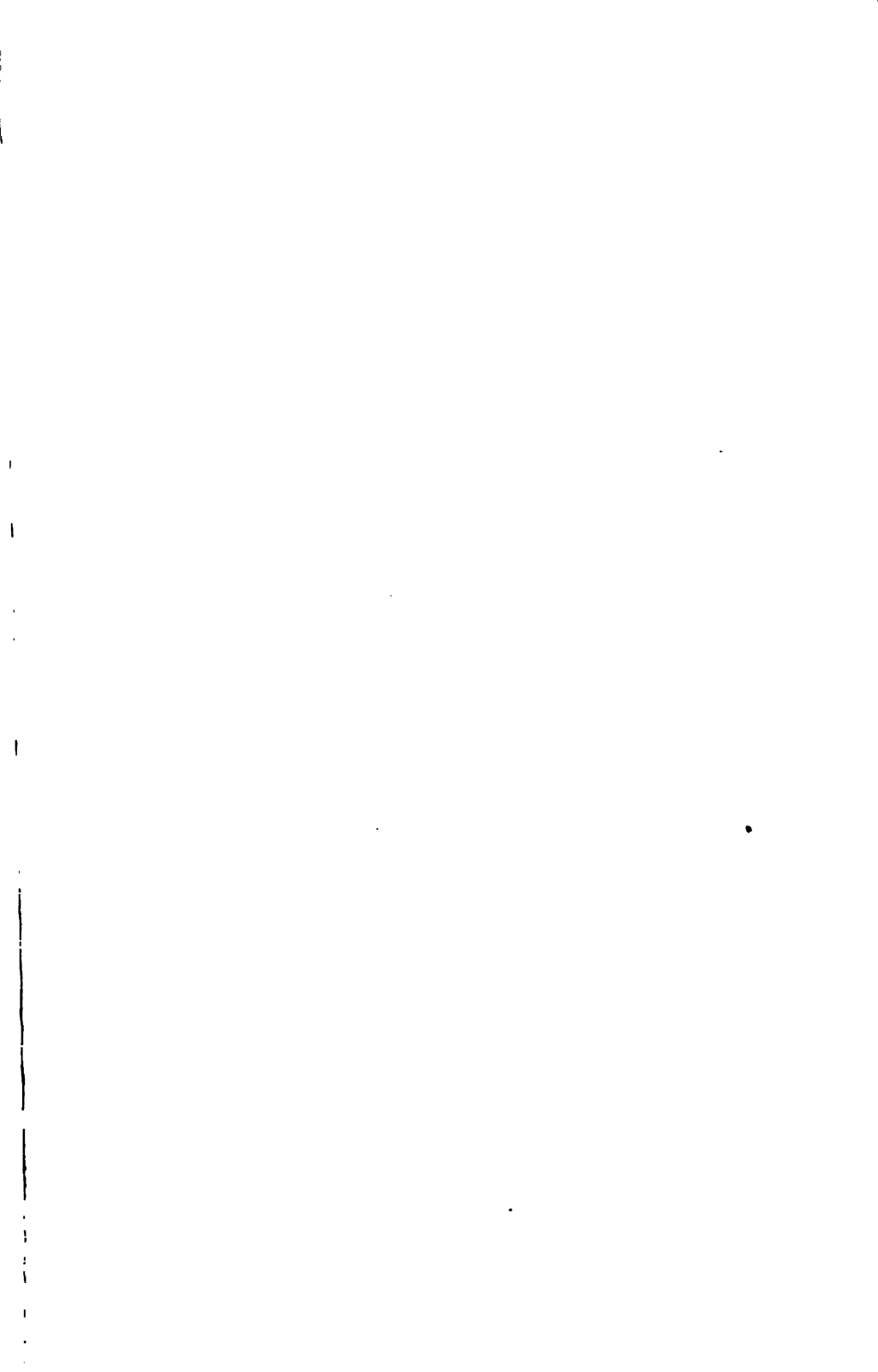
PROM THE PUND OF

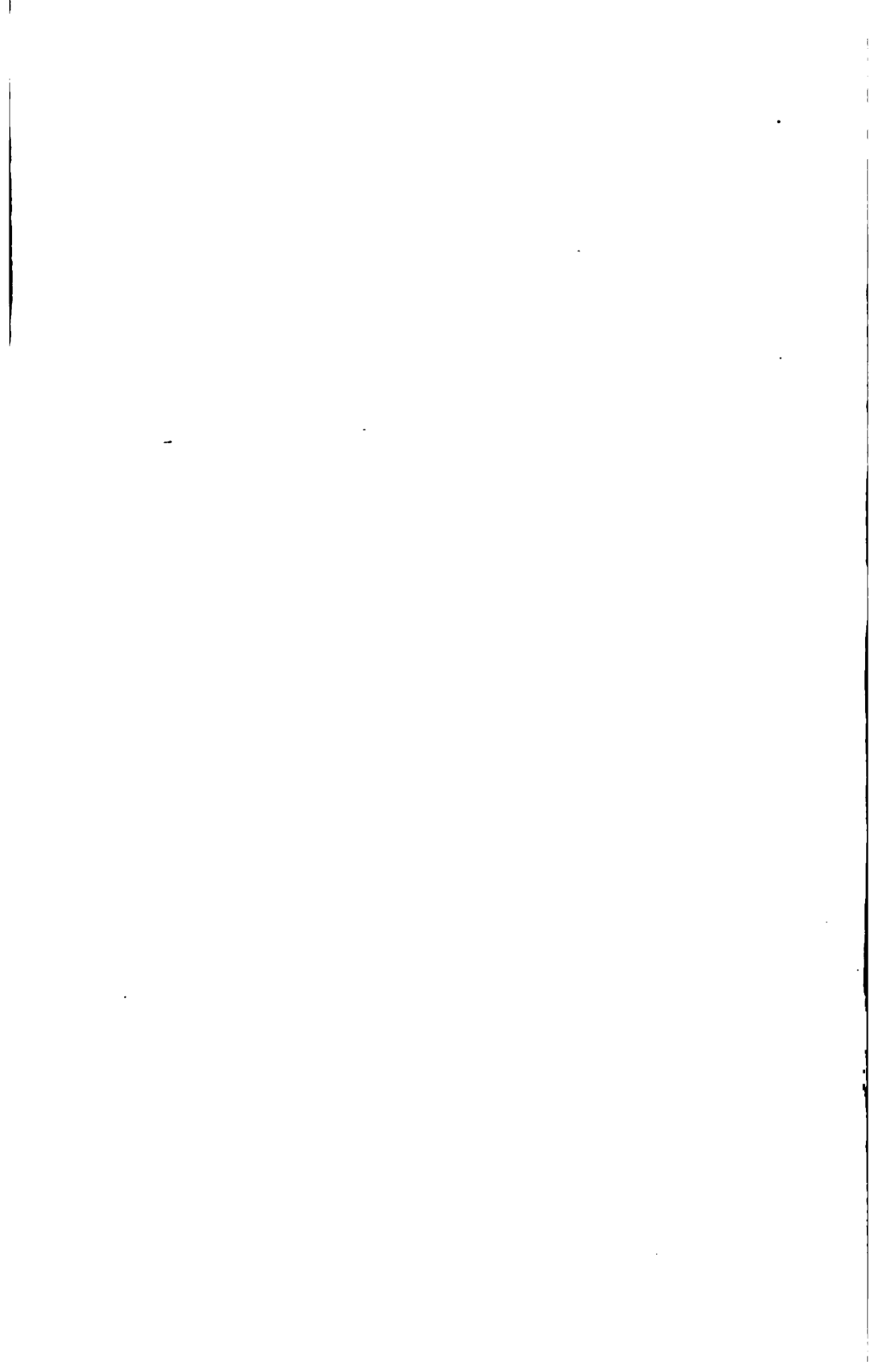
ES MINOT

NTER LIBRARY

	•			
·				
•				
			·	







C 11.9

Bolley's Technologie Neue Folge 12

Handbuch

ber

chemischen Technologie

In Berbindung

mit

mehreren Gelehrten und Technikern bearbeitet

und herausgegeben

von

· Dr. P. A. Bollen und Dr. A. Birnbaum

Rach dem Tode der Herausgeber fortgesett

Dr. C. Engler

Bebeimerath und Professor ber Chemie an der technischen Sochichule in Rarlernbe

Aene Jolge Zwölfte Lieferung Handbuch der Soda-Judustrie und ihrer Rebenzweige

Von

Dr. Georg Ennge

Brofeffor ber technischen Chemie am eidgenössischen Bolvtechnifum in Burich

Pritte vollkommen umgearbeitete Auflage

Erster Banb

Sandbuch der Schwefelsaure-Sabrikation

Mit 512 eingebrudten Abbildungen

Braunschweig

Drud und Berlag von Friedrich Bieweg und Gohn

Antünbigung.

In Folge des ungleichmäßigen Absates der einzelnen monographischen Arbeiten aus denen das unter dem Titel:

"Handbuch der demischen Technologie",

herausgegeben von Prof. Dr. P. A. Bolley und Prof. Dr. R. Birnbaum, fortgesetzt von Prof. Dr. C. Engler,

erschienene Sammelwert besteht, ist der Fall eingetreten, daß von einigen derselben neue Auflagen nöthig wurden.

Da nun in Folge des raschen Fortschrittes der Industrie sowohl der Umfang als auch der Preis dieser letteren Bande ein wesentlich anderer geworden ist, als bei der ersten Auflage, so hat sich die Berlagshandlung genöthigt gesehen, mit diesen in neuer Aussage erschienenen und noch erscheinenden Monographien eine neue Serie zu bilden.

In dieser neuen Folge werden auch diejenigen Arbeiten Anfnahme finden, beren Einreihung in die Bände des ursprünglichen Sammelwerkes aus formellen ober sachlichen Gründen nicht möglich war.

Es find hiervon jest ericienen:

- Liefrg. 1. Fleck, Dr. H. "Die Fabrikation chemischer Producte aus thierischen Abfällen", welche an die Stelle von Bolley, Technologie, Liefrg. 5 tritt.
- Liefrg. 2. Benrath, Dr. H. E. "Die Glasfabrikation", welche an die Stelle von Bolley, Technologie, Liefrg. 6 tritt.
- Liefrg. 3. Fischer, Dr. Ferdinand. "Die chemische Technologie des Wassers", welche an die Stelle von Bolley, Technologie, Liefrg. 1 tritt.
- Liefrg. 4. Andés, Louis Edgar. "Die trodnenden Dele, ihre Eigenschaften, Zusammensetzung und Beränderungen 2c."
- Liefrg. 5. Lunge, Dr. Georg. "Steinkohlentheer und Ammoniak", welche an die Stelle von Bolley, Technologie, Liefrg. 33 tritt. Reue (4.) Auflage siehe Liefrg. 10.
- Lieftg. 6. Anapp, Dr. F. L. "Mineralgerbung mit Metall=Salzen und Bersbindungen aus diesen mit organischen Substanzen als Gerbemittel."
- Liefrg. 7. Lunge, Dr. Georg. "Handbuch der Soda = Industrie und ihrer Rebenzweige." Zweite, volltommen umgearbeitete Auflage. Erster Band: Handbuch der Schwefelsäure = Fabrikation.
- Liefrg. 8. Lunge, Dr. Georg. "Handbuch der Soda-Industrie und ihrer Rebenzweige." Zweite, volltommen umgearbeitete Auflage. Zweiter Band: Sulfat, Salzsäure, Leblancverfahren.
- Liefrg. 9. Lunge, Dr. Georg. "Handbuch der Sodas Industrie und ihrer Rebenzweige." Zweite, volltommen umgearbeitete Auflage. Dritter Band: Ammoniatsoda. Berschiedene Sodaversahren. Chlor. Elettrolyse. Nachträge.
 Die drei Lieferungen 7, 8, 9 treten an die Stelle von Bolley, Technoslogie, Liefrg. 27, 28, 29.
- Liefrg. 10. Lunge, Dr. Georg. "Die Industrie des Steinkohlentheers und Ammoniaks." Vierte Auflage, umgearbeitet und stark vermehrt von Dr. Hippolyt Köhler. Erster Band: Steinkohlentheer. Tritt an Stelle von Liefrg. 5 der "Neuen Folge".
- Liefrg. 11. Lunge, Dr. Georg. "Die Industrie des Steinkohlentheers und Ammoniaks." Vierte Auflage, umgearbeitet und stark vermehrt von Dr. Hippolyt Köhler. Zweiter Band: Ammoniak. Tritt an Stelle von Liefrg. 5 der "Neuen Folge".

			•
- ·			
			•
		•	
		•	
		•	
			•
			•
		•	
		•	
		•	
	•		

•				
		•		
	•		, ·	
•				
			,	
		•	•	

· · · · · ·

•

• ,

Handbuch

ber

chemischen Technologie

In Berbindung

mi

mehreren Gelehrten und Technikern bearbeitet

und herausgegeben

von

Dr. P. A. Bollen und Dr. K. Birnbaum

Rach dem Tode der Herausgeber fortgesetzt

Dr. C. Engler

Beb. hofrath und Brofeffor ber Chemie an Der technischen hochschule in Rarlerube

Aene Jolge Zwölfte Lieferung Sandbuch der Soda-Judustrie und ihrer Rebenzweige

Bon

Dr. Georg Ennge

Profeffor ber technischen Chemie am eibgenöffischen Bolvtechnifum in Burich

Pritte vollkommen umgearbeitete Auflage

Erster Band

Bandbuch der Schwefelfaure-Jabrikation

Mit 512 eingebrudten Abbildungen

Braunschweig

Druck und Verlag von Friedrich Vieweg und Sohn

1903

Handbuch

der

Soda-Indnstie

unb

ihrer Aebenzweige

Bon .

Dr. Georg Lunge

Professor der technischen Chemie am eidgenöffischen Bolytechnitum in Burich

Dritte vollkommen umgearbeitete Auflage

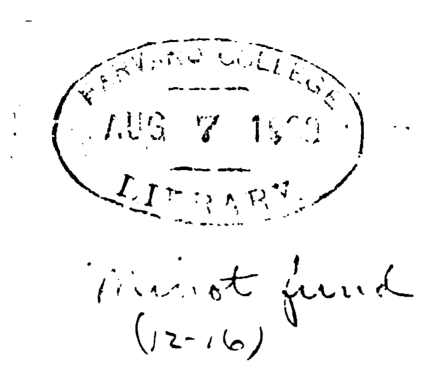
Erster Banb

Sandbuch der Sowefelfaure-Jabrikation

Mit 512 eingebrudten Abbilbungen

Prannschweig Druck und Berlag von Friedrich Bieweg und Sohn 1903

Chem 7011.9



BOUND DEC 2 7 1909

.

Alle Rechte, namentlich dasjenige der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten

Vorwort.

Die zweite Auflage des ersten Bandes meines Handbuches der Sodaindustrie, enthaltend die Schwefelsäurefabrikation, ift im Jahre 1893 erschienen, aber die Behandlung dieses Gegenstandes wurde durch umfangreiche Rachträge am Schlusse des dritten Bandes bis zum Jahre 1896 fortgeführt. Es kann bemnach vielleicht etwas früh erscheinen, wenn bon einem so umfangreichen Werke jett schon wieder eine neue Auflage erscheint 1), aber schon ein flüchtiger Blick auf dieses Buch wird zeigen, daß eine solche Neubearbeitung allerdings am Platze war. Man wird dabei wohl in erster Linie an die völlige Umgestaltung denken, welche die Fabrikation des Schwefelsäureanhydrids und teilweise diejenige der Schwefelsäure selbst in den letten Jahren durch den Kontaktprozeß erfahren hat, aber auch der Bleikammerprozeß in allen seinen Verzweigungen (der noch auf viele Jahre hinaus, soweit man es absehen kann, von größter Bedeutung bleiben wird), hat eine Menge wichtiger Verbesserungen erfahren, und auch seine Beschreibung muß wieder auf die Höhe der Zeit gebracht werben.

Durch eine bloße Kompilation der weitschichtigen Literatur, der Patentvorschriften u. s. w., auch ergänzt durch öftere Besuche in Fabriken, wäre der Zweck einer für den ausübenden Fachmann wertvollen Darstellung des Gegenstandes keinesfalls erreicht worden. Slücklicherweise ist mir aber auch für diese Auflage, ebenso wie für ihre Vorgänger, die äußerst schätzbeit einer großen Anzahl von Fachleuten zu teil geworden, die mitten in der Praxis der besten Fabriken stehen, und die weitsichtig und großherzig genug gewesen sind, ihre Erfahrungen mir für

¹⁾ Dies bezieht sich nur auf den ersten Band, umfassend die Darstellung der Schwefelsäure, Salpetersäure und der sich direkt daran schließenden Produkte. Eine Reubearbeitung des zweiten und dritten Bandes des "Handbuches der Sodafabrikation" wird in den nächsten Jahren nicht erfolgen.

dieses Buch und damit allen Fachgenossen zu Gebote zu stellen, ohne engherzige Furcht, daß die Belehrung des Nächsten ihrem eigenen Vorteile zum Schaden gereichen könne. Von den großen Trustgesellschaften in England 1) und Amerika konnte ich allerdings keinerlei Auskunft erhalten.

In Bezug auf den Bleikammerprozeß habe ich, abgesehen von einer Menge von kleineren brieflichen Mitteilungen und Sonderabdrücken von Publikationen, ganz besonderen Dank folgenden Herren bezw. Firmen für die der vorliegenden Auflage gewidmeten besonderen Bereicherungen zu sagen: F. Benker, 129 rue Martre, Clichy-Paris; Geh. Bergrat Dr. Bräuning, Oker; G. E. Davis, 32 Blackfriars Street, Manchester; königl. Muldener Schwefelsäurefabrik bei Freiberg (Bergmeister Dürichen); Hermann Frasch, Cleveland, Ohio; W. C. Heraeus, Hangen i. B.; Reßler, Clermont-Ferrand; Dr. G. Krell, Hüsten-Bruch-hausen i. W.; Metallurgische Gesellschaft Frankfurt a. M.; H. Hiedenführ, Berlin W., Friedrich-Wilhelmstr. 3; Chemische Fabrik Rhenania, Stolberg (Dr. Robert Hasenclever + und Direktor Clar); Dr. A. Zanner, Laeken-Brüssel.

In allen Fällen ist die betreffende Quelle von mir im Texte deutlich bezeichnet worden.

In Bezug auf die Darstellung von Anhydrid und Schwefelsäure nach dem Kontaktverfahren bin ich durch die zum Teil ganz aussührlichen Beiträge fast aller Großinteressenten instand gesetzt worden, die Geschichte dieser heute so enorm wichtig gewordenen Industrie zum ersten Male ganz klar zu legen und auch deren gegenwärtigen Stand soweit genau zu beschreiben, als sich dies mit geschäftlichem Interesse vereinbaren läßt. Sine Menge disher nicht bekannter Tatsachen sindet sich demnach in den im 11. Kapitel verwerteten Mitteilungen der Herren Dr. Ad. Arndt, Sinergraben-Barmen; Dr. Emil Jacob, Kreuznach; Dr. Constantin Krauß (Farbwerke vorm. Meister, Lucius und Brüning), Höchst; Dr. R. Messel, London; Charles Meunier-Dollfus, Thann; Dr. Hermann Kabe, Berlin; Dr. Schroeder, Hamborn; Berein

¹⁾ In England hat sich diese Angst vor Belehrung der Fachgenossen dahin erstreckt, daß die früher für die Technik so außerordentlich wertvollen Berichte der staatlichen Alfaliinspektoren vor der Beröffentlichung einer Art Zensur unterworsen und von allem purgiert werden, was der übrigen Welt irgend welche praktisch nützliche Aufstärung gewähren könnte. In starkem Gegensaße hierzu bietet das im Juni 1902 erschienene "Census Bulletin No. 210, Chemicals and Allied Products" der Bereinigten Staaten (versaßt von Runroe und Chatard) eine Fundgrube wertvoller technologischer Daten, weit über das Gebiet der Statistik hinausgehend.

Bormori. VII

Chemischer Fabriken, Mannheim; Geheimrat Prof. Clemens Winkler, Dresden. Die Badische Anilin- und Sodafabrik hatte schon früher herrn Dr. R. Knietsch gestattet, den Fachgenossen durch seinen großen Bortrag in der Deutschen Chemischen Gesellschaft eine Fülle der Belehrung zu geben, hat mir aber noch weitere wertvolle Mitteilungen speziell für dieses Wert gemacht.

Die Masse des mir neu zuströmenden Materials würde das Buch zu ganz unhandlichen Dimensionen haben anschwellen lassen, wenn ich nicht durch Weglassung eines Teiles des früheren Inhaltes Raum geschafft hätte. Wie beim Übergange aus der ersten in die zweite, sind jest beim Ubergange aus der zweiten in die dritte Auflage viele Beschreibungen und Distussionen gekürzt, andere ganz weggelassen worden, abgesehen von unzähligen Anderungen im kleinen und von der völligen Umarbeitung vieler wichtiger Abschnitte. Bei allen wichtigeren Weglassungen der Art ist auf die früheren Auflagen verwiesen worden, so daß der Leser der dritten Auflage stets auch auf die älteren Materialien aufmerksam gemacht wird. Dies ist bei einem Werke dieser Art nicht zu vermeiden, das auch den Zweck hat, dem Fachmanne als Nachschlagebuch zu dienen, um sich zu vergewissern, was schon früher dagewesen ist, wodurch ihm einerseits Anregungen für Reues, andererseits Enttäuschungen in Patentangelegenheiten erspart werden. Mancher wird es in der Tat in dieser Hinsicht vermissen, daß nicht auch diese Auflage alles Frühere mit anführt, während es anderen vorkommen mag, als hätte ich mich nur auf das heute noch im wirklichen Gebrauche stehende und auf die Aussprache heute noch giltiger Ansichten beschränken sollen. Es wird eben nie möglich sein, jedem Leser alles, aber nur alles, was er gerade braucht, zu liefern; ich mußte mich damit begnügen, einen Mittelweg einzuschlagen.

Ich habe mich unter dankenswertem Entgegenkommen der Berlagshandlung bei der neuen Bearbeitung nicht gescheut, selbst wertvolle und
umfangreiche Abbildungen durch neue Taseln zu ersetzen, wo ich mir
die neuesten Konstruktionen verschaffen konnte, in welcher Beziehung ich
vor allem Herrn Nieden führ den wärmsten Dank schulde. Gewiß
wird es mancher nicht gern sehen, daß z. B. die schönen Zeichnungen
von Schaffners Etagenosen, nach denen ohne weiteres Hunderte solcher
Ösen sür Feinkies erbaut worden sind, im vorliegenden Buche nicht mehr
zu sinden sind, aber diese neben den neuen Zeichnungen von Nieden sühr
zu geben, schien mir doch Raumverschwendung. So habe ich ja auch
meine eigenen Zeichnungen des Gloverturms, des Kammerspstems und viele

andere fallen gelassen. Wer sie bennoch einzusehen wünscht, für den findet sich immer der Hinweis auf die früheren Auflagen.

Ein sehr ausführliches alphabetisches Register wird die Benutzung des Buches erleichtern.

Vor 24 Jahren ift die erste Auflage des ersten Bandes des Handbuches der Sodaindustrie, umfassend die Schwefelsäurefabrikation nebst einigen Anhängseln, erschienen. Die beiden früheren Auflagen haben dem Berfasser alle Anerkennung eingebracht, die er sich wünschen konnte, und weit mehr, als er ehrlicherweise beanspruchen kann, denn es wird hoffentlich niemandem anmaßend erscheinen, wenn ich meine, daß kaum jemand berufener ist, die Schwächen dieses Werkes zu erkennen, als dessen Berfaffer felbst. Irrtumer, Auslassungen, Anführung von minderwertigem Material wird ganz sicher jeder sachverständige Leser an so manchen Stellen treffen. Von dem Ideal eines derartigen Handbuches, wie es mir vorschwebt, ist auch diese dritte Auflage recht weit entfernt. Aber jeder kann nur leisten, was in seinen Kräften sieht, und der zu scharfer Kritit neigende, weil dies ober das besser wissende Leser moge sich fragen, ob er selbst denn jenes Ideal erreichen würde, wenn er ein solches Buch zu schreiben hätte, und ob er nicht auch dieser unvollkommenen Bearbeitung, die vermutlich die lette dem Verfasser vergönnte darstellt, schon einige Belehrung entnehmen könne.

Zürich, im Mai 1903.

G. Lunge.

Inhaltsverzeichnis.

	Ecite
Begriff der Sodainstrie 1. Bedeutung derselben 2. Bedeutung der Schwesels säurefabrikation 2. Salzsäure, Chlor, Wiedergewinnung des Schwesels 3.	1
Erstes Rapitel. Geschichtliches und Allgemeines über Schwefelfäure- fabrikation	4
Geschichte der Schweselsäurefabrikation 4. Alteste Erwähnungen 4. Erste Fabrikation in Glasgesähen 5. Bleikammern in England 5, in Frank- reich 6, in Deutschland 7. Ginführung des Bleilötens 7, des Schweselskieses 7, des GapsLussackurms 7.	
Allgemeine Prinzipien der Schweselsäurefahrikation 8. Geswinnung aus Schwesel oder Sulsaten 8. Verbrennung des Schwesels zu Schweseldioryd 8. Umwandlung desselben in SO, oder H2SO48. Konstaktversahren, Bleikammerversahren 9. Verschiedene Zweige der Schweselssäuresabrikation; Einteilung des Gegenskandes 9.	
3 weites Rapitel. Die Rohmaterialien ber Schwefelfanrefabrikation	10
(einschließlich Salpeterfäure) 1. Gediegener Schwesel	10
Technische Analyse des Rohschwefels 24. Löslichkeit in Schwefelschlensstoff 25. Feinheitsgrab, Sulfurimeter von Chancel 26. Analyse des raffinierten Schwefels 26. 2. Phrit oder Schwefelkieß	27
für den fizilianischen Schwefel 29. Einführung der Berwendung von	

	Schweselkies in England, in Deutschland 30. Rupferhaltige Kiese 31, andere kiesige Erze 31.	
	Borkommen des Schwefelkieses 31, in Deutschland 31, Österreich, Schweiz 34, Großbritannien 35, Belgien 37, Frankreich 38, Italien 40, Schweden, Norwegen 41, Spanien, Portugal 43, Bereinigte Staaten 47, Newsound=	
	land, Australien 48. Durchschnittszusammensetzung von Schweselkiesen 49. Gewinnung von Schweselkies auf der ganzen Erde 49. Preise von Schweselkies 50. Wert=verhältnis der geringhaltigen gegenüber den reichhaltigen Kiesen 50.	
	Analyse des Schwefelkieses 51. Aufschließung auf nassem Wege 51. Fällung des Baryumsulfats 58. Einfluß des Eisens und Entsernung desselben 54. Lunges Methode 56. Andere Methoden 57. Bestimmung der gebundenen Schwefelsäure durch Titriermethoden 58. Bestimmung des nutbaren Schwefels 59. Rasche Bestimmungsmethoden für Schwefel 60. Untersuchung von Kiesabbränden 61. Magnetkies (Phrrhotit) 62. Markasit 62. Bestimmung der anderweitigen Bestandteile von Pyriten 62, von Arsen 63.	
3.	Zinkblende	64
4.	Andere Schwefelmetglle,,	66
5.	Rebenprodukte von anderen Fabrikationen (Gasschwefel, Schwefels wasserstoff u. j. w.)	70
	Gasschwefel 70. Sodarücktand 73. Schwefelwasserstoff 73. Schweflige Säure aus anderen Fabrikationsprozessen 74.	
6.	Ehilisalpeter	74
7 .	Salpeterjäure	80
	Eigenschaften 81. Temperaturkorrektion für spezifische Gewichte 81. Spezifische Gewichte verschiedener Konzentrationen 82. Einfluß von salpe- triger Säure oder Untersalpetersäure 86.	
	Darstellung der Salpetersäure 87. Menge der Schwefelsäure 87. Fabristation in Cylindern 87. Grießheimer Form 90. Fabrikation in Ressellungo. Altere Form 90. Valentiners Retorte für Bakuumdestillation 98. Guttmanns Retorte 94. Andere Formen 96. Kontinuierliches System von Prentice 96. Versahren von Übel 98.	
	Ritte für Retorten und dergl. 102. Gase und Dämpse aus den Salpetersäureretorten 102. Borgänge bei der Destillation 102.	
	Rondensation 103. Glaskühler 104. Wasserkühlung 104. Steinzeugsschlangen 104. Borrichtungen zur Zurückaltung der Austrittsgase 105. Plattentürme 106. Rohrmanns Rondensationsanlage 107. Regenes rationsanlage nach Riedenführ 107. Grießheimer Rondensationssystem 108. Suttmanns System 109. Harts System 110. Destillation im Bakuum nach Balentiner 111. Andere Berjahren 114.	
	Ronzentration der Salpetersäure 115. Verwendung des Bisulfats 115. Rostenberechnungen 115.	

2	ei	te	

	C 1111
Abjallsäuren von Nitrierungsprozessen 116. Berschiedene Bersahren zur Darstellung von Salpetersäure 117. Transport der Salpetersäure 119. Unsälle durch Salpetersäure 121. Statistit 121. Punipen (Pulsometer) 121. Analyse der Salpetersäure 122.	
Drittes Rapitel. Eigenschaften und Analyse der technisch augewendeten Oryde und Säuren des Schwefels	
tionen 131. Quantitative Bestimmung 132. Anwendungen der schwefligen Säure 134. Schwefelsäureanhydrid (wasserfreie Schwefelsäure, Schwefels	
triogyd)	184
Pyrojomefeljäure	136
Rordhäuser rauchendes Bitriolöl 136. Eigenschaften von rauchender Schwefeljäure 137. Schmelzpunkte 137. Siedepunkte 137. Spezis - sische Gewichte 137. Spezisische Wärme 141. Lösungswärme 141. Berjchiedenes 142.	
Schwefelsäure	142
Tabellen für die spezifischen Gewichte von Schweselsäuren 150. Besmerkungen dazu 156. Temperaturkorrektion 156. Hydrate der Schweselsäure 156.	
Einfluß der Berunreinigungen auf die spezifischen Gewichte 157, der schwefligen Säure 157, der Stickstoffsäuren 158, des Arsens 158, des Bleisulfats 159. Unzuverläffigkeit der Ardometer bei den höchsten Konzentrationsgraden 159. Tabelle von Anthon über Mischung von Schwefelsäure und Wasser 160.	
Schnielzpunkte von Schwefeljäuren 160. Verdampfen von Schwefels jäure. Siedepunkte 163. Spannung des Wasserdampfes in Schwefels jäuren 164. Dampfdruck von Oleum 166. Spezifische Wärme von Schwefelsäure 166.	
Chemisches Berhalten der Schweselsäure 167. Temperaturerhöhung beim Bermischen mit Wasser 167. Lösungswärmen 168. Wassersentziehende Wirkung 169. Zersetzungen 169. Bildung von Salzen 170. Wirkung der Schweselsäure auf Metalle 171, auf Platin und Gold 171, auf Guzeisen 171, auf Schmiedeeisen 173, auf Blei 175.	

Berhalten der schwefligen Saure und Schwefelsaure gegen die Oryde des Sticktoffs 180. Altere Arbeiten 180. Stickorydul 181. Stickoryd 181. Salpetrige Saure (Stickfofftrioryd) 182. Kammerkriftalle 183. Wir-

247

fung von SO, auf NO mit und ohne Gegenwart von Wasser und Sauerstoff 185. Wirkung von Wasser auf Kammerkristalle 186. Bershalten der Ritrosplschwefelsäure zu Schwefelsäuren von verschiedener Konzentration 187. Stickstossperoxyd (Untersalpetersäure) 187. Untersjuchungen von Weber 188, von Winkler 188, von Lunge 189, von Lunge und Weintraub 192. Spannung der salpetrigen Säure in Gegenwart von Schweselsäuren verschiedener Stärse bei verschiedener Temperatur 192. Verhalten der Ritrosplichweselsäure zu reduzierenden Substanzen 197, zu Schweseldioryd 197, zu Kots 198.

Analyse der Schwefelsäure 199. Qualitative Nachweisung 199, im freien Zustande 199. Quantitative Bestimmung auf volumetrischem Wege 200, mit Lacimus oder Phenolphtalein 200, mit Methylorange

201. Einstellen der Rormallösungen 202.

Analyse von rauchender Schwefelsäure 204. Probenahme 204. Abwägen in Glaskugeln 205, in Hahnpipetten 205, Rugelhahnspipette 206. Probeziehen von sestem Schwefelsäureanhydrid 207. Freisberger Wethode 207. Tabelle zur Auffindung des Gchaltes des Oleums an freiem SO₈ aus dem analytisch gefundenen Gehalt an gesamtem SO₈ 208. Bestimmung der schwefligen Säure 210. Fixe Verunreinisgungen 211. Analyse durch Ausheben des Rauchens nach Setlik 211, nach Rabe 211. Definition des Gehaltes von Oleum 212.

Bestimmung der Berunreinigungen der Schweselsaure. Qualitativer Nachweiß 213. Arsen 213. Stickstoffsäuren 214. Selen 216. Quantitative Bestimmung der Stickstoffsäuren 216. Nitrometer 218. Gasvolumeter 222. Bestimmung der salpetrigen Säure durch Chamāleon 225, auf kalorimetrischem Wege 228. Kolorimetrische Bestimmung kleiner Mengen von Salpetersäure 229.

- B. Darstellung von schwefliger Säure aus Schwefelkiesen....
 1. Zerkleinerung des Schweselkieses von Hand 247. Mechanische Riesbrecher 248.
 - 2. Stüdtiesöfen 251. Rösten in Haufen oder Stadeln 251. Kilns 252. Freiberger Öfen 253. Ösen mit Rost und Aschenfall 254. Engslische Rostbrenner 256. Gastanal 258. Roststäbe 258. Entladungsswagen (Aschenfalle 262. Kiesösen mit gemeinschaftlichem Gasraum 264. Türen der Ösen 264. Mauerwert 265. Tiese der Ösen 265. Besschungsmenge pro Quadratmeter 265. Gruppen von Ösen 267. Bleipfannen auf Ösen 267. Salpeterösen 268. Besondere Arten von Stüdtiesösen 269.

Betrieb von Stückliesösen 270. In Gang setzen 270. Grad der Abzröstung 271. Abbrände 272, von metallurgischen Prozessen 275. Lustz zusuhr 275. Bildung und Beseitigung von Schlacken (Sauen) 275. Rennzeichen für richtigen Zug 277. Regulierung des Lustzutrittes 277. Sonstige Behandlung der Riesösen 279. Heißer oder kalter Gang 280. Einsluß der Feuchtigkeit 281. Beschäungsmengen 282.

3. Verbrennung von Feinkies 282. Entstehung desselben 282. Verswendung zugleich mit Stückfies 283. Klumpen mit Ton eingebunden

(Rlütten) 283. Berbrennung von Feinties mit Hilfe von Rohlenseuerung in Fortschauselungsösen 284. Abrösten von Feinties in durch Stückties, den geheizten Apparaten 285. Osen von Olivier u. Perret 285, von Hasenclever u. Helbig 285. Berbrennung von Feinties ohne äußere Erhizung 286, als Klumpen aus mit Wasser seingemahlenem und beim Trocknen zusammentittendem Pulver 286. Osen von Gerstenshöser 287. Malétras Etagenosen 289. Außiger (Schaffnerscher) Etagenosen 291. Konstruktionen von Riedenführ 292, von Benker 293. Ergebnisse mit dem Plattenosen 293. Betrieb 294. Andere Formen von Etagenösen 296.

Mechanische Feintiesösen. Osen von MacDougall 296. Berbesserungen desselben 299. Osen von Frasch 301, von Herreshoff 301, andere Ösen der Art 303. Osen von Spence 303. Ösen von Johnston, Hering, Mason, Walter u. Carter 307, Brückner, Oxstand, Walter (für Graupen) 308. Berbindung von Stückses und Staubliesösen 308.

- 4. Öfen zum Rösten der Blende 309. Entwickelung derselben nach Hajenclever 309. Ofen von Hasenclever u. Helbig 310, von Eichhorn u. Liebig 311. Rhenania=Röstofen 311. Andere Ösen 313. Mechanische Blenderöstösen von Haas, Hegeler, Bieille, Montagne 314. Verbindungsform des Schwesels in abgerösteter Blende 315. Behandlung von gemischen zinkblendehaltigen Erzen 315.
 - 5. Dien für Abröftung von Gasreinigungsmaffe 316.
 - 6. Ofen für Berbrennung von Schwefelmafferftoff 317.
- 7. Berfahren zur Absorption von schwefliger Säure aus hüttenrauch, Feuergasen u. s. f. 319. Sewöhnliche Feuerungsgase 319. Verdünnung mit Luft 320. Sase von der Glassabrikation 320. Behandlung des hüttenrauches mit Wasser 321, mit Schwefelsäure 321, mit Üxkalt 322, mit Ralksein 322, mit Magnesia oder Tonerde 323, mit Zinkoryd oder Karbonat 324, mit Eisenoryd und Rohle 324, mit metallischem Eisen, Rupfer u. dergl. 324, mit Rupfer, Rupfersalz und Luft 324, mit Schweselswasserstoff 325, mit Schweselnatrium, Schweselcalcium u. s. w. 325, mit Holzschle 326, mit glühenden Kohlen 326.
- 8. Darstellung von Schwefeldioryd in reinem Zustande 327, aus Schwefelsaure mittels Rupser, Holztohle, Schwefeleisen 327, aus Ferrossulfat und Schwefel 327, durch brennenden Schwefel 328, aus Röstsgasen nach Hänisch u. Schröder 328. Versendung des stüssigen Schwefeldioryds 332. Verwendungen des flüssigen Schwefeldioryds 333.

Leitungskanäle von den Riesöfen nach dem Gloverturm 335. Eisenröhren u. j. w. 335. Rühlung der Gase 335. Verwertung der Hige der Gase 336.

Flugstaub 337. Zusammensetzung 337, von Blende 338. Beseitis gung 338. Flugstaubkammern 339. Abfühlung 341. Zentrifugalsstaubfänger 342. Borrichtung für Sulfitcellulose 343.

- 1. Röftgas von Rohichwefel. Berechnung bes Bolums 343.
- 2. Röftgafe von Schwefelties. Berechnung 344, für Sulfitcelluloje 347.
- 3. Röftgase von Bintblende. Berechnung 347.

Schwefeltrioxyd in Röftgasen 348. Methode zur Bestimmung 349. SO, in Röstgasen von Rieß 349, von Schwesel 350, von Blende 351. Einfluß davon auf den Gehalt an Sauerstoff und Schweseldioxyd 351.

Durchichnittszusammensegung der Röftgase 352. Temperatur 353.

Bergleichung von Rohschwesel und Schweselsies (bezw. Blende) als Material für die Schweselsäurefabrikation 354.

Quantitative Bestimmung von Schwefeldioryd in Röstgasen 356. Reichs Methode 355, Lunges Methode zur Bestimmung der Gesamts jäuren in Röstgasen 360. Andere Methoden 361. Bestimmung des Sauerstoffs zu Rösts und Kammergasen 361. Bestimmung der Oryde und Säuren des Sticksoffs in Gasgemengen 363. Sticksydul 364.

Notwendigkeit großer Raume 366. Rammern aus anderen Materialien 367.

Bau der Bleikammern in einiger Sohe über dem Boden 367. Fundas mente 368. Pfeiler 368. Schwellen 371. Kammergebalt 372. Eisenstonstruktion 374. Kammerblei 374. Bleiloten 377. Errichtung der Bleikammern 380. Laschen 381. Kammerdede 385. Boden 387.

Englisch ameritanische Rammern 389. Rammergebäude 391.

Erneuerung der Rammern 391. Schlamm 398. Beobachtungen über Abnutzung 394.

Horm der Rammern 395. Rammern der Rhenania 395, von H. Smith 396, von Delplace 396. Meyers Tangentials fammern 396. Benfers Kammern 398. Kammerspfteme 399. Größe der einzelnen Rammern 402. Berbindungsröhren 404. Rubifinhalt der Rammern im Berhältnis zum verbrannten Schwesel 405. Intensivsproduktion 409. Rammerraum für arme Erze und Hüttenprodukte 411. Einfluß der Eintrittstemperatur 411. Umwandlung verschiedener Beseichnungsarten ineinander 411.

Borschläge zur Verminderung des Kammerraumes 412. Anwendung von reinem Sauerstoff 412, von viel Salpeter (Intensivproduktion) 413. Bessere Mischung der Gase 413. Kondensationsstächen 413. Innere Scheidewände 414. Mischung durch mechanische Mittel 415, durch Rols 416, durch Injektoren 416, durch Kühlschächte u. s. w. 417. Reaktionstürme 417. Mischtürme von Thyß 417, von Sorel 418, von Lunge 418. Plattenturm 422. Konstruktion desselben 422. Betried 424. Wärmeswirkungen darin 425. Stellung im Rammerspstem 426. Einsührung in die Praxis 427. Leistung nach Riedensühr 428. Regeln sür Errichtung der Plattenkürme 429. Abmessungen 431. System aus Türmen ohne Rammern 432, von Türmen und Rammern 433. Anderweitige, nach dem Plattenkurmprinzip konstruierte Apparate 480. Köhrenkürme von Hackenturmprinzip konstruierte Apparate 480. Köhrenkürme von Hackenturm 437. Bettenhauser Kegelkürme 437.

Hilfsapparate der Bleitammern 438.

Abflufvorrichtung für die Saure 438. Hähne, Bentile 438. Heber 439, für Glasballons 441.

Säuretische 442. Mannlöcher 443. Stechheber 443. Thermometer 444. Drudmesser 444. Säurestandmesser 444. Laternen 444.

Apparate zur Einsührung der Salpetersäure 445. Bergleichung der Systeme mit dampfförmiger und stüssiger Salpetersäure 445. Einstührung von Salpetersäure im dampfförmigen Justande aus sestem Salpeter und Schweselsäure 448. Salpeterosen 448. Dampf aus gezgewöhnlichen Salpeterretorten 450. Einsührung der Salpetersäure im stüssigen Zustande 451. Mariottesche Flasche 451. Andere Borzichtungen 452. Zersezung der Salpetersäure in Tambours 453. Rassaden 454. Speisung mit Salpetersäure durch den Gloverturm 456. Grundlosigseit der Einwände dagegen 455. Zerstäuber (Injestoren) sür Salpetersäure von Liebig 456, von Stroof 459, von Burgemeister 459, von Wolf 459, von Potut 460. Ausbewahrung der Salpetersäure auf den Rammern 460. Einsührung einer wässerigen Lösung von

Ratriumnitrat 461. Speisung der Rammern mit salpetrigen Gasen, die als Rebenprodukt bei Oxydationen exhalten werden 463. Duns lops Bersahren 463, salpetrige Gase von der Darstellung von Eisensbeize oder Aupfervitriol 463.

Jufuhr von Bajser in Dampfs oder Staubsorm 464. Wasserdampf 464. Druck im Dampstessel 464. Speisung der Rammern mit Abdampf 465. Registriermanometer 465. Dampfs leitungen 465. Abzweigungen für die Rammern 466. Manometer 466. Dampfregulatoren 467. Einführung der Dampstrahlen in die Rammern 467. Gesamtmenge des nötigen Dampses 469.

Anwendung von zerstäubtem Wasser 470. Sprengels Insjettor 470. Grießheimer System 471. Vermeidung von Nachteilen 471. Zerstäuber von Benter 472, von Gebr. Körting 473. Streusdise mit Glasspize 473. Filtration des Wassers 474. Benters Rammersystem mit Wasserzerstäubung 475. Vorzug des Wasserstaubes vor Dampf 475.

Einrichtungen zur Hervorbringung bes Zuges in den Bleitammern 476. Berechnung des Zuges bei Schwefelösen 476. Hervorbringung des Zuges darin 479. Berechnung sur Riesösen 480. Abzugsrohre 481. Injektoren 481. Schornstein 482. Regulierung 484. Schieber 485. Laternen mit Scheidewand 486. Automatische Regulatoren 486.

Mechanische Zugbeförderung 489. Bentilatoren 489. Elektromotoren 489. Bentilatoren aus Steinzeug 490, aus Eisen und Blei 490. Benkers System 491.

Bugmesser (Anemometer) 492. Phéclets Fleichers Anemometer 492. Tabellen bastir 495. Andere Anemometer 500. Disserenzialmanometer 503. Berechnung des Bolums von seuchten Kammergasen bei höherer Temperatur bei verschiedener Stärke der Kammersäure 504.

Sechstes Rapitel. Die Wiedergewinnung der Salpetergafe 506

Absorption durch starte Schwefelsaure 506. Geschichte des Gays Lussacturms 507. Prinzip desselben 508. Dimensionen 510. Fundas mente 511. Gerüft 511. Bleikonstruktion 512. Innere Füllung (Aussiegung) 513. Roks 513. Steinzeugcylinder u. s. w. 515. Plattentürme 515. Ausräumen von GaysLussackurmen 516. Konstruktion eines Gays Lussackurmes nach modernen Prinzipien 517. Andere Salpeterwieders gewinnungsapparate nach GaysLussackurmen 520.

Berteilung der Saure 522. Segnersches Berteilungsrad 522. Übers laufspstem 524. Regulierung des Säurezustusses 527. Balancierapparat 528. Säurehähne von March 530. Ausstußregulierung durch Kästen mit mehreren hähnen 530. Wilds "Semper idem" 531. Regulierung durch Pulsometer 531. Zentralisierte Säureverteilung (Grießheimer System) 531.

Apparate zur Saurehebung 584. Druckteffel 534. Einlaßventile ders selben 537. Automatisch wirkende Druckteffel 539. Berhütung des Heraussichleuderns am Ende der Arbeit 539. Rombination mehrerer Druckteffel 541. Pulsometer von Laurent 541, von Restner 545, von Plath 546. Säurebehälter 546.

Arbeit mit dem Gap: Luffacturm 546. Kühlung des Gases 546, der Säure 547. Menge der Absorptionssäure 550. Beschaffenheit der Ritrose 551. Gehalt derselben an Salpetersäure oder Untersalpetersäure 552. Berfahren von Brivet, Lasne und Benter 552, von Benter 553. Regulierung des Zuges 553. Salpeterverluste im Turme 554. Sauersstoffgehalt der Gase 555. Behandlung der Austrittsgase 556.

.

597

Anderweitige Methoden gur Wiedergewinnung bes Salpeters 556.

Denitrierung der Ritrose 557. Prinzipien 557. Alter Etagen= apparat 558. Gay=Lussacs Denitrificateur 559. Denitrierung mit Wasser und Dampf 561. Kochtrommeln 561.

Gloverturm 564. Erfindung 564. Einwürfe und Widerlegung berfelben 565. Allgemeine Einführung 567. Funktionen 568.

Konstruktion des Gloverturms 569. Prinzipien 569. Säuresestes Masterial für Auskleidung 569. Fundament 570. Gerüst 571. Bleimantel 571. Ablausschnauze 572. Turmdeke 572. Zus und Ableitungsrohr 573. Innere Auskleidung 574. Füllung 574. Anwendung von gelochten Platten 576, von Cylindern 577, von Niedenführschen Körpern 578. Verteilung und Regulierung der Säure 579. Rubikinhalt des Turmes 579.

Beschreibung des Gloverturmes im Ganzen 579. Altere vieredige Türme 579. Runde Türme 580. Beschreibung von Lüty 581. Woderner Gloverturm nach Niedenführ 583.

Arbeit mit dem Gloverturm 586. Denitrierung 586. Mischung der Säuren 587. Temperaturen 588. Anwendung bei armen Erzen und Rohschwesel 589, für verschiedene Zwecke 590. Andere Funktionen 590. Ronzentration der Säure 591. Reubildung von Schweselsäure im Gloversturm 592. Nachteile von zu hohen Glovertürmen 594. Schattenseiten des Gloverturmes 595. Verunreinigung der Säure 595. Verwendung von Nitrierabsallsäuren im Gloverturm 596.

Denitrierung auf anderen Wegen 596.

Siebentes Rapitel. Der Betrieb ber Bleikammern

Inbetriebsetzung der Rammern 597. Unterbrechung für Reparaturen 599.

Jusuhr von Luft (Zug) 599. Richtige Zusammensetzung der Köstgase 600. Sauerstoff im Austrittsgase 601. Nachteile von zu starkem oder ungenügendem Zuge 602. Regulterung 603. Quantitative Zugs und Druckverhältnisse in den Kammern nach Nörren berg 604, nach Drecker 605. Rutslosigkeit mathematischer Formeln in diesem Falle 606.

Zusuhr von Wasser (Dampf) 607. Regulierung 607. Stärke der Säure zu den Kammern 607, der Tropssäuren 610. Folgen von salscher Wasserzusuhr 612. Zusuhr von Salveter 614, sür Systeme ohne Gay-Lussacturm 615, mit Gay-Lussacturm 616. Beobachtung der Kammerfarbe 617. Chemische Prüsung der Kammersäuren auf Sticksoffssäuren 617, auf kolorimetrischem Wege 618. Regeln für den Gehalt an Sticksoffsäuren 619. Einsührung von Salveter in die letzte Kammer 621, von Gas aus der ersten in die letzte Kammer 621. Gesamtmenge der im Kammersysteme vorhandenen Sticksoffsäuren 622.

Temperatur der Kammern 628. Beobachtung durch Thermometer 623. Unsichten über das Temperaturoptinium 624. Untere Temperaturgrenze 625. Beeinflussung durch Ausstrahlung u. s. w. 626. Beobachtungen von Lunge und Naef 626. Wirtung von Wasser als Tampf oder Staub 629. Wirtung der Salpeterzusuhr 630. Sorels Beobachtungen 632. Abnorme Temperaturen 632.

Tiefe der Saureschicht 633.

Unregelmäßiger Betrieb. Salpeterverluste 633. Auftreten von "freiem" Stickstoffperoxyd 634. Folgen des Mangels an Salpeter 634. Bildung von Stickoxydul 635. Mechanische und chemische Salpeterverluste 635. Verlust an salpetriger Säure 636, an Stickoxyd 637, durch Koksfüllung 637.

Schlugbemertung über ben Rammerbetrieb 637.

Berteilung der Gase und Berhältnis der Bildung der Saure in den verschiedenen Teilen des Bleikammerspstems 638. Beobachtungen von Smith, Hasenclever 638, Raef 639, Mactear 640, Crowder 641, Lunge und Raef 642, über die Anweienheit von freiem Sticksstoffperoryd in den Kammern 643, über die Berteilung der Gase und den Fortschritt des Kammerprozesses 644, über die Mischung der Gase 646. Abrahams Ansicht über den Weg, den die Gase in der Kammer zurückslegen 648.

Roblenfäure in Rammergafen 649.

Beitbauer des Durchganges der Bafe durch die Rammern 649.

Untersuchung der Austrittsgase des Rammerspstems 650. Notwendigsteit 650. Gesetliches Maximum des Säuregehaltes in England und Deutschland 650. Kontrolle der Säureverluste 651. Apparat von Macstear 651. Einfacher Apparat 652. Apparat von Strype 652. Borsichriften des englischen Sodafabrikantenvereins 655. Gesamtsäuregehalt 657. Absorptionsstaschen 659. Bestimmung des Stickoryds 660. Bestimmung der Nenge des verbrannten Schwesels aus dem Sauerstoffsgehalt der Austrittsgase 660.

Theorie des Schwefelsäure=Bildungsprozesses in der Bleistammer 661. Allgemeines 661. Ansichten von Clement und Déssormes 661, von Davy und Smelin 662, von Berzelius 663, von Peligot 664, von Weber 664, Winkler 667. Lunges Anssichten von 1878 668. Untersuchungen von 1885 669. Ansichten von Raschig 670. Lunges Theorie von 1885 und 1×88 671. Sorels Anschauungen 676. Der Bleikammerprozeß im Lichte der neueren Ansschauungen über Katalyse und Massenwirkung 681.

Reinigung der Schweselsäure von Arsen 688. Gehalt der Riese und der Säuren an Arsen 688. Schädlichkeit des Arsens 690. Reinigung durch Destillation 691, durch Berwandlung des Arsens in Chlorür 692, durch Ausfällung als Schweselarsen mittels Schweselbaryum 693, Schweselseisen, Schweselnatrium, Schweselsalcium, Schweselammonium 693, mittels Thiosulfate 694, durch Schweselwasserstoffgas 695. Freiberger Bersahren 695. Darstellung und Schweselwasserstoff 695. Rohstein 695. Gasentwickler 697. Ausfällung des Arsens 698. Filtrieren und Ausswassen 700. Andere Formen des Bersahrens 701. Ausnügung der Rebenprodukte 702. Schweselsäure für Attumulatoren 703.

Reinigung der Schwefelsäure von Stickftoffverbindungen 704, durch Schwefeldioryd 704, durch Schwefel 704, durch organische Substanzen 705, durch Ammoniumsulfat 705.

Reinigung der Schwefelfaure durch spezielle Methoden (Elektrolyse u. s. w.) 706.

Gefärbte Säure 706, durch Stickoryd 706, durch Selen 707. Säuresteer 707.

Darstellung von völlig reiner Schweselsäure 707, durch Kristallisation 707, durch Destillation 707. Berhütung des Stoßens 708. Destillats jaure aus Platinkesseln 709.

- 1. Bleipfannen mit Oberfeuerung 711. Borteile der Obersfeuerung 711. Berlust beim Berdampsen 712. Schutz der Pfannen vor dem Feuer 712. Konstruttion einer Oberseuerpfanne 712. Nachteile derselben 715. Berwendung für starte Säure 716.
- 2. Bleipfannen mit Unterfeuerung 716. Lange Pfannen aus einem Stück 718. Batterien von kleinen Pfannen 718. Heber oder Überläufe 719. Anordnung der Feuerung 719. Temperaturen und Stärke der Säure in den einzelnen Pfannen 720. Einzelheiten eines Pfannenspflems nach Bode 722, in Freiberg 723. Andere Spfleme 724.
- 3. Bleipfannen mit Feuerung durch abgehende hitze 724, auf Riesöfen 724. Angebliche Schwierigkeiten 727, auf Schwefelöfen 728.
- 4. Pfannen mit Heizung durch gespannten Wasserdampf in Bleischlangen 728. Alteste Form 729. Reue Form 729, in Freiberg 731. Reue Konstruktionen nach Art von Röhrenkesseln 732.

Ronzentration bei 600 B. in Blatinicalen 783.

Die Konzentration der Schwefelsäure auf 66° B. 733. Brenze der Arbeit im Gloverturm 733. Motive für Anwendung höherer Konzentrationen 734, für extra-konzentrierte Säure 784.

Darftellung von gewöhnlicher 66gräbiger oder "englischer" Schwefelsaure 735. Frühere Anwendung von Glasretorten in Gasleerenöfen 735. Einführung von Platingefäßen 735. Übelstände derselben 736. Kampf zwischen den verschiedenen Systemen 786.

Ronzentration in Glasretorten 737. Englische Form 737. Battes rien 738. Verdichtung der Dämpfe 741. Anlage in Mülheim 741. Betriebsresultate 743. Kontinuierliches System von Gridley 744. Andere Systeme 747. Kosten des Verfahrens 748.

Ronzentration in Porzellanschalen oder Bechern. System von Régrier 749, von Benter 752, von Webb 753. Abanderungen von Levinstein u. a. 755. Apparate von Robel 756, von Gatt=mann 756, der Adamson Chemical Company 757.

Konzentration in Platingefäßen 757. Altere Formen 757. Appas rat von Prentice 757. Von Delplace 760. Von Desmontis u. Co. 764. Feuerung für Platinapparate 768. Liegels Generatoren 770. Platinschalen mit Bleihut 772. System von Faure u. Reßler 774. Andere Formen von Platinapparaten 781. Verlust an Platin bei der Ronzentration der Schweselsäure 782. Preis des Platins 785. Platins goldsupparate 786. Peraeuskomposition 786. Absätze in Platins blasen 788. Explosion eines Platinapparates 789.

Konzentration in Eisen 789. Bedingungen dafür 789. Berschiedene Formen von Eisenapparaten 790. Quinans Pfanne 792. Berwendung von Nitroglycerinabfallfäure 795. Eisenkessel mit Platinerand 795. Benkers Upparat 796. Scheurer=Restners Gußeisen=schalen mit Platinhelm 797. Grahams Apparat 799. Ressel der Clayton Aniline Co. 799. Rohrapparat von Krell 800. Andere Upparate 803. Konzentration von Schmiedeeisen 803. Kosten 804.

Wiedergewinnung von starker Schwefelsäure aus Abfallsäuren (Säureteer) 804.

Gußeisenapparate mit Schutz durch Email oder auf anderem Wege 806.

Ronzentration durch einen heißen Luftstrom 807. Apparat von

Ceite

Bossage 808. Andere Apparate 809. Abdampsosen von L. Reßler 810. Neuer Ofen desselben (Radiator) 815. Apparat von Zanner 818. Konzentration im luftverdünnten Raume 821. Zur Behandlung von Absalläuren 824.

Ronzentration burch Eleftrizität 824.

Allgemeine Bemerfungen 825.

Fabritation von Monohydrat durch Ausfrieren 825.

Berpadung und Berjendung der Schwefelsäure 829. Säures ballons 829. Entleerung und Füllung derjelben 830. Verfrachtung der Schwefelsäure 831. Resselwagen 832. Säureboote 834. Seetransport 834.

Allgemeines über Anlage einer Säurefabrik 835. Disposition der Apparate 836. Anlage eines Spstems gewöhnlicher Art nach Riedens führ 838. Kostenanschlag dafür 839. Anlage mit vermindertem Kammers raum und Reaftionstürmen 840. Französische Anlagen 843.

Betriebsresultate 844. Allgemeines 844. Berechnung der produzierten Schwefelsaure 845.

I. Berbrauch an Ratronsalpeter bei Rohichwefel 846, bei Schwefel- ließ 846.

II. Ausbringen von Schweselsäure aus Rohschwesel 848, aus Phrit 848, in jranzösischen Fabrisen 849, bei Dr. Güsseselb 850. Berluste beim Schweselsäurebetriebe 852.

Rostenaufstellungen für Schweselsäuresabrisation 853. I. Aus Schwesel 853. II. Aus Schweselsies 854. In Teutschland 854. In Frankreich 855. In England 856. In Amerika 856. Nach Lüty und Niedenführ 857. Ansagekosten nach denselben für verschiedene Fälle 858. Vergleichung der Gestehungskosten für Kammerbetrieb und nach dem Kontaktversahren 860, für konzentrierte Säure 862. Endschlüsse 865. Rosten der Konzentration nach Zanner 866. Gestehungskosten in Amerika nach Stahl 867.

Elftes Rapitel. Die Fabrikation der ranchenden Schwefelfäure (fäch= fisches oder Nordhäuser Bitriolöl-Oleum) und des Anhydrids . . 869 Geschichtliches 869.

Die Fabrifation des rauchenden Bitriolöls aus Bitriols flein 870.

Die Fabrikation von Schwefelsäureanhydrid und rauchens dem Vitriolöl aus künstlich dargestellten Sulfaten 875, aus Ferrisulsat 875, nach Schubert im Bakuum 876, aus teeriger Absjallsäure 877, aus Magnesiumsulsat 877, aus Natriumbisulsat (Pyrosjulsat) 878, mit Borsäure 879, mit Zusax von Magnesiumsulsat nach Wolters 879, durch Zersetzung von Pyrosulsat mit Schweselsäure 880. Entwässerung von Schweselsäure durch Metaphosphorsäure 881. Berwertung des in Röstgasen enthaltenen Schweselsäureanhydrids 881. Anwendung von Elektrizität zur Darstellung von Schweselsäures anhydrid 881.

Die Darstellung von rauchender Schwefelsäure, Schwefelssäureanhydrid und gewöhnlicher Schwefelsäure durch Konstattversahren 882. Allgemeines 882. Beobachtungen von Davy, Döbereiner, Berzelius u. s. w. über katalytische Reaktionen 883. Ersindung der Platinkontaktschuthese von Schwefeljäure durch Phillips

Berfuche von Magnus 885, Dobereiner, Rublmann, Schneiber 885. Anwendung von Platinasbest durch Jullion, Petrie, Thornthwaite 886. Versuche von Piria, Laming 886, Blondeau, Wöhler und Mahla, zu Ofer 887, von Robb, Trueman, Schmersahl und Bouck, Petrie 888. Hunt, Plattner, Deacon Gründe für langsame Entwickelung der Kontakt-Synthese 890. Steigen des Bedarfes an rauchender Schweselsäure 891. Beröffentlichung von Clemens Winfler 892. Patent von Squire und Messel 892. Wintlers Abhandlung von 1875 893. Folgen diefer Beröffentlichung 894. Ungerechtigkeit der ihm gemachten Vorwürfe 895. Damalige Rentabilität von Winklers Verfahren 896. Weitere Entwickelung desselben 897, in Rreuznach und Ludwigshafen 897. Reues Berfahren von Squire, Ausführung in Thann 898. Weitere Geschichte der Ans hydridfabritation 899. Verbesserungen des Winklerschen Berfahrens Andere Bersuche zur Herstellung von stöchiometrischen Gasgemischen 901. Anwendung von reinem Schwefeldioryd 902, von reinem Sauerstoff 903, von Röftgasen 903.

Theorie der Kontaktverfahren für Darstellung von Schweselsäures anhydrid 905. Theorieen von Berzelius, Liebig, Bunsen 905, Ostwald 906. Zwischenreaktionen 906. Pseudokatalyse 907. Anwendung auf die Bereinigung von SO2 und O 908. Einstuß von überschüssigem Sauerstoff und Stickstoff 908, von Wasserdampf 908. Arbeit von Knietsch 909. Bemerkungen von Lunge und Pollitt 915, Brode 915, Reppeler 916. Brodes Berechnung der Maximalausbeuten 917.

Gegenwärtiger Stand der Fabrikation von Schwefelsäures anhydrid und Schwefelsäure durch das Kontaktverfahren 918.

- I. Berfahren der Badischen Anilin= und Sodafabrit 919.
- II. Verfahren der Farbwerke vormals Meister, Lucius u. Brüning in Sochft 944.
- III. Das Schröder=Brillo=Berfahren 965.
- IV. Berfahren des Bereins Chemischer Fabriken in Mannheim 974.
- V. Freiberger (neues Winkleriches) Verfahren 982.
- VI. Rabes Berfahren 987.

Reuere Vorschläge für Kontaktverfahren 992.

- I. Reinigung der Riesofengase von Flugstaub nach Raynand und Pierron, Stone, H. Frasch 992.
- II. Regulierung der Temperatur nach Remmert, Raynand und Pierron, Babat, 993, Daub, Wenmaekers, Stone, Raef, Tentelew, Herreshoff, Sébillot 994.
- III. Absorptionsapparate von Stone 995. Rücksicht auf Wasser 995.
- IV. Kontaktsubstanzen nach El. Winkler 995, Löw 996, Majert, Langhans, Klaudy u. Efrem, Neuendorf 997. Porter, Goldensberg, Saubermann, de Haën, Borchard, Briegleb 998, Blacksmore, Frasch, Lunge und Pollitt 999.

Schwefelsäureanhydrid aus Abfallprodukten 1001, aus tees riger Abfallfäure 1001, aus Austrittsgasen des Claus-Chance-Bers fahrens 1001.

3mölftes Rapitel. Anderweitige Methoden der Schwefelfauredarftellung 1002

- I. Ogydation der ichwefligen Säure durch Stickoryde, aberohne Bleitammern 1002.
- II. Oxydation von schwefliger Säure ohne Salpetersäure 1005.
- III. Schwefelfaure burch chlorierende Röftung von Phriten 1006.

Beite

- IV. Somefelfaure burch Elettrigität 1006.
- V. Schweselsaure aus Sulfaten 1007, aus Gips oder Anhydrid 1008. 1. Schweselige Saure aus Gips 1008. 2. Schweselwasserstoff aus Gips 1009. 3. Schweselsaure direkt aus Gips 1010.

Dreigehntes Rapitel. Rebenprobutte ber Schwefelfaurefabritation . . 1011

Berwendung der Abbrände von nicht kupfrigem Ries zum Aufschütten, zur Absorption von Schweselwasserstoff 1011, auf Eisenvitriol, Ferrisulfat, Eisenchlorid 1012, zur Darstellung von Eisen 1013. Geswinnung von Zink 1016.

Thallium 1018. Selen 1021.

Gewinnung von Rupfer aus den Pyritabbranden 1023. Extraftion auf nassem Wege 1024. Aupsergehalt der Erze 1025. Zus sammensetzung der kupserhaltigen Abbrande 1026. Mahlen und Mischen mit Salz 1028. Chlorierendes Rösten 1029. Ösen dafür: Flammösen 1029. Musselösen 1031. Kombinierte Ösen 1033. Mechanische Röstsöfen 1035. Arbeitsweise 1038. Köstgut 1041. Kondensation der Röstsgase 1044. Auslaugen des Röstgutes 1045. Rückfand davon (Purple ore) 1047. Gewinnung des Bleies 1048.

Rupserlaugen 1048. Fällung des Rupsers 1051, durch schwamms förmiges Eisen 1053. Ofen zu dessen Darstellung 1054. Zusammensseyung des Rupserniederschlages 1059. Berschmelzen desselben 1060. Gewinnung des Silbers 1062, nach Claudet 1062, nach Gibb 1064, nach Anderen 1066. Berwertung der Mutterlaugen auf Ratriumssulsat, Eisen u. s. w. 1067. Betriebsresultate 1069.

Andere Rupfereztrattionsversahren 1070. Entkupferung sehr armer Erze 1071. Allgemeines 1072.

Bierzehntes Rapitel. Anwendungen ber Schwefelfäure und Statistif. 1074

Anwendungen 1074. Statistisches 1075. Deutschland 1075. England 1077. Andere Länder 1079.

Radträge.

Siedepunkt des Schwefels 1083.

Aussuhr von Schwefel aus Sizilien 1083. Eins und Aussuhr von Schwefel in Deutschland 1083. Schwefel in Siebenbürgen, Griechenland, Japan, den Bereinigten Staaten, Kanada 1084. Schwefel aus Schwefels metallen 1084. Gewinnung von Schwefel in den Hauptproduktionssländern im Jahre 1900 1084.

Analyse des Rohschwefels 1084. Nachweisung von Arsen und Selen im Schwefel 1085. Untersuchung des Schwefels auf seinen Feinheitsgrad 1085. Mahlen und Sieben 1085.

Erste Berbrennung von Schweselkiesen 1085. Eine und Aussuhr von Schweselkies in Deutschland 1085. Gewinnung und Einsuhr in den Bereinigten Staaten 1085. Schweselkies in Österreich 1086. Spanische Riese (gewaschene Riese) 1086. Gewinnung von Schweselkies auf der ganzen Erde 1086. Bestimmung von Kohle in Pyriten 1086.

Schwefelfäure aus Schwefelwafferstoff 1086. Natriumnitrat in Kalisfornien 1087. Statistik für Chilisalpeter 1087.

Sydrate der Salpetersäure 1087. Salpetersäureretorten 1087. Konstension der Salpetersäure 1088. Darstellung von heller konzentrierter Salpetersäure 1089. Berwertung von Bisulfat 1089. Wiedergewinnung von Salpetersäure aus Nitrierabsallsäure 1089. Darstellung von Salpetersjäure aus atmosphärischem Stickstoff 1090, aus Ammoniat 1091. Statistik für Salpetersäure 1091.

	Crite
Schwefelsesquioryd 1091.	
Hüttenrauch 1091.	
Spezifische Gewichte von Schweselsäuren 1091. Einfluß der Ber= unreinigungen auf das spezifische Gewicht 1091.	
Nachweis und Bestimmung von Arsen 1091. Analyse von rauchender	
Schwefelsäure 1093.	
Herreshoff-Ofen 1093. Mechanische Blendeöfen 1093.	
Rühlung der Kammergase 1093. Berbreitung der Plattentürme 1093.	
Berwendung von Wasserstaub 1093. Ventilatoren aus Steinzeug 1094.	
Ventilator zwischen zwei Glovertürmen 1094.	
Drudmesser 1094. Säurehebung 1094.	
Angriff der Schwefelsäure auf Platin 1094.	
Wiederbelebung von teerigen Abfallfäuren 1094.	
Rontaltapparate 1094. Absorption von 80, 1094. Koniaktsubstanzen	
1094.	
Alphabetisches Register	1095
Druckfehler	_

Einleitung.

Die "Sodaindustrie" im weiteren Sinne umfaßt nicht nur die Fabrikation der Soda selbst in allen ihren technischen Formen, sondern auch diesenige der Materialien, welche einerseits als Ausgangsprodukte, andererseits als Zwischensund Nebenprodukte bei der eigentlichen Darstellung der Soda auftreten. Dies begreift in sich die Schwefelsäure, das Glaubersalz (Sulfat), die Salzsäure, den Shlorkalt, das chlorsaure Kali u. s. w.

Die technischen Umwälzungen der letzten Jahre, unter denen die Entwickelung des Ammoniaksodaversahrens obenan steht, haben allerdings das frühere Berhältnis dieser Materialien zueinander erheblich verändert. Für die Ammoniaksoda fallen sämtliche eben genannten Ausgangs- und Nebenprodukte (letztere wenigstens heute noch) außer Betracht, und bei der Leblancsoda sind die "Nebenprodukte" ihres untergeordneten Charakters längst entkleidet und zu Hauptsachen geworden.

Wir umfassen hier also unter dem Sammelnamen "Sodaindustrie", welcher einsach der Kürze wegen beibehalten worden ist, die Beschreibung der technischen Darstellung aller der genannten Körper, gleichgiltig, ob diese Darstellung (wie es übrigens in sehr vielen Fällen wirklich geschieht) in einem und demselben Fabrikstomplex vereinigt ist oder nicht. Wir rechnen also dahin auch solche Fabriken, welche die Reihe der Prozesse nicht ganz vollenden und z. B. schon bei dem Glandersalz oder gar bei der Schweselsäure selbst aushören, da ja die meisten Fabriken, welche diese Materialien weiter verarbeiten, auch als Verstäufer derselben auftreten, und man mithin keine scharfe Trennung in dieser Beziehung einsühren kann.

In dieser weiteren Auffassung sind die Brodukte der Sodaindustrie notwendige Stoffe für viele metallurgische Prozesse, sir die Fabrikation der künstlichen Dünger, der Seise, der Fette und Mineralölindustrie, des Glases, des Bapieres, vieler anorganischer und organischer Farbstoffe, namentlich so gut wie sämtlicher künstlichen Teerfarben, und sogar vieler Nahrungsgewerbe, also überhaupt sast aller wichtigeren Zweige der chemischen Industrie. Man kann mithin sagen, daß die Schwefelsäures und Sodasabrikation das Fundament ist, aus welchem die ganze chemische Industrie unserer Zeit überhaupt aufgebaut ist, und daß eine solche sich in keinem Lande irgend lebhafter entwickeln kann, welches nicht zunächst eine blühende Sodaindustrie besitzt, oder wenigstens für den

Bezug der Erzeugnisse der letzteren ganz speziell günstig gelegen ist. Eine wie wichtige Rolle demnach die Sodaindustrie in ihrer weiteren Auffassung für die Civilisation der ganzen Menschheit spielt, liegt offen am Tage, obwohl es auf der anderen Seite viel zu weit gegangen heißt, wenn man, wie das auch mitsunter geschehen ist, die Civilisation eines Landes überhaupt nach der Entwickelung gerade dieser Industrie bemessen will.

Da die Sodaindustrie in dieser weiteren Auffassung in Bezug auf die Masse der bewältigten Rohstoffe und der erzeugten Produkte alle übrigen chemischen Fabrikationen übertrifft, und früher, ehe die Teerfarbenfabrikation ihre ungeheure Entwickelung gewonnen hatte, die Fabriken unseres Industriezweiges schon in ihrem äußeren Umfange vor allen anderen chemischen Fabriken hervorragten, so wurde und wird noch heute öfters diese Industrie spezifisch als "chemische Großindustrie" bezeichnet.

Früher war, wie oben gesagt, die Sodaindustrie in allen ihren Zweigen innigst mit der großen, vor etwas über 100 Jahren gemachten Erfindung Leblanes verwachsen, und obwohl das Ammoniaksodaversahren schon vor einem Bierteljahrhundert seinen Erfolg vollauf bewährt hatte, so wurde doch noch vor 20 Jahren die weitaus größte Menge aller Soda nach Leblane dargestellt. Hierbei sind die verschiedenen, zu diesem Komplex gehörigen Zweige in dem Grade voneinander abhängig, daß nur unter besonderen örtlichen Berhältenissen einer oder der andere derselben ausgelassen werden kann.

Früher war dies noch mehr als jett der Fall, wo der Mitbewerd der Ammoniaksoda einige der Borbedingungen ganz umgestaltet hat, so daß es z. B. in Deutschland meist nicht mehr lohnend ist, das Natriumsulfat in Soda umzuwandeln. Daher bleiben jett immer mehr Fabriken bei der Darstellung der Schwefelsäure stehen, während andere noch einen Schritt weiter gehen, nämlich Sulfat und Chlorprodukte erzeugen; nur ein Teil geht noch weiter, bis zur Darstellung der eigentlichen Sodaprodukte.

Allerdings ist die Fabrikation der Schwefelsäure eine großartige, sür sich bestehende Industrie. Außerordentlich große Mengen derselben werden zur Erzeugung von künstlichen Düngemitteln gebraucht, und jede bedeutende Düngersabrik muß ihre eigene Schwefelsäure machen. Manche Fabriken ersten Ranges von schwefelsaurem Ammoniak, Mineralölen, Teerprodukten u. a. stellen die für ihre Prozesse benötigte Schwefelsäure, ganz wie die Leblancsodafabriken, selbst dar und bringen gar nichts zum Verkauf. Viele Fabriken erzeugen dagegen Schwefelsäure nicht oder nicht ausschließlich sür eigenen Verbrauch, sondern sür den Verkauf. Seitdem man gelernt hat, diese Säure nicht mehr in Glassslassen, sondern in eisernen Kesselwagen zu transportieren, kann sie auf viel größere Entsernung als früher mit mäßigen Kosten befördert werden.

Da die Schwefelsäure meist aus Schwefelties dargestellt wird, so ist ihre Fabritation an vielen Orten mit der Darstellung von Kupfer aus den Absbränden verbunden, wobei Eisenoryd, Silber u. s. w. als Nebenprodukte abfallen.

Eine sehr große (früher die weitaus größte) Menge von Schweselsäure wird am Orte ihrer Erzeugung selbst zur Darstellung von Sulfat, Natriumsoder Kaliumsulfat verarbeitet, wobei Salzsäure als notwendiges zweites

Produkt auftritt. Zuweilen wird allerdings Sulfat ohne vorherige Darstellung von Schwefelsäure direkt aus den Rohmaterialien erzeugt (Hargreaves' Bersfahren), oder sonst als Nebenprodukt erhalten (wie in der Staßfurter Industrie). Eine erhebliche Menge von Sulfat wird als solches in der Glassabrikation versbraucht, aber eine gewisse, in England sogar weitans größere, geht in den Leblancschen Sodaprozeß ein und liefert dann als Endprodukte calcinierte, tristallisierte oder kaustische Soda, womit die Reihe der Operationen nach dieser Richtung hin zu einem Schlusse kommt.

Die Salzfäure wird vielfach als solche verlauft; doch ist ihr Transport umständlicher als derjenige der Schwefelsäure, da man sie nicht in metallenen Gefäßen ausbewahren kann. Die größte Menge derselben wird sofort, zuweilen sogar ohne Berdichtung zu slüssiger Säure, in Chlor umgewandelt, welches Gas dann unmittelbar darauf zur Fabrikation von Chlorkalk, chlorsaurem Kali oder (seltener) anderen Produkten dient. Die Zeiten, wo die Salzsäure nur verdichtet wurde, um den Anforderungen der zum Schutze der Gesundheit und der Pflanzenwelt gegen Lustverunreinigung erlassenen Gesetze zu genügen, und wo man sie dann in den nächsten Wasserlauf gehen ließ, sind vorbei; heute ist bei der Zersetung von Kochsalz durch Schwefelsäure die Salzsäure nicht nur Hauptprodukt, sondern der die Rentabilität in erster Linie beeinflussende Faktor geworden.

In neuester Zeit sind die Bedingungen des Leblancversahrens wiederum verändert worden, indem die Aufgabe der Wiedergewinnung des Schwefels aus den Sodarückständen vollständiger als früher gelöst worden ist. Dieses Berfahren stellt jetzt einen Cyklus her, in welchen auf der einen Seite Kochsalz und Kohle eintreten, aus dem auf der anderen Seite Soda und Chlor austreten, während Schwefel und zuweilen selbst Kalk immer von neuem Dienste leisten, wie im zweiten Bande des näheren ausgeführt ist, wo auch die das Ammoniakversahren betreffenden allgemeinen Bemerkungen gemacht werden.

Erftes Rapitel.

Geschichtliches und Allgemeines über Schweselsäurefabrikation.

Geschichte ber Schwefelfäurefabritation.

Es ist sehr wahrscheinlich, daß die Schwefelsäure schon den Alten bekannt war (nach Rodwell, Birth of Chemistry); gewöhnlich schreibt man ihre erste, wenn auch unbestimmte Erwähnung bem Araber Geber zu, welcher von dem "spiritus" spricht, der sich aus Alaun anstreiben lasse und auflösende Kraft besitze. Geber ift eine mythische Perfonlichkeit, und viele ber ihm zugeschriebenen Entbedungen sind unrechtmäßigerweise in die lateinischen "Übersetzungen" seiner angeblichen Schriften hineingekommen, wie Berthelot und Steinschneiber erwiesen haben. Bergl. auch Lippmann (Zeitschr. angew. Chem. 1901, S. 646), der zeigt, daß um das Jahr 975 n. Chr. die Schwefelfanre den arabischen Schriftstellern vermutlich noch unbekannt war. Andere geben die Ehre ihrer Entdedung bem persischen Alchemisten Abu=Befr-Alrhases, welcher im Jahre 940 gestorben sein soll. Bincentius von Beauvais (um (1250) beutet auf sie hin, und Albertus Magnus (1193 bis 1280) spricht von einem spiritus vitrioli Romani, ber nur Schwefelsaure gewesen sein kann; auch sein "sulphur philosophorum" ist basselbe. Mit aller Bestimmtheit beschreibt Basilius Valentinus in feiner "Offenbarung der verborgenen Handgriffe" ihre Bereitung aus calciniertem Bitriol und Riesel, und im "Triumphwagen des Antimonii" diejenige durch Verbrennung des Schwefels mit Salveter (Ropp, Gesch. d. Chem. 3, 303); er hielt jedoch beides für verschiedene Körper.

Gerhard Dornaeus (1570) beschrieb ihre Eigenschaften genau; Libas vius (1595) erkannte die Identität der Säuren aus verschiedenen Darstellungsmethoden; dasselbe tat auch Angelus Sala (1613), welcher die seit Basilius wieder in Bergessenheit geratene Tatsache hervorhob, daß man durch Bersbrennen von Schwefel in seuchten Gefäßen (natürlich bei überschüssiger Luft) Schwefelsäure erhalten könne; seitdem wurde sie auf diese Weise in den Apotheten dargestellt. Eine wesentliche Verbesserung, nämlich der Zusat von etwas Salpeter, wurde 1666 von Nicolas Le Fèvre und Nicolas Lémery in Paris eingesührt. Dies hatte dann eine Art von fabrikmäßiger Bereitung der

Schwefelfäure zur Folge, welche zuerft von Cornelius Drebbel nach England eingeführt worden sein soll; sicher ift nur, daß ein Quadsalber Namens Ward die Schwefelfäurefabrikation zuerst in Richmond bei London im großen (nach damaligem Maßstabe) betrieben hat, wohl schon um 1740 (ich finde eine Angabe für 1736). Warb wendete große Glasgefäße (bis 300 Liter Inhalt) an, welche in zwei Reihen in Sandbädern lagen und horizontal herausstehende Bälse hatten; am Boben enthielten sie etwas Wasser. In jedem Balse befand sich ein irbener Topf und barauf eine kleine glühende Blechschale, in welche eine Mischung von einem Teil Salpeter auf acht Teile Schwefel gebracht wurde; bann verschloß man ben Hals bes Gefäßes mit einem Holzpfropfen, ließ nach beendigter Berbrennung frische Luft in bas Gefäß strömen und wiederholte die Operation, bis die Saure start genug war, um die Ronzentration in Glasretorten lohnend zu machen. Ward nannte bas Produkt: "Oil of vitriol made by the bell" (wie auch ichon Bafilius Balentinus ben Ausbrud "per campanam" im selben Sinne brauchte), um den aus Schwefel gemachten Bitriolgeist von dem aus Gisenvitriol bestillierten zu unterscheiben, welcher lettere schon früher auch in England fabritmäßig gemacht worden war. (Eine genaue Beschreibung davon gibt zuerst 3. C. Bernhardt 1755 in seinen "Chemischen Versuchen und Erfahrungen".) Barbe so umftanbliches Berfahren verringerte aber immerhin den Preis ber Saure von 21/2 Schilling pro Unze (= 28,35 g), mas die aus Gisenvitriol oder durch Berbrennen von Schwefel unter einer mit Basser befeuchteten Glasglode gefostet hatte, auf 2 Schilling pro Pfund (453 g).

Ein ungemein wichtiger Fortschritt in diesem Versahren geschah durch die Einsührung der Bleikammern, welche nach übereinstimmenden Angaben einem Dr. Roebna aus Birmingham zugeschrieben wird, der 1746 eine solche Kammer von 6 Fuß im Quadrat errichtete und in Gemeinschaft mit Garbett im Jahre 1749 eine daranf begründete Fabrik zu Prestonpans, an der Ostküste von Schottland, erbaute, um Säure zum Bleichen von Leinwand zu liesern. Die Mischung von Schwefel und Salpeter in dem obigen Verhältnis wurde in kleinen eisernen Wagen auf einer Eisenbahn in die Kammer eingefahren; diese wurde verschlossen und der Prozeß intermittierend auf diese Weise fortzesest. Guttmann (Journ. Soc. Chom. Ind. 1901, p. 5) gibt aussührliche Beschreibungen und Zeichnungen solcher "Bleihäuser" und deren Betrieb aus dem Manustript eines gewissen Sheffielb aus Birmingham, das zwischen 1771 und 1790 geschrieben sein muß. Die Herstellung der Säure kostet durechnen.

Bald folgten andere Fabriken zu Bridgenorth, zu Dowles in Worcestershire (wo die Kammern schon 10 Fuß im Quadrat gemacht wurden); 1772 wurde in London schon eine Fabrik mit 71 chlindrischen Bleikammern, jede 6 Fuß im Durchmesser und 6 Fuß hoch, errichtet. Im Jahre 1797 gab es in Glasgow allein schon sechs die acht verschiedene Fabriken; nach den von Mackear mitgeteilten Dokumenten ((Report on the Alkali and Bleaching Powder Manufacture of the Glasgow Destrict, p. 8) kostete damals die Säure in Glasgow dem Fabrikanten 32 Pfd. St. pro Ton (etwa 640 Mark pro 1000 kg) und wurde verkauft zu 54 Pfd. St. pro Ton (= 1080 Mark). Dagegen

war der Selbsttostenpreis einer Fabrit in Radcliffe bei Manchester 1799 21 Pfd. St. 10 Sch. pro Ton (= 430 Mart), allerdings ohne Kapitalzinjen. Man hatte bort sechs Kammern 12 Fuß lang (= 3,6 m), 12 Fuß breit (= 3,6 m), 10 Fuß hoch (= 3,3 m), mit Dächern nach Art von Häusern und Bentilen, die zwischen jeder Operation geöffnet wurden: auf ihrem Boden befanden sich 8 ober 9 Boll (= 20 bis 23 cm) Wasser; alle vier Stunden wurde in jeder Kammer eine Mischung von 1 Pfund (à 453 g) Salpeter und 7 Pfund Schwefel auf eisernen Platten verbrannt, von denen je vier in jeder Rammer, mit 9 cm Abstand voneinander, vorhanden waren. waren von fehr bunnem Gifen, um sich schnell zu erhiten, und ruhten auf Rahmen, mittels beren sie ein= und ausgeschoben werden konnten; eine Biertelstunde vor jeder Operation wurden die Bentile und Turen geöffnet, um Luft einzulassen. Man verbrannte auf diese Weise wöchentlich 1386 Pfund (628 kg) Schwefel und 198 Pfund (= 90 kg) Salpeter, welche 1800 Pfund (815 kg) Schwefelsäurehydrat ergaben, also einen Ertrag von 130 Proz. des Schwefels mit einem Berbrauche von 14,28 Proz. Salpeter auf benselben. Wochen tam die Stärke der Säure erst auf 1,250 spez. Gew.; man ließ sie bann ab und konzentrierte sie auf 1,375, in welchem Zustande sie zur Berweudung und in den Handel kam. In Prestonpans erreichte man 1800 nur eine Probuktion an Säure von 111 Proz. des Schwefels, mit Berbrauch von 13 Proz. Salpeter auf ben Schwefel; 1813 hatte man bort schon 108 Kammern von 14 Fuß Länge (= 4,2 m), 10 Fuß Höhe (= 3 m) und 41/2 Fuß Weite (= 1,35 m). 1805 existierte in Burntisland (bei Ebinburgh) eine Fabrit mit 360 Kammern à 5,43 cbm Inhalt.

Carpenter und Reid geben in der Diskussion über Guttmanns Bortrag (S. 5) noch weitere historische Notizen, z. B. über Kammern aus Granit mit bleiernem Boden und Decke, die in Cornwall existierten.

Inzwischen war im Jahre 1766 in Frankreich die erste Bleikammer in Rouen durch Holker errichtet worden. Im Jahre 1774 wurde daselbst, auf den Rat von de la Follie, eine bedeutende Berbesserung eingeführt, nämlich die Ginleitung von Wasserbampf in die Kammern während ber Berbrennung bes Schwefels. Im Jahre 1793 zeigten Clement und Deformes, daß die Bleikammern burch einen kontinuierlichen Luftstrom gespeist werden könnten, wodurch viel Salpeter erspart würde. Sie zeigten, daß die Orydation der schwefligen Säure zu neun Zehnteln auf Kosten bes atmosphärischen Sauerstoffs stattfindet, und daß der Salpeter nur die Rolle eines Vermittlers zwischen ber Luft und ber schwefligen Säure spielt. Damit war die moderne Unschauung vom Wesen des Schwefelfaureprozesses ichon gegeben; es dauerte aber mertwürdig lange, ehe die Schwierigkeiten beseitigt waren, welche der Ginfuhrung bes kontinuierlichen Systems in die Praxis gegenüber standen. Gewöhnlich schreibt man die Einführung der kontinuierlichen Schwefelverbrennung dem Jean Holker (einem Enkel des Obengenannten) im Jahre 1810 zu; doch hat Mactear gezeigt (a. a. D. S. 13), daß zu St. Rollox bei Glasgow schon zu Ende 1807 ein kontinuierliches System wenigstens teilweise eingeführt war; Danipf wurde aber baselbst erst 1813 ober 1814 eingeführt.

In Deutschland scheint die erste Bleikammer zu Ringkuhl bei Kassel errichtet worden zu sein. Eine der ältesten Kammern in Deutschland ist die um 1820 von Dr. Richard in Botschappel bei Dresden errichtete, wobei er uoch, in Ermangelung eines Bleilöters, die Kammer eigenhändig mit Zinnlot und Bügeleisen zusammensetzen mußte (nach Bode in einer Bearbeitung von H. A. Smiths Chemie der Schwefelsäurefabrikation, Freiburg 1874, S. 96). Diese Kammer wurde noch intermittierend beschickt und man erzielte für 100 Pfd. Schwefel nur gegen 150 Pfund Schwefelsäure, also nur die Hälfte des heutigen Ausbringens.

Restner aus Thann war der Erste, welcher die Kondensationsprodukte der Kammerwände sammelte, um darauf gestützt einen regelmäßigeren Kammersbetrieb einrichten zu können; und für so wichtig sah man diese Neuerung gleich von Anfang an, daß Kestner nach Glasgow berufen wurde, um seine Wethode in der Tennantschen Fabrik einzusühren.

Sehr interessante Notizen über die Einführung der Schwefelsäureindustrie in Deutschland gibt El. Winkler (Zeitschr. f. angew. Chem. 1900, S. 731). Nach ihm spricht Lampadius in seinem 1815 erschienenen Grundriß der technischen Chemie von der Schwefelsäurefabrikation als einer in England und zu Schwenisal dei Leipzig bestehenden. Er beschreibt die Bleikammern als "Zimmer" von etwa 12 Ellen (8 m) im Geviert, mit Quadersteinen gepstastert und überall mit Bleiplatten belegt, mit zwei Türen zum Eintragen des Schwefels, von dem je ½ Zentner auf zwei eisernen Pfannen verbrannt wird. Der Schwefel wird vorher mit 20 Proz. Kalisalpeter gemischt und Dampf wird ans einem kupfernen Kessel durch Röhren und Hähne eingeleitet. Bier Röhren mit Hähnen dienen dazu, um im späteren Stadium des (3 Stunden dauernden) Prozesses Luft einzulassen. Trop hydraulischung bedenklicher Beanspruchung ausgesett. Die darin gebildete verdünnte Säure wurde in Glassretorten im Sandbade auf das spez. Gew. 1,800 abgedampst.

Das Bleilöten ohne Lot mittels ber Wasserstoffslamme wurde 1838 von Desbassans de Richemond erfunden; die erste Erwähnung desselben in Deutschland (Oter) stammt aus 1859. Noch 1846 wird in Prechtls Technischer Enchklopädie, Bd. 14, S. 246, davon gesprochen, daß bei zu niedriger Temperatur der Kammer die Wände der letzteren mit einer ½ dis 1 Zoll dicken Kruste von Kammertristallen bedeckt seien, woraus man das geringe Verständnis des Prozesses zu jener Zeit schließen kann. Schweselkies soll um 1836 gleichzeitig von Wehrle in Rußdorf bei Wien und von Brem in Lukawitz in Böhmen versuchsweise angewendet worden sein (vergl. 2. Aufl. d. Buches I, S. 22), aber die Fabriken gingen erst von 1851 ernstlich dazu über; seit 1877 ist dem spanischen Kies eine Hauptrolle zugefallen. Gase aus den metallurgischen Betrieben wurden zuerst 1859 in Oter, 1861 in Freiberg auf Schweselsäure verarbeitet.

Endlich folgte 1827 die Erfindung des Gan-Lussacschen Kondensations= apparates für die aus den Kammern entweichenden Salpetergase, welcher allerdings erst 1842 zu Chauny eingerichtet wurde, und wir sind hiermit der heutigen Produktionsweise so nahe gerückt, daß wir den historischen Teil unserer Aufgabe schließen können.

Allgemeine Prinzipien der Schwefelfäurefabrikation.

Schwefelsäure kann auf zwei verschiedenen Wegen fabrikmäßig gewonnen werden, nämlich erstens durch Berbrennung von Schwefel oder Sulfureten zu schwestliger Säure und weitere Oxydation der letzteren, und zweitens durch Zersetzung natürlicher oder künstlich erzeugter Sulfate. Auf der letzteren Quelle beruht, außer einigen bis jetzt nicht praktisch gewordenen Vorschlägen, nur die heute auch schon obsolete Erzeugung von rauchendem Vitriolöl in Vöhmen, von welcher erst später die Rede sein wird; bei weitem die Hauptmenge der Schweselssäure dagegen wird auf dem ersteren Wege gewonnen, mit welchem wir und zunächst beschäftigen werden. Wir werden an erster Stelle nur diesenigen Apparate und Verfahren beschreiben, welche zur saktischen Fabrikation im großen dienen, und die Aufzählung der nur vorgeschlagenen Abänderungen, zugleich mit den Darstellungsweisen nach ganz neuen Prinzipien, erst am Schlusse bringen.

Bei ber Berbrennung des Schwefels, sei es freien ober an Metalle ober an Wasserstoff gebundenen, entsteht befanntlich in erster Linie Schwefels biornb (schweflige Saure), SO, 1). Schwefelwasserstoff, selbst gemischt mit 70 Proz. untätiger Gase (Stickstoff), kann wie Leuchtgas angezündet werden und brennt ohne alle Schwierigkeit fort, indem neben SO2 noch Wasserbampf Der freie Schwefel entzündet sich an der Luft schon bei einer unter 300° liegenden Temperatur, und wenn er einmal angefangen hat zu brennen, so genügt die dabei entstehende Hitze, um bei hinreichendem Luftzutritt ben fämtlichen Schwefel auf die Entzündungstemperatur zu bringen. Ahnlich verhält sich eine Reihe von Schwefelmetallen, deren bei weitem wichtigstes für unseren Zwed das Doppeltschwefeleisen, Fe S2, ift, obwohl man hier schon ein etwas komplizierteres Berfahren einschlagen niuß, damit die ganze Masse vollständig verbrannt, ober, wie man es hier nennt, abgeröstet werben fann. allen Fällen entsteht nun neben bem Schwefelbiornb, SO2, auch noch immer etwas Schwefeltrioryd, SO3 (Schwefelsäureanhydrib), und bei Gegenwart von Wasser oder Wasserbampf auch Schwefelsäure, SO4 H2, selbst, mehr oder weniger mit Wasser verbünnt. Auch die wässerige Lösung der schwesligen Säure verwandelt sich, bei Berührung mit Luft, nach und nach in Schwefel-In beiden Fällen ist es natürlich der Sauerstoff der Luft, welcher die SO2 in SO3 bezw. SO4H2 umwandelt, aber diese Reaktion geht bei gewöhns licher oder mäßig erhöhter Temperatur so träge vor sich, daß eine Benutzung derselben für fabrikmäßige Zwede ganz untunlich wäre. Um nun das Ber-

¹⁾ Es ist kaum nötig zu bemerken, daß man unter "schwestiger Säure" nur die (übrigens nur in Lösung bekannte) Verbindung H₂SO₃ verstehen und das Anhydrid derselben, SO₂, nur als solches oder als Schweseldioryd bezeichnen sollte; doch wird es in der Technik vielsach noch als "schwestige Säure" bezeichnet.

bindungsbestreben zwischen SO_2 und O (sei es bei Gegenwart ober bei Abwesenheit von H_2O) zu verstärken, gibt es zwei Mittel. Das eine Mittel,
welches man am besten bei Abwesenheit von Wasser benutzt, besteht in der Anwendung von sesten Körpern, welche als "katalytische Substanzen" die Bereinigung von SO_2 und O außerordentlich beschleunigen. Diese Berfahren,
welche zunächst immer zur Darstellung von Schweselsäureanhydrid, SO_3 , dienen,
werden späterhin als "Kontaktverfahren" beschrieben werden.

Der zweite Weg, welcher aber nicht zu SO₈, sonbern immer gleich zu wirklicher Schweselsäure, H₂SO₄, führt, wird das Bleikammerversahren genannt und beruht auf der Eigenschaft der Säuren des Stickstoffs, als Übersträger des Saucrstoffs auf Schweselbioryd und Wasser zu dienen. Das Nähere über diesen Vorgang wird erst später, bei Betrachtung der Theorie des Schweselssäurebildungsprozesses, angeführt werden.

Die Reaktion zwischen Stickstoffsäuren und schwesliger Säure geht nur bei Gegenwart von Wasser vor sich, und es muß sosort hinzugesügt werden, daß in der Praxis bedeutend mehr Wasser erforderlich ist, als hinreicht, um SO_4H_2 zu bilden; es entsteht also immer eine verdünnte Schweselsäure, und diese muß für die meisten Zwecke noch weiter konzentriert werden.

Für manche Zwecke ist auch die gewonnene Säure noch von gewissen Substanzen zu befreien, welche durch die angewendeten Rohmaterialien oder Apparate in sie gelangen, und man hat dann also eine Reinigung der Schwefelsäure vorzunehmen.

Es ergibt sich baraus folgende Einteilung unseres Gegenstandes.

- 1. Beschreibung der Rohmaterialien der Schwefelsäurefabrikation, sowie der Eigenschaften und der Analyse der Säuren des Schwefels.
- 2. Die Erzeugung von schwefliger Säure und zwar, da die betreffenden Prozesse sehr verschieden voneinander sind, sowohl was die Apparate als was die Ausführung betrifft a) aus Schwefel, b) aus Schwefelsmetallen.
- 3. Die Verwandlung der schwefligen Säure in Schwefelsäure in den sogenannten Bleikammern.
 - 4. Die Reinigung.
 - 5. Die Konzentration ber Schwefelfaure.
 - 6. Die Rontaktverfahren.
- 7. Die Berwertung der bei der Fabrikation namentlich aus Schwefelmetallen fallenden Nebenprodukte.

Zweites Rapitel.

Die Rohmaterialien der Schwefelsäuresabrikation (einschließlich Salpetersäure).

1. Gediegener Schwefel.

Der Schwefel, welcher ja in der Natur im gediegenen Zustande gefunden wird, ist dem Menschengeschlechte seit den ältesten Zeiten bekannt gewesen. Er wird sowohl in der Bibel, wie in den homerischen Gedichten östers erwähnt. Die Römer erhielten ihn augenscheinlich schon in derselben Weise, wie dies jetzt geschieht, durch Ausschmelzen aus dem mergeligen oder anderen Rohgestein. Die Alten verwendeten ihn hauptsächlich zum Käuchern, sowohl zu Zwecken der Desinsektion als für religiöse Gebräuche (man denke an die wohlbekannte Stelle in der Odhssee, wo Odhsseus sein Haus nach der Tötung der Freier reinigt); außerdem anch zu vielen anderen Zwecken, zu denen er noch heute verwendet wird, wie zur Reinigung von Weinfässern, zur Zerstörung von Bilzwucherungen in Weinbergen und Obstgärten, zu Pflastern gegen Hautkrankheiten, zum Anzünden von Feuern und zur Zubereitung von Fackeln, zum Kitten von Glas, zum Bleichen und zur Nielloarbeit auf Wetallen 1).

Bekanntlich wird der Schwefel heute außer zu diesen auch noch zu vielen anderen Zwecken benutzt, aber wir haben es hier nur mit seiner Verwendung in der Fabrikation von Schwefelsäure zu tun.

Für diese ist der freie Schwefel zweiselsohne der bequemste Rohstoff, und lange Zeit hindurch ist alle Schwefelsäure des Handels ausschließlich daraus dargestellt worden. Diese Sachlage hat sich jedoch schon längst geändert und wird kaum je wieder zurückehren, da ein billigeres Ausgangsmaterial, als es der gediegene Schwefel je bieten kann, im Schwefelsies (Pyrit), namentlich in den einige Prozent Kupfer enthaltenden Arten desselben, und in der Zinksblende vorhanden ist. Trotzem wird Rohschwefel noch immer in Amerika in großem Maßstade zur Schwefelsäurefabrikation gebraucht, wenn auch kaum ans

¹⁾ Ich verdanke diese geschichtlichen Notizen einer Abhandlung von Prof. Hümner in der "Festschrift zur Begrüßung der Philologenversammlung", Zürich 1887, S. 23 ff.

zunehmen ist, daß dieser Zustand anhaltend sein wird; aber auch in England wird eine nicht unbedeutende Menge Schwefel für diesen Zweck verwendet, während in den anderen europäischen Ländern dies sehr wenig mehr der Fall ist.

Eine nicht ganz unbeträchtliche Menge Schwefel wird auch zur Darstellung von schwefliger Säure verwendet, besonders zum Zwecke der Erzeugung von schwefligsaurem Kalk für die Papierfabrikation.

Eigenschaften bes Schwefele.

Das Atomgewicht des Schwefels ist 32,06 (Sauerstoff gleich 16); sein spezif. Gew. gleich 2,07. Er ist sehr spröde; Härte 1,5 bis 2,5 der minera-logischen Stala. Durchscheinend an den Kanten, hellgelb, bei erhöhter Temperatur dunkler werdend, bei — 50° fast farblos. Geruch und Geschmack sehr unbedeutend. Leitet Elektrizität nicht, sondern wird durch Reiben selbst elektrisch; daher ist er schwer zu pulvern, weil das Pulver an dem Mörser und Stößel anhaftet.

Schwefel schmilzt bei 111,5° und bildet eine dünne, hellgelbe Flüssigkeit, welche bei stärkerem Erhitzen, von 150° an, dunkler und dickslüssiger wird; bei 250 bis 260° ist sie fast schwarz und so zähe, daß sie beim Umkehren des Gefäßes nicht ausläust; bei noch höherer Temperatur (330 bis 340°) bleibt sie dunkelfardig, wird aber wieder dünnsslüssiger und bei 448° (nach Regnault; Hittorf u. a. setzen den Siedepunkt dei 760 mm Druck gleich 440°) gerät sie ins Kochen, unter Bildung eines braunroten Dampfes, sublimiert aber schon bei niedrigerer Temperatur (die Schwärzung des Silbers deutet auf eine gewisse Flüchtigkeit des Schwefels schon bei gewöhnlicher Temperatur hin, wenn dies nicht auf Bildung von Schweselwasserstoff zurückzusühren ist).

Der Schwesel kommt in verschiebenen allotropischen Zuständen vor. Der gebiegen in ber Natur angetroffene Schwefel kommt oft in rhombischen Rris stallen vor, meist in zugespitten Rhombenoktaebern von den oben angeführten physitalischen Eigenschaften; biefe a= Mobifikation erhält man auch burch Kri= stallisation des Schwefels aus seiner Lösung in Schwefelmasserstoff. β =Modifitation erhält man burch langsame Abkühlung von geschmolzenem Schwefel und Abgießen des fluffig gebliebenen Anteiles, wenn ein Teil erftarrt ift; sie besteht aus langen, bunnen, ichiefen, rhombischen Gäulen bes monoklinorhombischen Systems, von braungelber Farbe, durchsichtig, spezif. Bew. 1,96. Diese Modifikation geht bei gewöhnlicher Temperatur langsam in die a=Modifitation über, vollständig nach einigen Tagen, plötlich bei Erschütterung, Kraten u. dergl. Die Farbe wird dann hellgelb und die Kriftalle verlieren ihre Durchsichtigkeit, bleiben aber Pseudomorphosen des \beta=Schwefels. Der Stangenschwefel besteht im frischen Zustande aus β =Schwefel, nach einiger Zeit aus a-Schwefel. Wenn Schwefel bis zur Bahflussigkeit erhitzt und bann in sehr kaltes Wasser ausgegossen wird, so bildet sich die pe Modifikation, nämlich amorpher, weicher, zäher, rotbrauner Schwefel vom spez. Gew. 1,957. dieser geht allmählich in a-Schwefel über, vollständig erst nach einiger Zeit, und sehr langsam, wenn kleine Mengen von harzigen Substanzen, Job u. a. m. damit gemischt sind. In den "Schwefelblumen" ist die peModifikation zum Teil vorhanden. Übrigens gibt es noch eine ganze Zahl von Unterarten dieser Modifikationen (vergl. den Artikel "Schwefel" im "Neuen Handwörters buch der Chemie" von Fehling und Hell, herrührend vom Berfasser). Seits dem hat Engel eine neue kristallisierte Modifikation des Schwefels (Compt. rend. 1891, p. 866), sowie auch eine in Wasser lösliche Modifikation erhalten).

An der Luft auf 250° 1) erhitt, entzündet sich der Schwesel und verbrennt mit violettblauer Farbe, unter Bildung von Schweseldioryd, SO₂ (mit ein wenig Trioryd, SO₃, vergl. 4. Kapitel). Hierbei gibt 1 g Schwesel 2221 Wärmeseinheiten aus. Genauere Angaben sind die von Thomsen (Ber. 1880, S. 959), wonach die Verbrennungswärme der verschiedenen Modisikationen des Schwesels in Atomkalorien (1 Atomkalorie bei Schwesel ist gleich 32 Grammskalorien) beträgt:

S (rhombischer, oktaebrischer) $+ O_2 = SO_2 + 71080$ S. (monoklinischer) $+ O_2 = SO_2 + 71720$ "

Daher muß die Umwandlung von 32 Gewtln. monoklinischen Schwefels in rhombischen von der Entwickelung von 640 W.=E. begleitet sein. Dagegen gibt Berthelot (Compt. rond. 90, 1449) die Verbrennungswärme des oktaedrischen Schwefels gleich 69 260 Atomkalorien oder 2164 Grammkalorien an.

Wasserstoff verbindet sich mit dem Schwefel in unbedeutendem Grade bei 120°, sehr merklich bei 200°. Beim Kochen von Schwefel und Wasser wird H_2 S ausgegeben und Schwefelsäure sindet sich im Rücktande (Croß und Higgin, Journ. Chem. Soc. 35, 249; Colson, Bull. soc. chim. [2] 34, 66; Böhm, Jahresber. 1883, S. 225).

Schwefel ist unlöslich in Wasser, sehr wenig löslich in Alkohol und Slycerin, etwas mehr in flüchtigen Ölen, leicht löslich (mit Ausnahme der p-Modifikation) in Schwefelkohlenstoff und Chlorschwefel.

Der raffinierte Schwesel des Handels ist im Zustande von Stangensoder Blockschwesel oft fast chemisch rein. "Schweselblumen" (Schweselblüte) enthalten dagegen etwas schweslige Säure, teilweise auch Schweselsäure, welche sie trot andauernden Waschens hartnäckig sesthalten. Gerade dieser Eigenschaft verdanken sie ihre größere Wirksamkeit gegen die Traubenkrankheit (Oïclium) und sonst. D. Rößler (Arch. d. Pharm. 1887, S. 845) gibt an, daß Stangenschwesel so gut wie frei von irgend welcher Säure ist. Schweselblüte dagegen enthält in 100 g bis 3,14 ccm SO₂, welche zum Teil in Schweselssäure übergegangen sein kann. Unterschwesslige Säure sindet sich in Schweselsblüte nicht, wohl aber bis zu 0,15 Proz. in Schweselmilch.

Borkommen des Schwefels in der Natur.

Schwefel kommt in der Natur in großen Mengen vor, sowohl im gediegenen Zustande als auch in Verbindungen mit anderen Körpern, als Schwefelmetalle und Sulfate. Absätze von freiem Schwefel bilden sich noch zur Jetztzeit, nament-

¹⁾ Vergl. J. R. Hill, Chem. News 1890, 61, 126.

lich in vulkanischen Ländern durch die Zersetzung von Schwefelwasserstoff und schwefliger Säure. Daubrée (Compt. rend. 92, 101) bemerkte eine Neubildung von Schwefel im Untergrunde von Paris durch die Wirkung organischer Substanzen auf Sulfate; dieselbe Bildung ist oft bei Mineralquellen beobachtet worden, wo sie im besonderen der Einwirkung gewisser Algen, wie Beggiatoa, Oscillaria und Ulothrix, zugeschrieben wird (ebendas. 95, 846 und 1363).

Biel wichtiger sind aber die in früheren geologischen Epochen entstandenen Schwesellager, deren bedeutendste sich in Sizilien (in der Areide) und nächstdem in der Romagna und anderen Teilen Italiens sinden. Die sizilianische Schweselgewinnung ist aussührlich beschrieben in Schwarzenbergs Technologie der anorganischen chemischen Produkte, 1865, S. 3 bis 33 und in Stohmann-Rerls Chemie (3. Ausl., 6, 26 ff.).

Ein fehr eingehender Bericht über die Schwefelindustrie Siziliens, nach einem amtlichen Berichte bes Bergingenieurs Parobi, ift von Angelo Barbaglia in dem Hofmannschen amtlichen Wiener Ausstellungsbericht (I, S. 144 ff.) gegeben worden; es sind bort auch die neueren Dfen zur Gewinnung des Schwefels durch Ausschmelzen beschrieben, welche freilich meist verlaffen worden sind, ebenso wie die Extraction des Schwefels vermittelft Schwefeltohlenstoffs; nur ber Apparat von Thomas jum Schmelzen mit gespanntem Bafferbampf (wesentlich gegrundet auf ben Schaffnerichen, bei der Regeneration des Schwefels aus Sodarudständen zu beschreibenden Apparat) ift von, auch nicht allgemeinem, Erfolge begleitet gewesen. Nach A. Bauers offiziellem (österreich.) Ausstellungsberichte, Gruppe III, Sektion I, S. 2, wäre Gritti berjenige, welcher biesen Apparat in Sizilien eingeführt hätte. Der Grittische Apparat, welchen Barbaglia nicht erwähnt, soll die Mängel aller früheren Apparate beseitigt haben. Jebenfalls erhält man mit bem Dampfapparat ein viel höheres Ausbringen als mit dem Calcarone, z. B. aus 22 prozentigem Erze mit Dampf 21 Schwefel, im Calcarone nur 15 Schwefel; bem gegenüber fteben die Kosten für Brennmaterial und die höheren Anlageund Unterhaltungetoften ber Dampfapparate.

Bon neueren Beschreibungen seien erwähnt diejenigen in der Chem. 3tg. von 1882, S. 1389, 1405, 1421; Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, S. 56; Journ. Soc. Chem. Ind. 1890, p. 118; Bechhold, Zeitschr. f. angew. Chem. 1894, S. 34; Frank, ebend. 1900, S. 843; Jungsleisch, Monit. Scient. 1901, p. 511; Aichino, Mineral Industry 8, 592 (sehr eingehend).

Wir geben hier nur einige Notizen über die in den letzten Jahren in der Schweselgewinnung in Sizilien und anderwärts vorgekommenen Neuerungen. Nach Chem. Trade Journ. 14, 320 verdrängt der Gillsche Ofen immer mehr die Calcaroni, und soll dabei eine Mehrproduktion von 50 Proz. Schwesel erzielt werden. Dieser Ofen ist überwöldt; im Inneren besindet sich ein kleineres Gewölde, in dem ein Koksseuer brennt. Iede solche "Zelle" sast 5 dis 30 cdm Erz; es werden deren meist sechs in einer ringförmigen Batterie zusammengestellt. Aus der ersten Zelle treten die Gase durch Seitenöffnungen in die nächste über, und wenn die Schmelzung in der ersten Zelle beendet ist,

ist die zweite durch die heißen Gase schon auf den Entzündungspunkt gebracht, brennt dann von selbst fort u. s. w. Die mit viel Schweseldampf beladenen Gase gehen also nicht, wie bei den Calcaroni, verloren, die Ausbeute ist viel größer als früher, die Zeit viel kürzer (drei bis vier Tage für jede Zelle) und infolge der viel geringeren Rauchmenge kann man fast das ganze Jahr hindurch ohne Schädigung der Begetation arbeiten. Im Jahre 1888 gab es nur 365 solcher Zellen in 40 Schweselgruben, 1894 aber schon 1821 Zellen in 225 Gruben (d. h. mehr als zwei Drittel aller Gruben).

E. P. White (Eng. Min. Journ. 62, 536) gewinnt Schwefel aus bessen Erzen dadurch, daß er die letzteren zwischen zwei konischen, mit Dampf geheizten Gefäßen heruntergleiten läßt, wo der Schwefel schmilzt und unten abläuft.

Weitere Apparate zum Ausschmelzen des Schwefels sind konstruiert worden z. B. von De la Tour de Breuil (Compt. rend. 93, 456; vergl. auch C. Vincent, Bull. soc. chim. 40, 528), welcher eine 66 prozentige Chlor-calciumlösung anwendet. R. Walter beschrieb einen Apparat zur kontinuier-lichen Ausschmelzung von Schwefel durch Verbrennung eines Teiles des Schwefels, wobei das entstehende Schwefeldioryd in Bleikammern zur Schwefelsäuregewinnung benutzt wird (Chem.-Ztg. 1886, S. 1199).

F. Dickert (amerikanisches Patent Nr. 298734 und 301222) beschreibt einen Apparat zum Ausschmelzen von Schwefel, bestehend aus einer doppelt-wandigen Pfanne, verbunden durch eine durchlöcherte Scheidewand mit einer ähnlichen, aber umgekehrten doppelwandigen Pfanne, wobei Dampf in den Zwischenraum zwischen den Wänden eingeleitet wird.

Sehr sinnreich ift bas Berfahren von Bermann Frasch (U. S. P. No. 461 429, 461 430 und 461 431, alle von 1891), erfunden zur Gewinnung des Schwefels aus dem Vorkommen in Louisiana, welches infolge von schwimmendem Gebirge auf den gewöhnlichen Wegen nicht zu erreichen ist. Man macht ein Bohrloch genau wie beim Bohren auf Petroleum und füttert dies mit einem 25 cm weiten Eisenrohre aus, das 3 m in das Hangende des Schwefellagers hineinreicht. In das Rohr wird ein solches von 15 cm, in dieses ein solches von 75 mm und im Mittelpunkt ein solches von 25 mm Weite eingesenkt. Das Bohrloch selbst geht bis zum Liegenden des Schwefellagers, und die inneren Röhren (anfangend von dem 15 cm = Rohr) gehen eben= falls so weit. Nun preßt man auf 1660 C. erhitztes Wasser unter dem erforberlichen Drucke burch bas äußere Rohr, wodurch ber außen befindliche Schwefel geschmolzen wird und sich im Bohrloche ansammelt. Anfangs versuchte man ihn einfach durch Pumpen zu Tage zu fördern; da dies nicht gelang, so treibt man durch das zentrale 25 mm=Rohr gepreßte Luft hinunter, welche sich mit dem geschmolzenen Schwefel zu einer Art Schaum mischt, der in dem 75 mm = Rohre wegen seines geringen spezifischen Gewichts schnell aufsteigt. Auf biesem Wege hat man in 24 Stunden bis 150 Tons zu Tage gefördert, wozu man 50 Tons Kohle unter dem Dampffessel verbrennen mußte. Natürlich ist ber Berlust an Wärme sehr groß, und es ist unberechenbar, in welcher Art die Berunreinigungen die Röhren verftopfen können. Im Jahre 1896 wurden aus einem in sehr reinem Erze hergestellten Bohrloche 2100 Tons Schwefel gefördert und bis 1898 waren im ganzen 4509 Tons gefördert worden, worauf angeblich nach "Mineral Industry" 7, 643 das Berfahren als unrentabel eingestellt wurde. Dies ist jedoch unrichtig. Vom Ersinder habe ich im Februar 1902 aufgenommene Photographieen erhalten, welche die Anlage, die Pumpen u. s. w. in voller Arbeit zeigen. Bisher wurde mit Dampstesseln von 2100 Pferdestärten gearbeitet und damit durchschnittlich 100 Tons Schwefel pro Tag gepumpt; aber die Ressels sur weitere 2200 Pferdestärten waren schon in der Montierung begriffen. Der slitzsige Schwefel wird in große hölzerne Kasten dis auf 21 × 18 × 1,5 m Größe gepumpt, wo er erstarrt und behufs Berladung in Stilden ausgehadt wird. Das Verfahren soll das billigste aller Gewinnungsverfahren sein.

Mene (Monit. Scient. 1867, p. 400) gibt folgende Analysen von sizilianischem Schwefel:

S löslich in CS	96,2	92,1	92,1	91,3	90,1	90,0	88,7
S unlöslich in CS	∦ —	-		1,5	2,0	2,1	1,7
Rohlige Substanz	0,5	1,0	1,1	0,7	1,0	1,1	1,0
Eand	1,5	2,3	2,8	3,3	2,3	2,8	5,5
Ralfstein und Colestin	1,8	4,1	3,0	2,5	4,1	3,0	2,8
_	100,0	99,5	99,0	99,3	99,5	99,0	99,7

(Menes Proben stammten augenscheinlich von sehr schlechten Qualitäten.)

Der Durchschnittspreis des Schwefels in Sizilien selbst betrug 1881 115 Lire, 1882 105 Lire, 1887 nur 69 Lire die Ton. Ein Bericht des italienischen Landwirtschafts-Ministeriums für das Jahr 1894 (Chem. Ind. 1895, S. 182) bespricht das gänzliche Daniederliegen der sizilianischen Schwefelindustrie. Diese hob sich jedoch 1896 durch die Bildung der mit englischem Kapital gegründeten Anglo-Sicilian Sulphur Company, wodurch das ruinöse Untersdieten der Preise aufhörte und teilweise bessere Methoden eingeführt wurden. 1900 war der Preis der gewöhnlichen Export-Qualität "bost thirds" Pfd. St. 3.13.6 (etwa 75 Mark) ab Catania. Die Gesamtaussuhr von Schwefel aus Sizilien in dem am 30. Juni 1900 endenden Jahre betrug 517 741 Tons, in dem am 30. Juni 1901 endenden Jahre 521 497 Tons. Dies verteilt sich auf die einzelnen Länder wie folgt:

•								1900/1901	1899/1900
Bereinigte S	taate	n	•	•	•	•	•	147 094	138846
Frankreich .	•	•	•	•	•	•	•	98 455	90 393
Italien	•		•	•	•	•	•	85 210	101 624
Deutschland	•	•	•	•	•	•	•	30549	26 29 0
Rorwegen, C	Schwe	bei	n, I	Där	ıem	art	•	27 373	18313
Griechenlanb	und	T	ürf	ei	•	•	•	22304	19795
Großbritanni	en		•	•	•	•	•	$\boldsymbol{19923}$	25 933
Rugland .		•	•	•	•	•	•	19878	16815
Österreich .	•		•	•	•	•	•	19647	23067

Holland	•	•	•	•	•	•	•	•	1581 3	11781
Portugal	•	•	•	•	•	•	•	•	11315	11462
Belgien	•	•	•	•	•	•	•	•	9316	8845
Spanien	•	•		•	•	•	•	•	3 56 6	$\boldsymbol{6298}$
Andere La						•			11059	10259

(Ausfuhrzahlen aus früheren Jahren in ber 2. Aufl., S. 13.)

Norditalien, besonders die Romagna, lieferte früher sehr viel Schwefel, aber viele der Lager sind schon erschöpft und die Produktion ist langsam zurückgegangen (23274 Tons im Jahre 1886, 21663 Tons im Jahre 1887; Einzelheiten in Chem. Zeitschr. 12, 1659). Die ganze dort gewonnene Menge wird im Inlande zum Schwefeln der Weinreben verwendet.

Auf den Liparischen Inseln und bei Neapel sindet sich selenhaltiger Schwefel, jedoch nur in kleinen Mengen.

An vielen anderen Orten der Erde sind Schwefellager aufgefunden worden, welche zuweilen für sehr wichtig erklärt worden sind; aber bisher hat keine einzige der neuen Schwefelgruben eine merkbare Einwirkung auf den Schwefelshandel gehabt, in welchem Italien noch immer fast ein Monopol hat.

Die wichtigeren dieser Schwefelvorkommen sind folgende:

Andalusien produziert Schwefel, der zum Teil in Almeria raffiniert wird. In Deutschland ist Schwefel gefunden worden zu Staßsurt (Berl. Ber. 1890, S. 192) und bei Ratibor in Oberschlessen, wo ein 6 m mächtiges Lager vorkommt, das mittels Extraktion durch Schwefelkohlenstoff ausgebeutet worden ist (Chem. Ind. 2, 136; Fischers Jahresber. 1882, S. 233). Die

worden ist (Chem. Ind. 2, 136; Fischers Jahresber. 1882, S. 233). Die Erzeugung von Schwefel (einschließlich des aus Sodarückstand gewonnenen) war 2317 Tons im Jahre 1897, 1954 Tons im Jahre 1898, 1663 Tons im Jahre 1899. Die Einfuhr betrug 1898: 30269 Tons; 1899: 31196 Tons; 1900: 40689 Tons. Die Aussuhr ist unbedeutend.

In Galizien besteht eine alte Schwefelgrube zu Swokcowice bei Krakau, welche einige Jahre lang mit großem Eifer ausgebeutet wurde; der Schwefel wurde daselbst zeitweilig nach dem Vorschlage von Cl. Winkler aus dem mergeligen Erze durch Schwefelkohlenstoff ausgezogen, später durch Schwelzen mit gespanntem Wasserdamps. Dieses Lager ist aber so gut wie erschöpft. (Vergl. Wagners Jahresber. 1878, S. 333; 1879, S. 272; Fischers Jahresber. 1885, S. 204.)

Rußland besitzt verschiedene Schwefelvorkommen. Gluschkow fand im astrachanschen Gouvernement, am östlichen Ufer des Salzsees von Baskuntschak, ein Lager, bestehend aus einer Mischung von sandigem Gestein mit 30 bis 35 Proz. reinem Schwefel (Fischers Jahresber. 1884, S. 264). In Westzstieren sollen Schwefellager vorhanden sein. Im Weichselbezirk wird ein solches zu Czarki ausgebeutet, welches 1883 60 000 Pud ergab. In der Sandsteppe von Karakum sind viele kegelförmige Hügel gefunden worden, bestehend aus schwesligem Gestein von 50 Proz. Gehalt (Chem.-Ztg. 1884, S. 478). Baron Henting hat im Grodnobezirk, im nördlichen Kaukasus Schwefel gefunden (ebendas. 1887, S. 1620). Nach Chem. Ind. 1892, S. 443 wird das

Schwefellager zu Tschirkat in Daghestan in der Art abgebaut, daß jährlich 300 000 Pud Schwefel gewonnen werden, welche nach Baku zu 1,18 Rubel pro Pud (16,38 kg) geliefert werden.

Nach der Chem.-Ztg. 1894, S. 2002 ist in Transkaspien, 60 Werst vom Hasen Usun-Ada am Kaspischen Meere und nur 2 Werst von der Eisenbahnslinie, ein großes Schwesellager entdeckt worden, dicht unter der Erdobersläche, also durch Tagebau zu gewinnen. Das Erz enthält 35 bis 40 Proz. S und stellt sich auf 20 bis 25 Kopeten pro Pud in Usun-Ada. Falls das Lager sich als reichhaltig erweist, so würde es angeblich den sizilianischen Schwesel aus Rußland ganz verdrängen. Bielleicht ist dies dasselbe Borkommen, worüber in Journ. Soc. Chem. Ind. 1900, p. 867 als dem "reichsten in der Welt" berichtet ist, das 600 Meilen von Khiva entsernt sei und sich über 28 (engl.) Duadratmeilen erstrecke.

Chonski berichtete 1895 (Chem.-Ztg. 1895, Repert., S. 411), daß die an verschiedenen Orten in Rußland versuchte Schwefelgewinnung überall eingestellt sei. Er beschrieb die mit den verschiedenen Gewinnungsmethoden verbundenen Nachteile. Sein Aufsatz sollte von denjenigen studiert werden, welche
jedes neu aufgefundene Schwefellager für Bargelb ansehen.

Bergl. über Schweselvorkommen in Rußland auch Zeitschr. f. angew. Chem. 1897, S. 36; Chem. Ind. 1898, S. 241; Niedenführ, Chem. Ztg. 1897, Nr. 30; Machalsti, Engin. Min. Journ. 70, 216; Chem. Trade Journ. 1900, 27, 220.

Island besitzt große Schwefellager, angeblich noch bedeutender als die sixilianischen. Dasjenige zu Guldbringe Spssel, im Südwesten des Landes, soll vor einiger Zeit mit Vorteil ausgebeutet worden sein.

Schwefel wird gefunden bei Mossul in Mesopotamien; in Nordsafrika bei Kairo und in Tunis. Zu Djemsah und Rangah am Roten Meere soll die Compagnie soufriere 300 Tons monatlich erhalten.

Mac Ivor beschreibt eine kleine Insel bei Neuseeland, augenscheinlich den Krater eines großen unterseeischen Bulkans, mit großen Schwefellagern; sie wird vermutlich bald im Meere verschwunden sein (Chom. Nows 56, 251). 1900 lieferte Neuseeland 1692 Tons Schwefel.

Japan besitzt große Schätze von Schwefel; doch hat die Schwierigkeit der Fabrikation und Berschiffung bisher eine größere Ausdehnung dieser Industrie verhindert. 1890 (Journ. Soc. Chem. Ind. 1890, p. 234) wurde nur an einem Orte Schwefel in größerem Maßstabe gewonnen, nämlich zu Atosanobori bei Kuschiro, im Südosken der Insel, auf welcher der Hasen Hasen bakodate liegt. Die dortige Grube besteht aus einem Lager von 50 prozentigem Erz, im Krater und an den Abhängen eines erloschenen Bulkans. Die gewinnbare Menge von Schweselerz soll nach den niedrigsten Schätzungen eine Million Tons, nach anderen das Fünfsache betragen. Der Schwesel kostet zu Kuschiro etwa 31 Mt., zu Hakodate schon 44 Mt., was zu teuer ist. Er wird fast ganz nach San Francisco verschisst; die ausgesührte Menge betrug:

1885	•	•	•	1541	Tons	1888	•	•	•	3609	Tons
1886	•	•	•	4972	"	1895	•	•	•	15 700	"
1887	•	•	•	7096	"						

Außer dem gewöhnlichen Schwefel kommt in Japan auch eine orangerote Abart vor, mit 0,17 Proz. Tellur, 0,06 Proz. Selen, 0,01 Proz. Arsen, Spuren von Molybdän und erdigen Substanzen (Divers und Shimidzu, Chem. News 1883, No. 1256).

Ganz vor kurzem ist ein großes Vorkommen von Schwefel auf der vulkanischen Insel Etrofu, halbwegs zwischen der Nordspitze von Japan und Kamtschatka, in Ausbeutung genommen worden. 1900 wurden schon 10000 Tons geförbert und man will auf 3000 Tons per Monat kommen (Journ. Soc. Chem. Ind. 1901, p. 300).

In den Bereinigten Staaten hat sich Schwefel an vielen Orten vorgefunden (Einzelheiten in den Mineral Resources of the United States für 1885 und spätere Jahre). Wichtigste Fundorte: Cove Creek, Millard County, South Utah; Rabbit Hole Springs, Humboldt County, Nevada; bei Lake Charles, Louisiana; in Wyoming und anderweitig in den Rocky Mountains, in Texas, Ralifornien u. s. f. Die meisten bieser Borkommen werben nicht ausgebeutet, teils wegen zu geringer Bebeutung, teils wegen Transportschwierig-Die Rabbit Hole-Grube ist hin und wieder, aber nie in großem Maßstabe ausgebeutet worden. Am wichtigsten ist noch die Cove Creek-Grube, für deren Ausbeutung eine Gesellschaft mit einem Kapital von zwei Millionen Dollars gegründet wurde, die aber nur 2000 Tons Schwefel im Jahre 1886 und 2700 Tons im Jahre 1887 lieferte, so daß sie nicht einmal die Westkuste ber Bereinigten Staaten vollständig versorgen konnte, deren Jahresverbrauch von 4500 Tons zum Teil aus Japan, zum Teil aus Sizilien gebeckt wird. Im Anfange des Jahres 1888 hörte der Betrieb dieser Grube ebenfalls ganz auf; 1891 wurden dort wieder 1000 Tons gewonnen. Allerdings würde Nordamerita eine der Hauptquellen von Schwefel für die Industrie werden, wenn die an das Borkommen im Grand Gulf Basin im Staate Louisiana geknuthften Erwartungen sich bestätigen sollten. Man hat dort in der Nähe von Lake Charles City fehr große Schwefellager gefunden, welche etwa in einer Tenfe von 135 m beginnen. Die Bohrungen haben eine Mächtigkeit der Lager von reichem Schwefelerz von im ganzen 37 m ergeben, nebst etwa 100 m schwefelhaltigem Gips. Das erste und mächtigste Lager zeigt oben einen Gehalt von 62 Proz., in der Mitte von 90 Proz. reinem Schwefel. Die einzige Schwierigkeit für die Ausbeutung ist eine Schicht von 72 m Triebsand oberhalb ber Schwefellager, was man jedoch im Laufe des Jahres 1892 durch Anwendung des Gefrierverfahrens zu überwinden hoffte (vergl. S. 14). Die Grube gehört der American Sulphur Company in New Pork, welche glaubt, daß sie eine der wichtigsten der Erde werden wird.

In Unter-Kalisornien, nicht weit von der Mündung des Kolorado, ist Schwefel gefunden worden. Das Roherz soll 70 bis 80 Proz. reinen S entshalten (Fischers Jahresber. 1897, S. 420).

Gewinnung, Einfuhr und Berbrauch von Schwefel in den Bereinigten Staaten in den letzten Jahren nach Min. Ind. IX, p. 611 (Tons von 1016 kg):

	Be:	1				
Zahr	winnung	Rohichwefel Schwefel-		raffin. Schwefel	Gefamt	Berbrauch
1896	3800	145 318	665	447	146 430	149 746
1897	1690	133 846	319	148	139 313	140 849
1898	272 6	159 790	537	163	160 410	161 772
1899	ı 1565 I	140 841	336	184	141 361	142 449
1900	; 4630 ,	166 787	628	142	167 328	171 418

In Britisch-Kolumbien, am Steenafluß, ist ein großes Schwesellager, das die Gegend am Puget Sund und schließlich die ganze Küste des Stillen Meeres versorgen soll (Journ. Soc. Chem. Ind. 1901, p. 1040).

Auch an vielen anderen Orten in Amerika kommt Schwefel vor, so in den vulkanischen Gegenden von Ecuador, zu Chillan in Chile u. s. w. Der Krater des Popocatepetl in Mexiko enthält große Mengen Schwefel, und es wurde eine Eisenbahn dahin projektiert, für welche jährlich ein Transport von 50 000 Tons Schwefel erhofft wurde; die ganze Linie entlang sollten Schwefelsäurefabriken errichtet werden (Fischers Jahresber. 1884, S. 265). Visher scheint alles dies noch Projekt geblieben zu sein.

Auf der Insel Saba, einer der Kleinen Antillen, ist ein Schwefellager von durchschnittlich 45 Proz. Gehalt, welches einige Zeit ausgebeutet, aber als unlohnend wieder verlassen wurde (Dingl. polyt. Journ. 1886, 259, 43).

In Chile wird Schwefel in einer Höhe von etwa 4000 m über bem Meere gefunden. Die 1900 von einer zu Jquique domizilierten Gesellschaft eröffnete Grube befindet sich 54 engl. Meilen von der nächsten Eisenbahnsstation. Das Produkt soll von sehr guter Qualität sein; es wird in den Provinzen Atacama und Tarapaca zur Gewinnung von Jod und zur Herstellung von Sprengpulver sür die Salpeterfabriken gebraucht. Dies scheint das Lager von Taital zu sein, welches in einem im Journ. Soc. Chem. Ind. 1901, p. 1039 zitierten Konsularberichte erwähnt ist. 1901 wurde die Arbeit als unsohnend eingestellt (Zeitschr. f. angew. Chem. 1901, S. 1248).

In Venezuela ist 30 bis 40 km von der Kuste Schwefel gefunden worden, der von der Deutsch-Benezolanischen Schwefelgruben-Aktiengesellschaft in Köln mittels einer Drahtseilbahn ausgebeutet wird.

Darftellung von Schwefel aus verschiebenen Stoffen.

Bei ber Leuchtgasfabrikation werben, angesammelt in der gebrauchten Gasreinigungsmasse, große Mengen Schwefel erhalten. Insofern dieselben zur Darstellung von schwefliger Säure dienen, werden wir davon in einem späteren

Abschnitte handeln. Diese Masse bient zuweilen auch zur Darstellung von freiem Schwefel, z. B. durch Ausziehen mit Schwefelschlenstoff, oder nach Broadberry (Gas World 1895, 23, 643) mit heißem Benzol; boch schem dies meist nicht lohnend zu sein (Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 491) schon wegen der unvermeidlichen Berunreinigung mit Teer, weshalb er meist direkt verbrannt wird (vgl. 4. Kapitel).

Einige der unten beschriebenen Berjahren beziehen fich auf Berarbeitung biefes Ausgangsmaterials.

Der Auslaugung eritaftand ber Sobafabriten (gewöhnlich einfad Sobaruaftand genannt) lieferte schon seit vielen Jahren eine gewisse, abe relativ unbedeutende Menge von Schwefel. Durch das im II. Bande zu be schreibende Verfahren von Chance ist er nunmehr eine sehr wichtige Quell von freiem Schwefel geworden, worliber jedoch auf diesen Band zu ver weisen ist.

Die Erzeugung von Schwefel burch Destillation ber Phrite ho gegenwärtig ihre Bedeutung verloren, wird jedoch noch immer auf den Werke ber Firma 3. D. Stard zu Littmip in Altsattel in Böhmen betrieben, wi die zur Eisenvitriolgewinnung nötigen Riesabbrande zu erhalten. In de

Fig. 1.

Jahren 1863 bis 1872 gewann ma daraus 48821 Zentner Schwefel. D Destillation geschieht dort in tönerne Röhren, 1 m lang, 12 cm hoch un 14 cm breit, rlidwärts ganz offen, na vorn zu einer Spite von 2 cm Durc messer verengt; sie sind mit Kochsalz gl siert und liegen zu drei Reihen von je siebe Röhren in einem Osen. Als Borla dient für jede Röhre ein halb mit Wass gestültes Blechkistchen, welches an de versüngten Ende der Retorte angese

ift. Der Pyrit wird burch bas offene Ende eingetragen, ein schief geneigt Blechstud vorgeschoben und die entstandene Fuge mit Sand oder Riesabbra

verschlossen, wie es obenftebende Fig. 1 zeigt.

Man gewinnt hier nur ein Drittel des im Byrit enthaltenen Schwefe bagegen soll man die Hälfte (?) des Pyritschwefels in einem in Schwet üblichen kontinuierlichen Ofen gewinnen, der nach Art eines kontinuierlick Kalkofens eingerichtet ist und bessen oberer Teil sich in einen hölzernen, Kondensationsraum sungierenden Schlot fortsetzt. Nachdem der Ofen ein allemal mit Brennstoff angeheizt ist, beschickt man ihn mit Pyrit, von dem Teil verdrennt, während die Hälfte seines Schwefels sich verslüchtigt und o kondensiert wird. Durch eine seitlich oben angebrachte Öffnung kann von zu Zeit neuer Byrit oben eingetragen und durch eine andere Öffnung die brände unten ausgezogen, mithin das Brennen kontinuierlich sortgesetzt wert (Dieses Versahren blirfte kaum so viel Schwefel als das zuerst beschriet geben und ware in bedauten Gegenden von voruherein ausgeschlossen.)

Bon P. W. Hofmann (Dingl. polyt. Journ. 220, 232; Wagners Jahresber. f. 1876, S. 292) ift ein Borschlag zur Gewinnung von Schwefel ans dem an den Pyritgruben massenhaft erhaltenen und (früher) schwer zu verwertenden Erzklein gemacht worden. Leitet man über zur dunklen Rotglut erhittes Schwefelcalcium (aus Sodaruckftand) schweflige Säure, so wird die lettere anfänglich absorbiert; dann destilliert Schwefel über und das Schwefelcalcium verwandelt sich in Calciumsulfat. Leitet man nun über dieses im Glühen Leuchtgas, ober glüht man es nach genügendem Busat von Rohle, so erhält man wieber Schwefelcalcium, welches von Frischem benutt werden fann. Man follte also, nach pofmann, ben Feinties gleich an ben Gruben verbrennen, aus den Röstgasen mit Bilje von Schwefelcalcium Schwefel abscheiben und in ben Handel bringen, die Röstruckstände nach einem im 13. Kapitel biefes Bandes zu behandelnden Berfahren auf Zinkchlorid und Glauberfalz verarbeiten und das dann fallende Gisenoryd in Hohöfen verhutten. Praktische Ausführung hat dieser Borschlag nicht gefunden und ist bazu auch keine Aussicht vorhanden, seitbem mit Hilfe ber Etagenöfen bas Erzklein sich minbestens ebeuso gut wie bas Stufferz verwerten läßt.

Gerlach (Deutsches Pat. Nr. 229, 3. Juli 1877) will Schwefel aus Schwefelerzen und besonders aus der Reinigungsmasse der Leuchtgassabriken das durch gewinnen, daß er sie in eisernen oder tönernen Retorten erhitzt, indem gleichzeitig durch glühende Röhren überhitzter Wasserdampf durchgeleitet wird. Die Destillation des Schwesels soll ungemein rasch von statten gehen. Eine Beschreibung und Zeichnung sindet sich in Wagners Jahresber. 1879, S. 268. Ein in Oberschlessen damit für Schweselmergel angestellter Versuch gab kein günstiges Ergebnis (ebendas. 1882, S. 234).

D. C. D. Roß hat einen sehr ähnlichen Apparat patentiert (Engl. Pat. Nr. 713, 1879); weitere Apparate sinden sich im Scient. Amer. 39, 276 und in der Chem.-Ztg. 1879, S. 241. Dubois (Deutsch. Pat. Nr. 41718) beschreibt eine dafür bestimmte Drehretorte.

Nach einem französischen Batent der Gesellschaft von St. Gobain (Nr. 107820, 28. April 1875) sollte man auf der obersten Etage eines gewöhnlichen Plattenröstosens für Schwesellies (siehe deren Beschreibung im 4. Kapitel) eine irdene Retorte andringen, in welcher der Phrit zuerst durch Destillation eines Teiles seines Schwesels berandt wird, der in den befannten Kondensationskammern als Stangenschwesel oder Schweselblumen aufgefangen wird. Man läßt nach einiger Zeit den teilweise entschweselten Phrit auf die nächste Stage und so weiter nach unten fallen; hier verbrennt dann der übrige Schwesel und die Röstgase gehen in die Bleikammern, während ihre Hise die Destillation des frischen Phrits in der Netorte bewirkt. — Dieses Berfahren taugt nicht viel; die Schweselblumen, welche man erhält, sind ungemein sauer und sowohl der Ofen als auch die Bleikammern gehen ungemein schlecht. Ähnlich ist das Versahren von Labois (Engl. Pat. Nr. 9761, 1884).

Hollowans Berfahren (Engl. Pat. Nr. 500 und 1131, 1878) erregte seiner Zeit viel Aufsehen. Er bläst heiße Luft durch geschmolzenen Pyrit und verwandelt ihn so in einen Kupferstein und eine Schlacke, während freier

Schwefel abbestilliert und aufgefangen werden kann. Der Hauptzweck war die Konzentration armer Kupfererze in Ländern mit teurem Brennstoff. Der Ersinder hat es in einem Bortrage vor der Society of Arts beschrieben; kritisiert wurde es schon daselbst, sowie später von Bode (Dingl. polyt. Journ. 232, 433). Angus Smith (Alkali Reports 1877—1878, p. 47) hielt dieses jedensalls sehr interessante Bersahren für vielversprechend, aber es ist nicht zur Durchführung gekommen.

Buisine (Deutsch. Pat. Nr. 73222) will halbgerösteten Schwesellies mit Schweselsäure erhitzen, wobei Eisenvitriol als Nebenprodukt gewonnen wird. Nach Nr. 79706 soll man zu diesem Zwede den Schweselsies in geschlossenen Gefäßen bei etwa 700° abdestillieren und den Rücktand mit Schweselssäure behandeln; das so erhaltene Gemisch von Schwesel, Ferrosulfat und Kupferssulfat soll direkt zur Bekämpfung gewisser Traubenkrankheiten benutzt oder durch Auslaugen und Zementieren der Sulfate und Schwelzen des in Wasser unlösslichen Rückstandes auf metallisches Kupfer, Eisenvitriol und Schwesel verarbeitet werden.

Ch. W. Stickney (Amerikan. Pat. Nr. 475824 vom 5. Mai 1892; Eng. Min. Journ. 65, 674) will aus einem Teile des Erzes durch Wasserbampf bei Rotglut Schweselwasserstoff, aus einem anderen durch gewöhnliche Luftröstung schweslige Säure entwickeln. Beide Gase sollen gemischt und dann mit einer Lösung von Aluminiumsulfat in Berührung gebracht werden, wodurch der Schwesel in leicht absetzbarer Form gewonnen wird (jedenfalls aber ganz unvollständig, da namentlich die H2 S-Bildung nur teilweise eintreten wird). Die Reaktion soll durch elektrische Funken befördert werden.

Fröhling, Fleming & Whitlock (Engl. Pat. Nr. 10295, 1900) wollen so gut wie allen Schwefel aus Schwefelsies durch Erhitzung desselben in einer Retorte im Strome von Kohlensäure oder Stickstoff unter Zusatz einer kleinen, regulierten Menge von Sauerstoff erhalten, wodurch nur das Eisen zu Fez Oz verbrannt werden soll, während der Schwefel frei wird. Das deutsche Patent von Whitlock, Nr. 127565, betrifft denselben Gegenstand.

Schwefeldioryd enthaltenden Gasen burch glühende Kohlen darzustellen. Haenisch und Schröder (Deutsch. Pat. Nr. 33100) versahren zu diesem Zwecke wie folgt: Sie leiten die Gase zuerst durch seuerseste, mit Rots gefüllte und von außen durch Generatorgas geheizte Cylinder; die Verbrennungsprodukte streichen durch einen zweiten Cylinder, der mit lose gestellten Ziegeln gefüllt und durch die Ubhitze des ersten Cylinders geheizt ist. Hier wirken das unzersetzte Schwefeldioryd, das Kohlendioryd, der Schwefelsolensstoff und das Kohlenorysulsid auseinander, so daß bei gehöriger Regelung des Gasstromes schließlich nur CO2 und S entstehen. Man kann auch die SO2 sofort mit CO behandeln, nach der Gleichung: SO2 + 2CO = 2CO2 + S. Eine Einrichtung in großem Maßstabe sür dieses Versahren ist zu Oberhausen gemacht worden (Chem.-Ztg. 1886, S. 1039); mit welchem Erfolge, ist mit nicht bekannt.

3. und F. Weeren (Deutsch. Pat. Nr. 38014) erhalten SO₂ für obigen Zweck durch Glühen von Sulfaten mit Rieselsäure.

Heinrici (Zeitschr. angew. Chem. 1898, S. 525) will diese Reaktion zur Berarbeitung des bei der Reinigung von Mineralölen fallenden Säureteers benutzen. Durch Erhitzung desselben entsteht SO_2 , welches durch glühenden Koks in S umgewandelt werden soll.

Schweselwasserstoff ist sehr häusig als Ausgangsmaterial zur Gewinnung von Schwesel vorgeschlagen worden, was insbesondere durch das Verfahren von C. F. Claus ermöglicht worden ist, das im II. Bande (2. Aufl., S. 775 ff.) aussührlich beschrieben ist. Indem wir hierauf verweisen, sühren wir nur einige wenige verwandte Verfahren, sowie seit 1896 vorgeschlagene Neuerungen an.

C. F. Claus (Engl. Pat. Nr. 6909, 1887) behandelt Schwefelmetalle mit überhitztem Dampf und verbrennt den so erhaltenen Schwefelwasserstoff mit einer begrenzten Menge von Luft, um dadurch freien Schwefel zu erhalten.

A. M. und J. F. Chance (Engl. Pat. Nr. 2495, 1888) reduzieren Gips ober verwitterte Sodaruckstände durch Glühen mit Rohle zu Schwefelcalcium und behandeln das mit Wasser gemischte Produkt mit Kalkofengasen, genau wie es im folgenden Bande bei der Wiedergewinnung des Schwefels aus Sodarückstand beschrieben wird. Der entwickelte Schwefelwasserstoff wird entweder auf Schwefelsäure oder auf freien Schwefel verarbeitet.

Carulla (Journ. Soc. Chem. Ind. 1897, p. 980) verbrennt H₂S statt im Claus-Ofen in einem gewöhnlichen Schwefelkiesofen, weil babei angeblich bas Ausbringen größer sein soll (?).

Baranow und Genossen (Engl. Pat. 7269, 1898) reduzieren natürsliche Sulfate durch Rots, behandeln das Produkt mit CO2 und stellen aus dem H2S den S dar, wobei sie das H2S durch glühendes Sulfat leiten.

Palaschkowski (Russ. Pat. Nr. 5464 u. 5477; Chem.-Ztg. 1902, S. 15) modifiziert dieses Berfahren wie folgt. Er bereitet aus dem Sulfat mit Ries und Teer Briketts, was die Reduktion sehr beschleunigt. Das Sulsid wird unter einem Drucke von zwei dis drei Atmosphären durch CO2 zersett. Das H2 S wird am besten nicht gleich durch glühendes Sulsat, sondern durch eine Lösung des Sulsids geleitet, wobei sich Ca(SH)2 und NaHS bildet. Durch Na2SO4 verwandelt man auch das erstere in NaHS und stellt nun aus diesem durch CO2 dar: H2S und NaHCO3. Nur dieses H2S wird jest dazu verswendet, um durch Sulsate in S und SO2 umgewandelt zu werden.

Davidson und die United Alkali Co. (Engl. Pat. Nr. 17476, 1897 und Nr. 7088, 1898) beschreiben Verbesserungen bei der Sublimation von Schwefel.

Albright & Hood (Engl. Pat. Nr. 11988, 1894) reinigen Schwefel, insbem sie ihn längere Zeit bis wenig unter seinem Siedepunkte erhitzen.

Die Gewinnung von Schwefel auf der ganzen Erde wird nach amtlichen Duellen in Min. Ind. 9, 611 wie folgt angegeben (Tons zu 1000 kg).

Land	1895	1896	1897	1898	1899
Österreich	830	643	530	496	555
Frantreich	4 213	9 720	10 723	9 818	11 744
Ungarn	102	. 138	112	93	116
Deutschland	2 061	2 263	2 317	1 954	1 663
Griechenland	1 480	1 540	358	135	1 150
Italien	370 766	426 353	496 658	502 351	563 697
Japan	15 557	12 540	12 013	10 339	10 241
Rufland	190	437	574	?	,
Spanien	2 231	1 800	3 50 0	3 100	1 100
Schweden	¦. —	77	-	50	
Bereinigte Staaten	1 676	3 061	1 717	2 770	. 1 590

Dies schließt nicht den in Großbritannien aus dem Sodarückstand regenerierten Schwefel mit ein, der für 1898 auf 31 000 Tons angeschlagen wird.

Technische Analyse des Rohschwefels.

Man unterscheidet im Handel bei dem fizilianischen Schwefel (dem einzigen, ber bis jest für die Schwefelsäurefabrikation in Betracht kommt) drei Sorten. Die erfte besteht aus großen, glanzenben, bernsteingelben Studen (englisch : "firsts", italienisch: "prima Lercara" ober "prima Licata") und wird nur selten für den vorliegenden Zweck gebrancht. Die zweite Qualität ("seconds", "seconda vantaggiata") ist nicht so glänzend, aber noch schön gelb; die britte ("thirds", "terza vantaggiata") hat eine nicht mehr rein gelbe und noch mattere Farbe, und bei beiden Sorten ift, so wie sie in England ankommen, sehr viel Pulver. Sie sind übrigens im ganzen sehr rein und dürften selten über 2 Proz. Asche hinterlassen. Bei ber dritten Qualität kommt allerdings ausnahmsweise bis 4 Proz. Asche oder selbst mehr vor; sie ist teils durch Bitumen, teils durch amorphen Schwefel bräunlich gefärbt. "Zolfo ventilato" ist Schwefel, der fein gemahlen, durch ein Becherwerk gehoben und durch einen Luftstrom fortgeblasen und dadurch gesiebt wird. Man verwendet dazu nicht gewöhnliche Luft, sondern abgekühlte Rauchgase, welche wegen ihres geringeren Sauerstoffgehaltes weniger Entzündungsgefahr bieten. Hiervon stellen Balter & Trewhella in Neapel und Catania jährlich 5000 Tons dar (Chem.-Ztg. 1901, Nr. 42).

Für gewöhnlich untersucht man Rohschwefel nur durch Verbrennen von etwa 10 g in einer kleinen Porzellanschale und Wägen der Asche. Besser bestimmt man auch die Feuchtigkeit durch Trocknen einer nicht oder nur gröblick zerkleinerten Probe (beim Feinreiben würde Wasser entweichen) von etwa 100 g im Luft- oder Wasserbade.

Bituminose Substanzen erkennt man am leichtesten an der Farbe bes

Schwefels; sie kommen in größter Menge in dem aus Gasreinigungsmasse gewonnenen Schwefel vor, der dadurch manchmal ganz schwarz gefärbt ist.

In Rohschwefel und besonders in aus Sodarlickländen regeneriertem Schwefel kommt öfters Arsen (als As S3) vor. Beim Ausziehen mit Schwefeltohlenstoff bleibt das Schwefelarsen zurud und kann gewogen werden. Schaeppi (Chem. Ind. 1881, S. 409) zieht vor, nach Borschrift der beutschen Pharmakopöe bas As, S, mit verbünntem Ammoniak bei 70 bis 80° auszuziehen. Aus der lösung kann man mit Silbernitrat Schwefelsilber nieberschlagen, welches filtriert, gewaschen und in heißer Salpetersäure aufgelöst wird, worauf bas Silber als Chlorfilber bestimmt wird; 6 Mol. Ag Cl entsprechen 1 Mol. As2 S3. Man arbeitet aber besser auf volumetrischem Wege, indem man die ammoniakalische Lösung bes Schwefelarsens mit reiner Salpeterfäure genau neutralisiert, start verdünnt und mit 1/10=Normal=Silbernitrat titriert, bis ein Tropfen der Lösung bei Zusatz von neutralem Kaliumchromat sich braun färbt. Bei Anwendung von 10 g Schwefel zeigt jedes Rubikentimeter ber 1/10 = Normal = Silberlösung 0,041 Proz. As S3 an. - Zuweilen kommt in regeneriertem Schwefel Arfen als Eisen- ober Calciumarfenit vor, welches durch obiges Berfahren nicht gefunden wird; man muß bann ben Schwefel mit Schwefeltohlenstoff ausziehen mb ben Rückfand mit Königswaffer bigerieren.

Eine qualitative Reaktion auf Schwefel besteht darin, daß man 1 g Schwefel mit 15 Tropfen Salmiakgeist in 2 ccm Wasser eine halbe Stunde lang schüttelt, filtriert, zu dem Filtrat 30 Tropfen Salzsäure und 15 Tropfen Dralsäure setzt, ein blankes Stück Messing in die Lösung stellt und auf 60 die 100° erhitzt; bei Gegenwart von Eisen färbt sich das Messing grau oder schwarz (Hager, Pharm. Centralbl. 1884, S. 268 u. 443).

Selen sindet man durch Verpuffen des Schwefels mit Kaliumnitrat, Auflösen in Salzfäure und Behandlung mit SO2, welches das Selen als rotes Pulver niederschlägt.

Reed (Chem.-Ztg. 1897, Rep. S. 252) beschreibt die in Amerika übliche Probe auf Selen. Man kocht 0,5 g Schwefel mit einer Lösung von 0,5 g Chankalium in 5 com Wasser, filtriert und säuert das Filtrat mit HCl an. Wenn eine rote Färbung innerhalb einer Stunde auftritt, so ist Selen vorhanden. Oder man kocht 1 g Schwefel eine Stunde lang mit 2 g Chankalium in Lösung, setzt noch 0,5 g KCy zu und kocht noch eine halbe Stunde. Natürlich wird etwa vorhandenes Eisen mit dem sich bildenden Rhodankalium ebenfalls reagieren.

Macagno (Chom. Nows 43, 192) schlug eine direkte Bestimmung des Schwefels durch seine Löslichkeit in Schwefelkohlenstoff vor. Pfeiffer (Zeitschr. anorg. Chem. 15, 194) hat diese Sache weiter untersucht und gibt sür diese Methode folgende Vorschrift. Man schüttelt eine abgewogene Menge des Schwefels mit genau dem viersachen Gewicht von reinem Schwefelkohlensstoff, sültriert, bringt die Temperatur auf 15° und bestimmt das spezisische Gewicht der Lösung. Die folgende (aus dem Original abgekürzte) Tabelle gibt die Teile Schwefel an, welche von 100 Gewtln. CS2 bei 15° bei verschiedenen spezisischen Gewichten aufgelöst sind.

Fig.	2.
Hig.	2

Spezif. Gewicht	s	Spezif. Gewicht	8	Sewicht	s	Spezif. Gewicht	8
1,2708	0,0	1,3003	6,5	1,3271	13,0	1,9517	19,5
1,2731	0,5	1,3024	7,0	1,3291	13,5	1,3536	20,0
1,2754	1,0	1,3045	7,5	1,9311	14,0	1,3553	20,5
1,2779	1,5	1,3066	8,0	1,3330	14,5	1,3571	21,0
1,2800	2,0	1,3087	8,5	1,8350	15,0	1,3587	21,5
1,2833	2,5	1,8108	9,0	1,3369	15,5	1,3605	22,0
1,2847	3,0	1,3129	9,5	1,3388	16,0	1,5622	22,5
1,2870	3,5	1,3150	10,0	1,3408	16,5	1,3640	23.0
1,2894	4,0	1,3170	10,5	1,3426	17,0	1,3657	20.5
1,2916	4,5	1,3190	11,0	1,3445	17,5	1,3674	24,0
1,2938	5,0	1,8211	11,5	1,8463	18,0	1,3692	24,5
1,2960	5,5	1,3231	12,0	1,3481	18,5	1,3709	25,0
1,2982	6,0	1,8251	12,5	1,3500	19,0		

Dieselbe Frage wird nochmals von P. Fuchs behandelt (Zeitschr. angew. Chem. 1898, S. 1189), dessen Zahlen ein wenig von denen Pfeiffers abweichen. Diese letzteren, welche in meinem Laboratorium ermittelt worden sind, bieten jede Garantie der Genauigkeit.

Bur Belämpfung ber Traubenkrankheit ist ber Feinheits's grad des gemahlenen Schwefels von großer Wichtigkeit. In Frankreich wird dieser durch das Sulfurimeter von Chancel, Fig. 2, ermittelt. Dies ist ein unten geschlossenes Glasrohr mit Glasstopfen, 23 cm lang, 15 mm weit, in 100 Grade von je 1/4 cm eingeteilt, vom Boden aus beginnend. Die 100 Grade nehmen einen Raum von 100 mm ein. Wenn man gemahlenen Schwefel mit wasserfreiem Ather schlittelt, so bildet er nach dem Absehen eine Schicht, deren Höhe dem Feinheitsgrade des Bulvers entspricht. Man sieht den zu untersuchenden Schwefel durch ein Sieh mit 1 mm Maschenöffnung, bringt davon 5 g in das Rohr und sept dazu Ather von 17,5° oder möglichst nahe dieser Temperatur dis zur halben Höhe des Rohres. Man schüttelt dieses gut um, dis zur Zerteilung der Klümpchen, und gießt mehr

Ather zu, bis 1 cm über den Teilstrich 100. Man schüttelt nochmals um nud stellt das Rohr senkrecht. Wenn die Salpeterschicht nicht mehr zusammensinkt, so wird ihre Höhe abgelesen und als "Chancel-Grade" angegeben. Sewöhnslicher gemahlener und gesiebter Schwefel zeigt 50 bis 55° Chancel, seinere Duantitäten 70 bis 75°. Die seinste Dualität erhält man nicht durch Sieben, sondern durch ein Windgebläse, und dieser "Zolko ventilato" (S. 24) zeigt 90 bis 95° Chancel (Wacker, Chem.-Ztg. 1901, S. 459). Zum Gebrauche in Weindergen sollte der Schwesel mindestens 60° Ch. zeigen; manche wollen bis 75° Ch. gehen.

Analyje bes raffinierten Comefele. Blod. ober Stangen.

schwefel ist meist so gut wie völlig rein, kann aber natürlich auf Asche, Arsen und Selen untersucht werden.

Schweselblumen sind nie ganz rein. Wenn sie nicht besonders gewaschen sind, sind sie immer sauer. Janda (Fischers Jahresber. 1897, S. 421) fand darin die 0,283 Proz. Asche; im Durchschnitt von 30 Mustern 0,063 Proz. Er untersuchte auch die Löelichkeit in kochender Natronlauge vom spez. Sew. 1,2; diese schwankt von 88 Proz. (in einem Falle nur 68 Proz.) bis 99,99 Proz. Durchschnitt 98,04 Proz.

2. Pyrit oder Schwefelfics.

Bas man im technischen Sinne als Schwefelties, Ries ober Pyrit bezeichnet, ist sehr selten reines Doppeltschwefeleisen (FoS2), vielmehr entweder ein Gemenge besselben mit Gangart, ober noch häufiger zugleich mit ein wenig von anderen Schwefelmetallen. Das Doppeltschwefeleisen selbst kann vorhanden sein als eigentlicher Schwefelties ober als Binarfies. Der Schwefels ties (Eisenkies, eigentlicher Phrit) triftallisiert im regulären System, und zwar parallelflächig hemiedrisch; die Hemiedrie zeigt sich selbst auf den Bürfelflächen durch verschiedene Streifung (vergl. Fig. 3, a. f. S.). Bürfel I findet man häufig das Oftaeber a, oft modifiziert durch die Flächen bes Bentagonalbobekaebers b und baburch, wenn beibe Flächen gleichniäßig ausgebildet sind, das Itosaeder (II) gebend. Das Pentagonaldodekaeder (Fig. IV) b ist sehr häufig; ebenso die kombinierten Formen (Fig. III, V, VI); auch tommen Zwillingetriftalle vor. Die Kriftalle find oft fehr deutlich ausgebilbet, aber bei den im großen angewendeten Pyriten meistens ganz undeutlich (derb). Die Farbe des reinen Phrits ist speisgelb, und von der des Rupferkieses leicht zu unterscheiden; der derbe Ries des Handels zeigt oft andere, selbst schiefergraue Farbe; Strich (Bulver) bräunlichschwarz. Seine Spaltbarkeit nach ben Hexaederflächen ist nicht sehr ausgebildet; die Bruchflächen sind muschelig oder uneben. Härte 6 bis 61/2, spez. Gew. 4,83 bis 5,2. Reines Fe S2 enthält in 100 Aln. 46,67 Eisen und 53,33 Schwefel.

Nach Mene enthalten die Phrite von vulkanischen Formationen kein Wasser, dagegen diesenigen von sedimentären Formationen sowohl Wasser als eingemengten Ton. Die ersteren seien die gelben oktaedrischen Phrite, welche an der Luft nicht verwittern; dagegen kommen aus den sedimentären Formationen die weißen, kubischen Phrite, welche sich sehr leicht zu Eisensulfat verändern (Compt. rend. 29. April 1867; Monit. Scient. 1867, p. 422).

Der Binarkies (Strahlkies, Wasserlies, Markasit) kristallisiert im eins und einachsigen Systeme. Rhombische Prismen $M=106^{\circ}$ 2', mit Längsslächen $l=100^{\circ}$ und r, und der Gradendsläche P, zu welcher r unter 158° 20' geneigt ist. Häusig in Zwillingskristallen, teilweise nach einer Fläche M zusammengewachsen und dann Speerkies genannt; auch Drillinge, Bierlinge (Fig. 4, a. f. S.). Fünslinge u. s. w. in kammförmigen Gruppen als Kammties, in faserigen und dichten, knolligen, traubigen Barietäten u. s. w. als Strahlsties und Leberkies.

Spaltbarkeit unbentlich. Bruch uneben. Gew. 4,65 bis 4,88. Farbe graulichspeisgelb

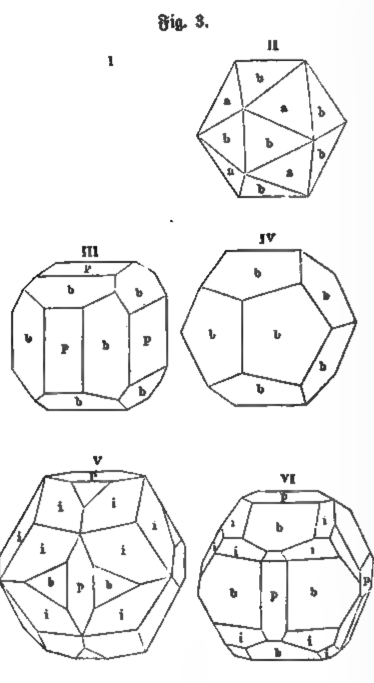


Fig. 4.

sarbe graulichspeisgelb bis grünlichgrau, heller als Schwefelkies. Strick bunkels grünlichgrau. Der Binarties findet sich namentlich sehr hänsig in bituminösen Schiefern und in Steinkohlen und verwittert noch rascher als ber Pyrit unter Bildung von Eisen-

vitriol und bafifchem Ferris

Über die Berschiedenheit im Berhalten von Phrit und Markasit sind Untersuchungen veröffentlicht worden von A. R. Brown (Chem. News 71, 132 st.) und Stokes (Geol. Survey U. S. Bullet, No. 186, von 1901).

Dem Fe S. beigemengt ift in Handelserzen oft Magnetties ober Phrehotit (rhomboedrischer Eisenties) von der Formel Fo, S., mit 60,5 Eisen
und 39,5 Schwefel; meist derb,
Farbe zwischen Speisgelb und
Kupferrot; Härte 3,5 bis 4,5.
Spez. Gew. 4,4 bis 4,7.
Pagnetties fommt auch für
sich in großen Lagern und
Gängen vor, hat aber bisher
teine technische Verwendung gefunden.

Der Rupferties, welcher bem Eisentiese häusig beigemengt ist, zeichnet sich vor ihm burch seine messinggelbe, oft goldgelbe Farbe aus, welche diejenige des Eisentieses bei größerer Beimengung entsprechend modifiziert. Er tristallisiert geneigtslächig hemiedrisch zweis und einachsig; jedoch fommt er in den uns inters

efsierenden Erzen immer nur als undeutlich fristallinische, derbe Einmengung vor. Seine Härte ist 3,5 bis 4,0, sein spez. Gew. 4,1 bis bis 4,3. Nach der Formel Fo Cu S2 enthält der reine Rupserties 30,53 Eisen, 34,58 Rupser und 34,88 Schwefel, doch sind in den zur Schwefelsäuresabritation dienenden Erzen selten mehr als 4 Proz. Rupser enthalten.

Die erfte Anwendung ber Phrite zur Schwefelfäurefabrikation wird gewöhnlich einem Mr. Hill aus Deptford zugeschrieben, welcher schon 1818 ein Patent bafür in England nahm. In Frankreich scheint Clements Desormes bie erften Borschläge und Experimente in bieser Richtung gemacht zu haben; seine Bersuche schlugen jedoch fehl, weil er glaubte, die Brennbarkeit des Pyrits durch Zusat von Kohle erhöhen zu muffen; bies ift erstens unnötig bei richtiger Konstruktion der Bfen und zweitens ist die dabei in die Kammern Eine große Schwierigkeit gehende Kohlensäure dem Prozesse sehr schäblich. bezog sich namentlich auf das Anzunden der Pyrite. Solange man versuchte, dieses in der bei anderen Feuerungs - und Röstungsprozessen üblichen Beise von unten her zu tun, konnte man nicht zum Ziele kommen; nach munblichen Mitteilungen von herrn B. Tobb (englischem Regierungeinspektor ber Gobafabriken) habe ein Arbeiter seines Baters in Cornwall um 1830 zufällig bas Anzünden von oben aufgefunden, wie es noch jett allgemein ausgeübt wird. Indessen wird allgemein das Hauptverdienst bei der Einführung des Pyrits ben Herren Perret & Sohn in Cheffy zugeschrieben, welche barauf schon burch die Notwendigkeit geführt wurden, einen auf seinen Rupfergehalt zu verarbeitenben Phrit vorher zu entschwefeln und die dabei fich entwickelnden Gafe zu konbensieren; an eine Berbrängung bes sizilianischen Schwefels wurde babei noch gar nicht gebacht. Die beiben Perret erforschten mit größter Sorgfalt alle für die angemeffene Berbrennung des Minerales nötigen Bedingungen, und ihnen gebührt die Ehre, die sich der Lösung diefer Aufgabe entgegenstellenben Schwierigkeiten überwunden und den Prozeß zu einem technisch brauchbaren gemacht zu haben. Schon 1833 hatten sie Gifenties mit Erfolg verbrannt, und in einem vom 20. November 1835 datierten Patente beschrieben sie ihr Berfahren, zu welchem Olivier, der mit ihnen associiert war, den ersten Anstoß gegeben haben soll. Im Jahre 1837 finden wir Schwefelties zu Lutawet in Böhmen von Wehrle und Braun zur Erzeugung von schwefliger Säure benutt (Graham Dtto, Lehrb. d. Chem., 4. Aufl., III, I, S. 545); schon 1833, also gleichzeitig mit Perret, war die Methode von 3. Brem in Dsterreich eingeführt worben (Bauer a. a. D., S. 6).

Diese Bersuche, die Schwefelsäure aus Phrit darzustellen, hatten jedoch nur lokales Interesse, und man würde wohl noch lange nicht daran gedacht haben, sich des sizilianischen Schwesels entschlagen zu wollen, wenn nicht, sehr zur Unzeit, die neapolitanische Regierung im Jahre 1838 sich hätte verleiten lassen, dem Marseiller Hause Taix & Comp. ein Monopol für die Aussuhr von sizilianischem Schwefel zu verleihen. Habgierigerweise erhöhte diese Firma sosort den Preis des Schwesels von 100 Mart auf 280 Mart und würde damit der eben im Ausblühen begriffenen Industrie der künstlichen Soda den Todesstoß versetzt haben, wenn man in der Welt keine andere Quelle für den Schwesel besüße, und wenn eine solche unnatürliche Maßregel sich überhaupt hätte durchsühren lassen. Aber der Versuch dazu kam eben zu spät, nachdem gerade Verret & Sohn bewiesen hatten, daß man den in den meisten Kultursländern vorkommenden Phrit ohne Schwierigkeit zur Schweselsäuresabrikation benußen könne. Die Folge davon war ganz das, was man vorausschen konnte.

Nachdem einmal die Entbeckung einer neuen Schwefelquelle zur Notwendigkeit geworden war, wurden binnen einem Jahre nach Eintritt der Preiserhöhung des sizilianischen Schwefels in England fünfzehn Patente sür Berwendung von Pyrit zur Erzeugung von schwefliger Säure, und eine noch größere Anzahl für Darstellung von Schwefel aus Pyrit, Gips u. s. w. genommen.

In England wäre, nach J. S. Muspratt (bessen Chemistry II, p. 1023), Dr. Thomas Thomson berjenige gewesen, welcher in dieser Krisis in England zuerst die Ausmerksamkeit auf den Phrit lenkte; doch ist es nicht anzunehmen, daß nicht viele andere damals gleichzeitig darauf gekommen seien. Erwiesen ist es, daß Thomas Farmer in London der erste in England gewesen ist, welcher 1839 in erheblicherem Maßstabe den Phrit zur wirklichen Schweselsäurcfabrikation verwendet hat (Hosmann, Report dy the Juries on the Exhibition of 1862, Class II, Section A, p. 12). 1839 und 1840 wurden in der Musprattschen Fabrik größere Wengen von irländischem und Waliser Phrit verbraucht und die kupferigen Rückstände zu St. Helens verarbeitet.

In Deutschland scheint es zuerst die Okerhütte am Rammelsberge bei Goslar gewesen zu sein, welche die dortigen Kiese in der Weise abröstete, daß die gebildete schweflige Säure in Bleikammern in Schwefelsäure übergeführt wurde, und andere Hitten (z. B. die Freiberger) folgten ihrem Beispiele. Dabei war nicht allein der Umstand maßgebend, daß die Schwefelsäure mit geringen Kosten als Nebenprodukt aus der sonst geradezu verlorenen schwefligen Säure gewonnen werden konnte, sondern daß letztere als "Hittenrauch" die Begetation in weitem Umkreise um die Hitten herum zerstörte, und man sich genötigt sah, Mittel zu ihrer Beseitigung zu ergreisen, selbst wenn man dabei keinen Gewinn hätte erzielen können.

Das sizilianische Schwefelmonopol bauerte freilich nicht lange; biplomatischer Druck von Seiten Englands führte bald zu seiner Abschaffung, und nach Erniedrigung der Schwefelpreise kehrte die Mehrzahl der Fabriken zunächst zur Berbrennung von Rohschwefel zurud. Aber bas Gis war einmal gebrochen; man hatte sich überzeugt, daß man sich von dem sizilianischen Schwefel emanzipieren könne; die Besitzer von Phritgruben ließen es sich angelegen sein, die Berwertung des Pyrites durch billige Preise zu befördern, und so wurde im Laufe ber folgenden zwei Dezennien allmählich, aber stetig, ber Schwefel aus seiner Rolle in der Schwefelsaurefabrikation immer mehr verdrängt, in dem Mage, als auf der Seite der Rohichwefel aus den oben berührten Ursachen (Traubenkrankheit u. s. w.) teurer wurde, und als mehr und mehr Phritquellen eröffnet wurden. 1852 wurde in Lancashire gar kein Schwifel, im Tynebezirk nur noch 7580 Tonnen Schwefel verbraucht. Um das Jahr 1860 ober wenig später hörte auch dies auf, und seitbem ist jedenfalls in England keine Goba mehr mit Rohschwefel fabriziert worben, wenn auch solcher, wie wir später sehen werben, in jenem Lande noch in beträchtlicher Menge für Darstellung von reiner Schwefelsäure verbraucht wird.

Ein entscheibendes Gewicht in die Wagschale zu Gunsten der Pyrite warf der Umstand, daß immer mehr kupferhaltige Pyrite in den Handel kamen, bei denen der Schwefel jedenfalls abgeröstet werden mußte, ehe sie auf ihren

Aupfergehalt verarbeitet werben konnten. Schon für Perret & Sohn war bies ber Ansporn für ihre Bemühungen gewesen; aber in viel kolossalerem Magstabe ist dies durch die Eröffnung der Rupfertiesgruben in Sudspanien (1859), Portugal und Norwegen geschehen. In England find die eigentlichen Schwefelkiese (FoS2) fast ganz verdrängt worden und haben ihren Plat ben tupferhaltigen Pyriten einräumen muffen; weniger ift bieses bis auf bie letten Jahrzehnte in Frankreich und Deutschland ber Fall gewesen, wo man ausreichende einheimische Quellen von gutem, reichhaltigem Phrit hat, ber in England nur spärlich vorkommt; aber auch in jenen Ländern werden, besonders seit der Ginführung spanischer Riese (1877), immer mehr kupferhaltige Phrite verwendet. Pyrite verschiedener Art hatten schon im Jahre 1867 ben Schwefel in Frankreich so gut wie vollständig als Material der Schwefelsäuregewinnung aus den großen Industriezentren verbrängt (Rapport du Jury International, Expos. Univ. de 1867, tome VII, p. 19). In Deutschland ift bas Berhältnis etwas später, aber ebenso vollkommen eingetreten, und die Ruckehr zu sizilianischem Schwefel, über welche Safenclever (in Sofmanns Bericht über bie Wiener Ausstellung von 1873, S. 155) von einigen Fabrifen in Hannover, Hamburg und Stettin, ale Folge ber hohen Riespreise mahrend ber fieberhaften Jahre von 1871 bis 1873, berichtet, ist nur vorübergehend gewesen und mit bem Sinten der Preise des Pyrits sofort wieder verschwunden. (Bur Darstellung von Calciumbisulfit wird in Deutschland doch noch viel Rohschwefel verwendet, wie wir im 4. Rapitel sehen werben.)

Bon der Berwendung des Schwefellieses ausgehend ist man also zunächst zu kupferhaltigen Schwefelkiesen übergegangen, und es folgte dann die Answendung von blendigen und glanzigen Kiesen; ferner von Hüttenprodukten, wie Kupferrohstein in Mansfeld und Swansea; gegenwärtig verarbeiten die Freiberger Hütten, was früher ganz unmöglich ausgesehen hätte, sogar arme Bleisteine von etwa 22 Proz. Schwefelgehalt (Bobe, Beitr. z. Theorie und Praxis der Schwefelsäuresabrikation 1872, S. 1). Über die Verwendung anderer als eigentlicher Hyrite und von Zinkblende wird später Näheres mitgeteilt werden.

Die hauptsächlichsten Pyrit-Borkommen sind folgende, wobei die kupferhaltigen mit den kupferfreien zugleich aufgeführt werden, weil ohnehin die Grenzen nicht scharf gezogen sind; manche Pyrite enthalten nämlich so wenig Kupfer (unter 1 Proz.), daß ihre Berwertung auf dasselbe untunlich erscheint, und diese gehen mit den ganz kupferfreien in einer Klasse hin.

Das bebeutendste beutsche Rieslager ist dasjenige von Meggen im Siegenschen (Westfalen), */4 Stunden von der Station Altenhunden der Ruhrsciegbahn, aufgesunden im Jahre 1852. Die Lagerstätte tritt in Begleitung von mächtigem Schwerspat in dem sogenannten "Kramenzel" auf, ist dem Streichen nach auf 2000 Lachter Länge bekannt, und wechselt in der Mächtigsteit von */4 bis 3 Lachter und darüber ("Berggeist" 1864, Nr. 79; Wagners Jahresb. f. 1865, S. 221). Nach derselben Duelle ist der Kies sogenannter "Graueisenties" und kommt nur ganz derb und frei von Arsen (?) vor.

Die oberhalb der Talsohle anstehende Erzmasse wird mindestens auf $4^{1}/_{4}$ Mill. Tons geschätzt; wie tief die Erze unterhalb der Talsohle nieder-

setzen, ist noch unbekannt (a. a. D.). Der äußeren Erscheinung nach ist dieses Erz nicht sehr bestechend; sein Ansehen ist grau und unscheinbar; aber es brennt sich sehr gut in den Kiesöfen und würde noch wertvoller sein, wenn nicht sein Zinkgehalt das Ausbrennen erschwerte (s. später).

Altere Analysen fanden sich in der 2. Auflage dieses Buches, I, S. 25. Aus neuester Zeit stammen die folgenden, mir durch die Güte von Dr. R. Hasenclever übermittelten Analysen der Chemischen Fabrik Rhenania.

					a	Ъ	Durchschnitt
Gangart	•	•	•	•	12,02	12,96	12,0
Schwefel		•	•	•	41,94	43,42	40,0 bis 43,0
Gisen .		•	•	•	34,92	35,56	35,0
Zint .	•	•	•	•	7,56	5,81	7,0
Blei .		•	•	•	0,38	nicht best.	0,3 bis 0,5
Ralt .	•	•	•	•	0,50	nicht best.	0,1 ,, 0,5
Arsen .	•	•	•	•	Spur	0,05	Spur " 0,05
			•		97,32	97,80	•

Obiger Durchschnitt entspricht 12,0 Gangart, 75,0 Pyrit (FeS2) und 10,5 Blende (Zn S).

Jurisch (Schwefelsäurefabrikation S. 14 ff.) gibt eine größere Anzahl von Analysen von westfälischem Ries, von F. Duinde 1892 angestellt. Nach diesen schwankt der Schwefel von 41 bis 46,75 Proz., das Eisen von 29,55 bis 36,16 Proz., Zink von 8,2 bis 19,41 Proz. (ich schließe die 27,58 und 42,05 Proz. Zink haltenden, also schon wirkliche Blenden vorstellenden Muster aus); Blei von 0,3 bis 1,4 Proz., Arsen von 0,1 bis 0,2 Proz.; außerdem Kieselsäure, Tonerde, Kalk, Magnesia, Mangan, Alkalien und kleine Mengen anderer Substanzen. Daselbst sinden sich auch Analysen des Kieses von Bensberg (46,86 Proz. S), Aachen (46,0 Proz.), Rammelsberg (44,65 bis 48,4 Proz.), Freiberg (52,20 Proz.).

Schließlich eine vollständige Analyse vom 28. Januar 1898 des Erzes der Gruppe Philippine, vom Laboratorium Fresenius für die Gewerkschaft Sizilia angestellt (im bei 100° getrockneten Zustande).

Sizilia angestel	It ((im	bei	10	000	ge	troc	Inet	en	Zu	star	ide).	•				Proz.
Gisen	•		•	•	•		•	•		•	•	•	•	•	•	•	34,89
Zint	•	•			•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	8,38
Mangan .	•	•	•	• •	•		•		•	•	•		•	•	•	•	0,155
Robalt und	Ni	del	•	•	•	•	•	•	•				•	•	•	•	0,024
Blei	•	•	•		•		•	•	•	•	•			•	•		0,298
Tonerde .	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•			•	•	•	Spur
Ralf	•	•	•	•	•	•	•			•	•	•			•	•	1,41
Magnesia	•	•	•	•					•	•	•			•	•		0,75
Schwefel .	•		•	•	•	•			•	•		•			•	•	44,55
Arsen .	•	•	•	•		•		•	•		•	•			•		0,07
Rohlensäure	•		•	•	•	•	•	•							•	•	1,90
Phosphorfäu	tre	•	•	•	•				•		•			•			Spur
Gangart .	•	•	•	•		•	•	•		•		•	•	•	•	•	5,83
Sauerstoff,	als	Si	ilfat	u	n b S	Ehi	ofu	lfat	ur	ıb 11	nit (Sch)	wer	mei	talle	en	•
verbunde																• _	1,743
																•	100,000

Rleinere Lager von Schwesellies existieren in Deutschland an mehreren Orten in bauwürdiger Menge; z. B. bei Goslar, bei Schwelm in Westfalen, bei Merzdorf in Schlesien, an mehreren Orten am Rhein. Ihre Gesamtsproduktion ist der Meggener gegenüber nicht sehr bedeutend. Der Kies vom Rammelsberg am Harz (in der devonischen Formation) soll nach Mène 48,4 Proz. Schwesel enthalten (wohl nur in ausgesuchten Stücken). Nach einer Analyse von Hilgenfeld enthält Rammelsberger Kupfererz, welches immer noch hierher gerechnet werden muß:

Rupfer	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	12,22
Blei .		•		•	•	•	•	•		•	•	2,43
Gifen .		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	39,10
Zint, M	anç	gan	, N	diđe	1, 5	Pob	alt	•	•	•	•	1,23
Arsen		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,18
Antimon	•		•	•	•	•	•			•	•	0,16
Schwefel	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	44,65
Selen, T	ha	Aiu	m,	In	diu	m,	Wi	ømı	ıt	•	•	Spuren
										•		99,97

Das Lager zu Schwelm in Westfalen, an der Grenze der mitteldevonischen Sandsteine und des Eiselkalksteins, hat 3 bis 10 m Mächtigkeit auf einer Fläche von 600 000 qm und ist von reichem Eisenstein bedeckt; der Kies selbst besteht zu zwei Dritteln aus mehlförmigen Massen mit eingemengten massigen, meist schwesel; je nach dem Sehalt an Ton ist die Farbe schön gelb dis dunkels braun. Der anhängende Ton wird durch Waschen entsernt. Nach einer Angabe wäre der reine Kies wegen Abwesenheit von Arsen von den Schweselssäurefabriken sehr geschätzt (Dingl. polyt. Journ. 128, 283). Nach Hielt dagegen enthält er sogar mehr Arsen als der Weggener Kies.

Auf der Insel Wollin sindet sich ein Schwefelkieslager in einer über 47 m mächtigen, zur Kreidesormation gehörigen Mergelschicht [Rerl=Stohmann (3. Aufl.) 6, 7].

Ein großer Nachteil des deutschen Kieses ist sein Zinkgehalt, der einen entsprechenden Rüchalt von Schwesel (als Sulfat) in den Abbränden verursacht. In Schlesien sind 14 Proz. Zink als das Maximum gestattet, dis zu dem der Schweselgehalt noch voll bezahlt wird; darüber hinaus wird für jedes Prozent Zink 1 Proz. Schwesel abgezogen (Kosmann, Fischers Jahresber. 1886, S. 268).

Die Förderung von Schwefelkies in Deutschland von 1853 bis 1890 ist in der 2. Auflage dieses Werkes I, S. 27 und 813 ausgesührt; diesenige von 1891 bis 1899 von Hasenclever, Chem. Ind. 1899, S. 25. Die größte Förderung, im Jahre 1872, betrug 143476 Tons; der Durchschnitt dieser Jahre etwa 130000 Tons, wovon etwa 65000 Tons sür Sulsit-Cellulose verbraucht wird. Die Einfuhr von ausländischem, hauptsächlich spanischem Kies nach Deutschland ist seit 1891 von 238643 Tons auf 357017 Tons im Jahre 1897 gestiegen, ausschließlich sür Schweselsäurefabrikation.

•

Für die letten Jahre betrug die Gewinnung von Schwefelkics, sowie dessen Einfuhr und Aussuhr in Deutschland (in Tons):

		•			1897	189 8	1899	1900
Gewinnung	•	•		•	133302	136849	144 602	
Einfuhr.	•	•		•	357 017	376817	437732	457 679
Ausfuhr .	•	•	•	•		19219	16985	24 936

Österreich besitzt verschiedene Schweseltieslager, von denen teines bisher von mehr als lokaler Bedeutung geworden ist. Bei Weißgrün in Böhmen
wird (nach freundlicher Mitteilung von Herrn Bergrat Woat) eine Art sehr
leicht verwitternder Alaunschiefer sür Schweselsäurefabrikation verwendet, welchem
man dort den Namen "Witherit" gegeben hat. Er enthält 18 bis 19 Proz.
Schwesel in Form von mikrokristallinischem, das Schiefergestein auf den
Bruchslächen zeisiggrün färbendem Schweselkies, vermutlich zusammen mit
Magnetkies; daneben noch 10 Proz. bituminöse Substanzen, deren Berbrennungswärme die Abröstung begünstigt. Außer Gängen oder Flözen dieses
"Witherits" kommen daneben, ebenfalls im obersten Gliede der Steinkohlenformation, Gänge eines nur 9 bis 12 Proz. Schwesel enthaltenden Schiesers
vor, welchen man auf Eisenvitriol verarbeitet.

In Tirol kommt Pyrit mit 40,5 bis 41,3 Proz. S vor.

In Steiermark kommt nach Riedel (Zeitschr. f. d. chem. Großgew. II, S. 567) im Sauntal eine ganze Reihe von äußerst reinen, sich verhältnismäßig leicht zersetzenden, kompakten Lagern von Pyrit im Tonporphyr vor, mit einem Schwefelgehalt von 48 bis 52 Proz. Es wird in den chemischen Fabriken zu Prasknigg und in Böhmen verwendet.

In Ungarn sinden sich bedeutende Lager zu Schemnitz und Schmölnit. Der erstere enthält durchschnittlich 47 bis 48 Proz. S, 39 bis 40 Proz. Fe, 0,58 Proz. Cu, 1,5 bis 2 Proz. Zn, ein wenig Blei, Silber (81 g pro Tons) und Gold (22 g pro Tons). Der von Schmölnitz hält 44 bis 48 Proz. S, 0,4 bis 0,6 Proz. Cu, 2 bis 3 Proz. Zn. Jurisch (aus dessen Werk, S. 18, diese Angaben entlehnt sind) gibt eine Analyse dieses Keieses mit 48,89 Proz. S, 0,32 Proz. Cu, 0,14 Proz. As. Es werden jährlich 70000 bis 80000 Tons gewonnen. Der Kies brennt gut aus, ist aber ein wenig explosiv.

In der Schweiz kommt ein Phrit im Kanton Wallis vor, welcher dis jetzt technische Benutzung noch nicht gefunden zu haben scheint. Seine Zusammensetzung ist nach einer in des Verfassers Laboratorium gemachten Analyse:

Schwefel .	•	•	50,46	(davon 0,05 als Bleisulfat in dem un-
Gifen	•	•	44,55	löslichen Rückstande bei ber Analyse)
Blei	•	•	0,37	
Ralt	•	•	1,13	
Magnesia .	•	•	0,11	
Rohlensäure	•	•	1,01	·
Rieselsäure				
Eisenoxyd }	•	•	1,70	(unlöglidy)
Tonerde)				
Wasser	•	•	0,40	
			99,73	

Diese Analyse gilt jedoch nur von dem zur Analyse eingesendeten Muster; im Durchschnitt soll der Schwefelgehalt dieses Kieses nicht über 35 Proz. steigen, und er wird nicht einmal von den schweizerischen Fabriken verwendet, obwohl diese ihren Bedarf aus Frankreich importieren müssen.

Großbritannien hat mehrere Borkommen von Phrit, keines jedoch von erheblicher Bedeutung. In Cornwall und Devonshire finden sich Phrite von folgender Zusammensetzung:

	Pattinson	Clapham (8 Analysen)
Schwefel	27,00	24,013 — 34,880
Gifen	22,69	27,076 - 60,676
Rupfer	2,00	0,400 4,600
Blei	Spur	0 7,446
3 inf	1,23	0 9,086
Raif	0,22	_
֍ ար ց ∦		0 0,596
Kohlenjaurer Kalt	_	0 3,57 9
Magnefia	0,12	
arfen	0,32	0- 1,160
Unlösliches (Riejelfäure)	45,06	2,00 —38,676
Saverstoff als Fe.O	0,13	
Baffer	0,64	-
	99,95	

Der Pyrit von Cleveland im Norden von Yorkshire wird nur in einer lokalen Fabrik gebraucht; im Jahre 1874 wurden 500 Tons davon produziert.

Bufammenfetung:

Gifenbifulfu	ret .		•	•	•	•	•	52,12	(nach Pattinson)
(entspr	echen	b E	dyw	efel	27	(8,			
Eisenorydul	•		•	•	•	•	•	11,92	,,
Tonerbe.	•		•	•	•	•	•	8,10	••
Ralt	•		•	•	•	•	•	0,27	"
Magnesia.	•		•	•	•	•	•	1,00	**
Rohlenfäure	•		•	•	•		•	2,40	"
Unlöslich in	Säi	ure.	•	•	•	•	•	11,12	
Wasser .	•		•	•	•	•	•	12,86	"
								99,79	

In Irland finden sich ausgedehnte Lager von Phrit, namentlich in der Grafschaft Wicklow, und bis ungefähr zum Jahre 1862 bildete dieses irische Erz einen sehr bedeutenden Teil des in England konsumierten Phrites. Noch

1860 wurden 40 000 Tons bavon nach dem Tyne importiert, welches Quantum aber 1863 schon auf 4000 Tons gesunken war, und die Einfuhr von Pyrit aus Irland hat dort längst gänzlich aufgehört. Dasselbe ist auch im Distrikt von Lancashire der Fall gewesen, und nur in Irland selbst brauchen noch einige Fabriken diesen Kies. Er wird in Wicklow in Lagern von 6 bis 50 füß Dide gesunden, welche konsorm dem Liegenden von kieseligem Tonschieser aufliegen. Die Lager gehen bis in eine Teuse von 80 dis 100 Lachtern hinab. Die Hauptmasse des Erzes hat nur 30 dis 35 Proz. Schwesel; nur eine besschränkte Quantität von reicherem Schweselgehalte (Analysen a, b, c) ist im Tale von Ovoca gesunden worden. Das irische Erz ist zu hart und schieser ähnlich und brennt sich nicht gut; es verlangt große Hise und somit tiese Kilns. Der irische Kies ist sast immer kupferhaltig, aber selten so weit, daß es die Extraktion des Kupsers lohnte, wonach man die solgenden Analysen bevurteilen muß. Die früher viel bedeutendere Produktion war 1874 auf 18272 Tons gesunken.

		Pattin=	Clapham						
		8.	b	c	d	е			
Schwefel	•	44,20	40,410	42,128	35,975	34,676			
Gifen	•	40,52	32,222	35,000	34,650	42,400			
Rupfer	•	0,90	4,133	2,400	2,400	1,333			
Blei	•	1,50	2,963	1,600	1,080	1,593			
3int	•	3,51	<u> </u>			_			
Arsen	•	0,33		0,602	0,400	0,183			
Ralf	÷	0,24				_			
Unlögliches	•	8,80	17,676	18,676	22,500	20,000			
Waffer		0,09			_	_			
Sauerstoff als Fe.O	•	0,25		-		_			
		100,34	97,404	100,406	99,005	100,185			

In Wales (in der Cae Coch-Grube) wird nach Drinkwater (Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 533) vollständig arsenfreier Phrit gefunden, mit 48,3 Proz. Schwefel, aus dem sehr reine Schwefelsäure dargestellt wird.

Es werden auch in England hier und da aus den Steinkohlen ausgelesene Kiese (coal brasses) benutt, namentlich beim Aufzünden von Ösen, oder um beren Temperatur, wenn sie zufällig zu sehr gesunken ist, wieder zu heben. Wenn ganz frei von anhängender Kohle, sind sie sehr rein (nach R. D. Thomson bei Richardson und Watts a. a. D., S. 15, 53,35 Schwesel, 45,07 Eisen, 0,70 Mangan, 0,80 Kieselsäure), aber so kommen sie eben faktisch nicht in Verwendung und sind im allgemeinen wegen der Kohlensäurebildung nicht zu empsehlen. Im Jahre 1874 wurden in England davon etwa 10000 Tons gewonnen, aber wohl großenteils auf Eisenvitriol und Engelrot verarbeitet. In der Schweselsäurefabrikation empsehlen sie sich nur zum ersten

Anzünden von Phritöfen, oder allenfalls zur Behebung von Störungen ders selben bei sehr gesunkener Hitze. In England werden sie übrigens (mit durchschnittlich 44 Proz. S) auch in gewöhnlichen Kiesöfen gebrannt und sollen bei passender Borsicht ganz klare Gloversäure geben.

Die Einfuhr von Schwefelties nach Großbritannien in den Jahren 1862 bis 1887 ist in der 2. Aufl. dieses Werkes I, S. 30 aufgeführt. Hier sei die Einfuhr von Schwefelties (kupferhaltigem und anderem) seit 1888 angegeben (in metrischen Tons zu 1000 kg).

Jahr	Schwefelties				Jahr		Schwefelties				
1888	•		•	629 056	1895	•	•	•	591 782		
1889	•	•	•	654 872	1896	•	•	•	598 480		
1890	•	•	•	667 625	1897	•	•	•	633 544		
1891	•	•	•	662 297	1898	•	•	•	665 544		
1892	•	•	•	614 238	1899	•	•	•	712 393		
1893	•	•	•	622 634	1900	•	•	•	752 605		
1894	•	•	•	625 968							

Die Eigenproduktion in Großbritannien betrug in den Jahren

1895	•	•	•	•	•	•	9 193	Tons	Schwefelties
1896	•	•	•	•	•	•	10 177	"	"
1897	•	•	•	•	•	•	10752	"	"
1898	•	•	•	•	•	•	12302	"	"
1899	•	•	•	•	•	•	12 426	11	"
1900	•	•			•	•	12 484	"	•

Belgien besitzt einen Pyrit, der sich durch große Murbheit und Zerreiblichkeit auszeichnet. Analysen:

	8.	b	C	d	е	f
Schwefel	42,80	35,50	46,20	45,01	50,00	45,60
Gifen	36,70	38,60	40,50	39,68	43,61	38,52
Eisenozyd	7,23	4,24	2,20	 	—	<u> </u>
Sauerstoff als Eisenoryd .	_		—	0,32	0,18	6,00
Blei	0,92	0,65	0,31	0,37	 -	-
3inf	0,40	5,26	0,22	1,80	1,75	
Arjen	0,20	0,31	0,41	Spur	Spur	Spur
Thallium			_	Spur	i	
Tonerde	Spur	_	_		·	-
Riejelfaure	8,86	14,90	9,10	12,23	2 85	9,00
Rohlenfäure	_		_		0,73	_
Calciumfarbonat	0,84	Epur	_		· —	0,11
R alt			_	0,25	0,92	-
Baffer	1,46	0,56	0,42	0,25	0,10	0,36
	99,41	100,02	99,46	99,91	100,14	99,59

(a, b und c nach Clapham in Richardson und Watts Chemical Technology, vol. I, part III, p. 14; d Phrit von Rodieux bei Spa; e von Santons Grube an der Maas, beide nach Pattinson a. a. D.; f nach Mac Culloch, Chem. News 27, 125.)

Der belgische Phrit wird in der Regel nur als Nebenprodukt bei der Gewinnung von Blei- und Zinkerzen in den Provinzen Lüttich und Namur gewonnen; er erscheint derb, kristallinisch, oder in knolligen Stücken mit konzentrisch strahliger Struktur. Seine Qualität ist ungleichförmig; er wird meist nur im Lande und in Nordsrankreich angewendet; der Export nach Englandscheint aufgehört zu haben.

Die Förderung von Phrit in Belgien betrug :

Jahr				Tons	Jahr	Tons			
1840	•	•	•	500	1875	•	•	•	30 747
1850	•	•	•	4 084	1879	•	•	•	15 577
1860	•	•	•	42 513	1880	•	•	•	7 91 3
1865	•	•	•	31 818	1881	•	•	•	2965
1870	•	•	•	28 665	1882	•	•	•	2 555

Seit jener Zeit ist die Förderung sehr unbedeutend gewesen.

In Frankreich sind die wichtigsten Lager dasjenige der Rhone (zu Cheffy und Saint-Bel) und des Südens (Gard und Ardeche). Die Rhonelager finden sich auf beiden Ufern der Brevenne, eines Nebenflusses der Saone, auf einer Breite von 6 ober 7 km. Das Lager auf dem linken Ufer ist bas von Chessy, etwa 9 km lang und mehrere Meter bick. Dieser Phrit ift hellgelb, sehr kristallinisch und murbe. Bei der ersten Förderung enthielt er 4 bis 5 Proz. Rupfer, aber die kupferhaltige Aber ist erschöpft und die Förderung von nicht kupferigem Erz auf dieser Seite ist fast ganz eingestellt. rechten Seite findet sich das Lager von Saint-Bel ober Sourcieux. Der nördliche Teil liefert ein festeres Erz als das von Chessy, meist frei von Rupfer, doch gibt es auch eine Aber mit 4 bis 5 Proz. Kupfer. Die Gangart ist meist Schwerspat. Biel wichtiger ist der südliche Teil, die "Masse de Bibost". Das Erz ist hier fehr reich an Schwefel, grun mit gelbem Reflex und fehr murbe, fo daß fast ebenso viel Grubenklein wie Stude fallen; die Gangart ift fast ganz kieselig. Die Lager in Sudfrankreich sind zahlreicher, aber viel weniger wichtig. Das bedeutenoste ist das von Saint-Julien-de-Balgualgnes im Departement du Gard; eine andere Grube ist bei Sonons, in der Ardeche. anderen französischen Borkommen sind unwichtig. Gine ausführliche Beschreibung ber französischen Phritgruben ist von Girard und Morin gegeben worden (Compt. rend. 1875, 81, 190); baher rühren auch die folgenden Analysen, welche zuverlässiger als die in der 1. Aufl. d. Bandes, S. 81 nach Mene (Monit. Scient. 1867, p. 410) gegebenen zu sein scheinen.

	· Ch	elid	!!	Eaint =	Bel		Masse de Bibost		
	Stüde	Stüde Rleines		fupferig	55 m von der Oberfläche I II		50 m von der Obers fläche	115 m von der Ober= fläche	
]	<u> </u>	<u> </u>	<u> </u> 	l I	'		
Schwefel	47,34	48,57	46,2	37,89	47,1	47,98	53,89	52,49	
Eisen	41,72	43,20	39,07	29,92	40,5	41,11	46,46	46,43	
Rupfer	0,05	Spur	! -	4,61	ļ	<u> </u>	'i		
3int		<u> </u>	h —	6,36			ii	_	
Arfen	0,02	Spur	0,05	0,06	Epur	Spur	leichte	leichte	
Gangart	10,79	4,71	13,92	21,25	12,4	10,79	6 epur 0,37	Erur 0,90	
Feuchtigkeit .	0,08	3,52	0,17	0,09		0,20	0,04	0,04	

	i' '	Eaint:	-Julien			
	Ausgehend	32 m	50 m	87 m	Soyons	
	(ausgejucht)	unter Tage		ОТШ		
Schwefel	49,11	44,13	42,87	41,13	43,94-49,68	
Eijen	43,24	38,24	37,94	36,85	39,15-43,04	
Arjen	0,11	0,05	0,10	0,08	0,16-0,39	
CaCO ₃	2,55	5,52	2,86	9,69	_	
MgCO _a	Spur	Spur	Spur	0,08		
CaSO4	_	_	· ·	_	0 — 1,67	
CaF	1,09	Spur	Spur	Spur	∦Spur— 0,69	
Unlösliches	2,48	10,20	13,19	11,23	4,15—11,76	
Überichug von Sauerftoff	-		1,40	0,38	0 1,02	
Feuchtigfeit	1,33	1,74	1,59	0,57	0,86—4,58	

Mithin enthält der Byrit von der Rhone oder von Saint-Bel durchschnittlich 46 bis 48 Proz. Schwefel, mit 10 bis 12 Proz. Gangart von Ton, Sand und Schwerspat. Im süblichen Teile des Distriktes von Saint-Bel ershebt sich der Schwefelgehalt auf 50 bis 53 Proz.; die Gangart ist gering und frei von Baryt. Arfen ist nicht in bestimmbaren Mengen vorhanden. Im Distrikt von Saint-Julien (le Gard) sindet sich der Pyrit nicht im Tonschiefer, wie zu Saint-Bel, sondern im Lias oder Trias; der Schwefel variiert von 40 bis 45 Proz.; die Gangart ist kalkig und macht zwischen 3 und 6 Proz. aus. Arsen ist dis zu 0,1 Proz. vorhanden; auch zuweilen Flußspat in bessimmbaren Mengen. Der Pyrit von Ardèche hält von 45 bis 50 Proz. Schwefel; die Gangart ist tonig, frei von Kalk; Arsen kommt bis zu 0,3 Proz. vor. Fluorcalcium kommt in manchen Fällen in schädlicher Menge vor; der sich daraus entwickelnde Fluorwasserstoff zerstörte in einem Falle die gläsernen Apparate zur Berteilung der Salpetersäure und die letztere gelangte dadurch aus den Kammerboden und griff benselben an.

Im Jahre 1874 wurden in Frankreich überhaupt 178 400 Tons Phrit

im Werte von 4800000 Mark verbraucht. Davon lieferten die Lager von Saint-Bel, welche zwei Drittel der französischen Fabriken versorgen, 120000 Tons, die von Saint-Julien im Dep. Gard 24600 Tons, die von Le Soulier (Dep. Gard) 6000, die von Sonons (Dep. Ardeche) 900 Tons; aus Belgien, Norwegen und Spanien wurden 18000 Tons eingeführt. Die französischen Vorräte sollen noch auf 100 Jahre langen.

Nach Scheurer-Restner (in Würt,' Dictionnaire de Chimie, tome II, p. 138) enthält der Phrit von Chessy und Saint-Bel 45 bis 48 Proz. Schwesel mit sehr wenig Arsen und Selen; derjenige von Chessy auch 1 bis 2 Proz. Rupser und Zink; das Kupser wird aus den Nückständen zu Gute gemacht, wenigstens in der Fabrik von Chessy selbst, indem man das geröstete Mineral in großen Hausen liegen läßt und mit Wasser besprengt; die ablausende Flüssisteit enthält Kupser- und Zinksussat, und das Kupser wird durch Zementation aus ihr gewonnen. Fast alle chemischen Fabriken in Frankreich (auch die im Elsaß und in der Schweiz) beziehen ihr Erz aus diesen beiden Gruben; nur diesenigen von Gard und Marseille beziehen es von Alais, wo der Ries 38 die 42 Proz. Schwesel enthält; einige wenige nordfranzösische Fabriken verwenden belgischen Kies, einige im Süden spanischen Ries.

1886 1887 1890 1891 Frankreich führte an Schwefelkies ein 22 172 45 457 24 321 39 552 und führte aus . 23 518 19 615 12 120 15 907 Die Eigenproduktion Frankreichs betrug (Tons): 1891 . 1896 243 030 295 325 226 304 298 571 1892 1897 1893 **227** 288 306 002 1898 1899 313 087 1894 278 452 1895 **248 934**

Italien. Pyrite aus der Provinz Bergamo zeigen nach Wagners Jahresber. 1879, S. 272:

	Bruch Redolta	Bruch Passevra	Grube S. Giufeppe	Grube Ballantica
Eisen	36,29	41,72	48,35	36,7 9
Rupfer	Spur	Spur	0,07	1,69
3inf	Spur	_	0,18	
Blei		_	_	Spur
Silber	-	_	_	0,014
Schwefel	39,32	44,36	30,97	41,56
Arsen	0,53	0,14		0,18
Conerde	2,37	1,28	1,86	1,25
Ralt	5,89	0,88	1,70	0,37
Magnesia	0,66	0,39	0,14	0,10
Lieselsäure '	7,16	9,68	10,45	16,40
CO ₂ , O und H ₂ O	7,78	1,55	6,28	1,646
(als Differenz)	100,00	100,00	100,00	100,00

Im Bal d'Aosta besinden sich mehrere Gruben, von denen einige stark arsenhaltigen Ries sühren. Diejenigen von Brosso bei Ivrea, der Firma Sclopis e Cia. gehörig, welche zur Zeit 20000 Tons im Iahre liesern, entshalten sehr wenig Arsen. Eine Sorte davon enthält 48 bis 49 Proz. S und 0,2 Proz. As, die andere fast 50 Proz. S und Spuren von As. Es ist zu explosiv, um in Form von Stüden gebrannt zu werden, aber sehr gut in Form von Schliech. Eine andere Grube besindet sich zu Pró Saint-Didier in demsselben Tale. Der Kies von Aosta muß wegen seines hohen Arsengehaltes unter besonderen Borsichtsmaßregeln gebrannt werden; die Abbrände werden auf Kupser, Gold und Silber verarbeitet.

Größere Lager von Schwefelties befinden sich zu Agordo (Cadore), bei Sestri Levante und sehr guter in Sizilien. Nach Candiani (Chem. Ind. 1895, S. 135) brennen sämtliche 24 Schwefelsäurefabriken Italiens Schwefelsties, der zum Teil aus Spanien kommt, keine einzige Schwefel.

Italien produziert an Byriten:

1897.	•	•	•	•	•		•	•	•	57 3 83	Tons
1898.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	66 120	"
1899.	•	•	•	•		•	•		•	75 308	"

Schwedischer Phrit von Fahlun, variiert von 43 bis 48 Proz. Schwefel. Er ist nur in sehr beschränkten Quantitäten nach England und Deutschland importiert worden. Das Erz wird beim Gewinnen von Kupfererzen nebenbei erhalten und soll in enormen Mengen vorhanden sein; jedoch infolge der Transportschwierigkeiten lohnt sein Export nicht. Es soll sich übrigens gut brennen.

Analysen von fcwebischem Pyrit.

						Ş	Battinson	Browell und Marreco
Schwefel		•	•	•	•	•	43,70	38,05
Eisen .			•		•	•	39,01	42, 80
Rupfer .	•		•	•	•	•	0,60	1,50
Blei .	•	•	•	•	•	•	0,12	
Zink .	•	•	•	•	•	•	2,57	•
Ralf .	•	•	•	•	•	•	0,85	_
Magnesia	:	•	•	•	•	•	0,69	
Arsen .	•	•	•		•	•	Spur	_
Unlösliches	}	•	•	•	•	•	11,66	12,16
Sauerstoff	ali	8 F	e ₂	O_3	•	•	0,22	
Wasser .	•	•	•	•	•	•	0,20 { u	Sauerstoff) 5,49
						•	99,62	100,00

In Norwegen finden sich sehr reiche Lager sowohl von tupferfreiem (armem) als von tupferhaltigem Phrit. Bon den vielen dort existierenden Gruben haben alle diejenigen eingehen müssen, welche ein Erz von 35, 38 und 40 Proz. Schwefel produzierten. Dagegen haben sich einige der reicheren,

selbst kupferarmen Erze dauernd im Verbrauch erhalten, weil sie sehr gutartig beim Brennen sind, sich leicht entzünden und die Hitze gut halten, nicht leicht schlacken u. s. w. Sie sind meist sehr hart und schwer zu zerkleinern.

Als Schwefelerz ist der norwegische Kies meist beliebter (ausgenommen die schwierigere Zerkleinerung) denn als Kupfererz; die Kupferhütten verhütten die Abbrände davon nicht sehr gern. Ein großes Vorkommen von Phrit mit 45 Proz. S und 3 Proz. Cu zu Vigsnaes wurde von einer in Antwerpen domizilierten Gesellschaft ausgebeutet; ist aber jetzt erschöpft.

Analysen von norwegischem Pyr	Analysen von	norwegischem	Bnrit.
-------------------------------	--------------	--------------	--------

	Pat t	infon	Mac C	ulloch
	von Ptteroen	von Drontheim	I.	II.
Schwefel	44,50	50,60	46,15	38,17
Eifen	39,22	44,62	44,20	32,80
Rupfer	1,80	Spur	1,20	1,10
3inf	1,18	1,34	2,10	2,32
Blei	<u> </u>	Spur	_	
Ralt	2,10	Spur	_	
Rohlenjaurer Ralf			2,55	11,90
Magnefia	0,01	Spur		_
Rohlensaure Magnefia .				1,06
Kohlenjäure	1,65		_	
Arsen	_			Spui
Unlösliches (fieselig)	9,08	3,15	3,20	12,20
Sauerstoff als Fe.O	0,45			_
Wasser	0,17	0,20	. 0,40	0,25
	100,16	99,91	99,80	99,82

Durch Herrn Dr. R. Hafenclever empfange ich folgende Mitteilung des Herrn Direktor Knudsen in Sulitjelma. Norwegen exportierte 1901 ungefähr 90 000 Tons Schwefelkies, nämlich aus

Weitaus die bedeutendste der Gruben ist die erstgenannte, die eine Ersgiebigkeit für mehrere hundert Jahre verspricht. Der kupserreiche, schwesels ärmere Kies wird an Ort und Stelle auf Rohkupser verarbeitet, der kupserarme mit 45 Proz. S und sehr wenig Arsen haltende wird verschickt. In diesem Jahre soll 20 000 bis 25 000 Tons mehr produziert werden. Der Kies von

Killingdal und Röros ist ebenfalls kupferhaltig, der von Bokmo kupferfrei, mit Spuren von Arsen. Vorläusig wegen zu geringen Kupfergehaltes noch nicht ausgebeutet, aber bei späterer Erschließung durch Eisenbahn imstande 60 000 bis 90 000 Tons pro Jahr zu liefern, sind die Gruben Poldal, Baarteigen und Nudal, mit Kiesen von 43 bis 44 Proz. S und höchstens 2,5 Proz. Cu.

Spanien und Portugal besiten bie größten befannten Lagerstätten von Pyrit, welcher großenteils kupferhaltig ist und sich zugleich burch sein sehr gutartiges Berhalten beim Brennen auszeichnet, so daß man die Ofen dabei viel weniger tief als früher hat bauen können, und bebeutend weniger Arbeit damit hat. Das Lager, welches erst seit dem Jahre 1855 wieder ausgebeutet wirb, ift schou den Römern und vor ihnen den Poniziern und Karthagern bekannt gewefen, wovon sich vielfache Spuren vorgefunden haben. Es wurde aber bis zu jener Zeit nur an ben Stellen ausgebeutet, wo es am tupferreichsten war. Sämtliche Lagerstätten (Schönichen, Dingl. Journ. 170, 448, Bagners Jahresb. f. 1863, S. 195) liegen in einer Zone von 5 Leguas Breite, bie sich parallel ber Sierra Morena von der Westgrenze der Proving Sevilla über bas sublich von jenem gelegene Hügelland hin durch Portugal bis an bas Atlantische Meer erstreckt und eine Längenausbehnung von ungefähr 30 Leguas Es herrschen dort im allgemeinen Tonschiefer und kristallinische Schiefer., aber parallel mit bem granitischen Gebirgszuge ber Sierra Morena haben Felsitporphyre und Quarzite die Schieferschichten auseinander gedrängt, und nur in der Nähe solcher Durchbrüche finden sich die Rieslagerstätten. Die Form ber Lagerstätten ist sehr ahnlich ber bes Rammelsberger Erzstockes bei Goslar; es find große linsenförmige Einlagerungen im metamorphischen Tonschiefer, die bei einer Mächtigkeit von 20 bis 36 Lachter eine Längenausbehnung von 170 bis 260 Lachter erreichen. Die ganze Lagerstätte ist angefüllt mit reinem Ries, ohne irgend welche für bas Auge wahrnehmbare Gangmasse; an einigen Orten wird er schon 1 bis 2 Lachter unter ber Erbe unzersetzt und in sandigem Zustande angetroffen, so baß er durch Tagebau gewonnen werben kann. An anderen Orten reicht die Berwitterungszone 10 bis selbst 50 Lachter in das Erdinnere. Der Rupfergehalt variiert von 21/2 bis 40 Proz., jedoch find Riese von über 10 Proz. Aupfer nur in kleinen vertikalen Bonen innerhalb der großen Massen vorhanden; nur diese "schwarzen" Riese wurden von ben Phöniziern und Römern bergmännisch gewonnen. Die Menge bes dort vorhandenen Pyrits ist fast unerschöpflich zu nennen und kann sicher den Bedarf der Menschheit an Aupfer sowohl wie an Schwefel für Jahrtausende deden.

Eigene Chaussen und später zum Teil Eisenbahnen sind angelegt worden, um die Kommunikation mit den Hafenplätzen Huelva, San Lucar de Guadiana und Pomaron zu erleichtern; doch wird noch viel Erz auf dem Rücken von Mauleseln eine Strecke weit transportiert.

Bon den vielen Gesellschaften, die sich zur Ausbeutung des dortigen Vorstommens gebildet hatten, sind die meisten durch Fusion u. s. w. eingegangen und nur einige wenige zurückgeblieben, sämtlich in englischen und französischen

Bänden. Bon diesen ist eine kleinere die Buitron Pyrites Company, welche die Gruben von Buitron und Poderosa ausbeutet. Die Tharsis Sulphur and Copper Company besitzt viel umfangreichere Gruben, eine eigene Gisenbahn, eine Berschiffungswerft in Huelva und eine ganze Anzahl Fabriken in England und Schottland zur naffen Berhüttung ber ihr wieder zurückgelieferten Rupferabbrände. Das Tharsis-Erz ist sehr gut, aber etwas weich und läßt viel Staub beim Zerkleinern. Die Grube von San Domingos liegt auf portugiesischem Gebiete; ihr Erz ist nach bem Hauptbesitzer als Masons Erz bekannt und als das beste unter allen geschätzt, so daß es immer einen Borzugspreis behauptet. Die lette, aber größte von allen Gesellschaften ist die Rio-Tinto-Gesellschaft, welche so große Mengen von Pyriten auf den englischen Markt geworfen hat, daß der Preis von 1875 auf 1876 um mehr als ein Drittel wich. Auch ihr Erz ist von ausgezeichneter Dualität. Die Gruben von Carpio und Lagunazo in der Provinz Huelva werden noch nicht für den Export ausgebeutet.

Die spanischen (und portugiesischen) Riese halten nie unter 46 und bis 50 Proz. Schwefel; baneben gewöhnlich noch 3 bis 41/2 Proz. Rupfer, welches aber von der großen Mehrzahl ber englischen Schwefelfäurefabrikanten nicht mit angekauft, sondern in Gestalt der Abbrande von den Phritofen dem Berkaufer in natura zurückgegeben wird. Der Wert des Kupfers (wenn es angekauft wird) wird noch immer nach dem sogenannten Cornish assay festgestellt, b. h. einer nur wenigen in Redruth und anderen Städten in Cornwall anfässigen Probierern genau bekannten bokimastischen Probe, beren große Ungenauigkeit allen Beteiligten volltommen bekannt ist; sie zeigt z. B. 2 Proz., wenn 4 Proz. nach wirklich chemischer, nasser Analyse vorhanden ift, und aus diesem Unterschiede muß der Käufer die Berhuttungskosten und seinen Profit machen, da der für das Kupfer im Erz nach Cornish assay zu zahlende Preis manchmal höher als der Wert einer gleichen Menge gediegenen Rupfers Dieses merkwürdig irrationelle System hat noch nicht erschüttert werden fönnen.

Ein ähnliches Berhältnis wie in England ist seit einigen Jahren in Deutschland eingetreten, wo ebenfalls eine Anzahl von Schwefelsäurefabrikanten spanische Kiese (namentlich Rio Tinto) verarbeiten, ihre kupferhaltigen Rüdsstände aber sämtlich an die Duisburger oder Hamburger Aupferhütte abgeben. Auch die Fabriken zu Oker verarbeiten solche Kiese, welche an Ort und Stelle auf Kupfer verhüttet werden.

Die Erze der drei Hauptgesellschaften stehen sich in ihrer Zusammensetzung sehr nahe. Analysen derselben sind folgende (s. Tab. a. S. 45 oben).

Manche Sorten des spanischen Kieses sind unter den Fabrikanten als "explosiv" oder "detonierend" berüchtigt, weil sie in den Ösen kurze Zeit nach dem Anzünden unter lauten Detonationen dekrepitieren und dabei so viel seines Pulver geben, daß die Kilns in kurzem sich verstopfen und verschlacken. Jurisch (S. 30 ff.) gibt weitere Analysen. Im Jahre 1879 schwankte der Gehalt des Rio Tinto-Erzes zwischen 48,18 und 48,77 Proz. und betrug im Durchschnitt 48,55 Proz. S. Der Grund dieser detonierenden Eigenschaften

		Patt	inson		Claudet (San Domingos)	MacCulloch (San Domingos)	
Schwefel	48,00	49,60	44,60	49,30	49,00	49,80	
Eisen	40,74	42,88	38,70	41,41	43,55	42,88	
Rupfer	3,42	2,26	3,80	5,81	3,20	2,26	
Blei	0,82	0,52	0,58	0,06	0,93		
3ink	Spur	0,10	0,30	Sput	0,35	0,10	
Ralf	0,21	0,18	0,14	0,14	0,10	0,18	
Magnefia	0,08	Spur	Spur	Spur			
Thallium	Spur	Spur	Spur	Spur	<u> </u>		
Arfen	0,21	0,28	0,26	0,31	0,47	0,28	
Unlösliches (Aiefelfäure)	5,67	2,94	11,10	2,00	0,63	2,94	
Sauerstoff (als Fe ₂ O ₃)	0,09	0,15	0,23	0,25	1,07 (auch mit and. Retallen)		
Wasser	0,91	0,95	0,17	0,05	0,70	0,95	
	100,15	99,86	99,88	99,93	100,00	99,39	

ist noch nicht ganz aufgeklärt, dürfte aber wohl auf einem Wassergehalte des Erzes (vielleicht von Zeolithen herrührend) beruhen 1).

Folgende Analysen zeigen die Durchschnitts-Zusammensetzung der drei Hauptsorten:

ļ		Rio Tini	to	San D	omingo	Tharfis	
	(Cumenge)	(Caron)	(Rivista Min.)	(Pattinson)	(Bartlett)	(Bartlett)	
s	48	50,7	49	49,9	49,80	47,50	
Fe	40	41,3	43,55	41,41	43,55	41,92	
Cu	3,42	3,5	3,20	2,46	3,20	4,21	
Р ь .	0,82		0,93	0,98	0,93	1,52	
Zn	Spur		0,35	0,44	0,37	0,22	
As	0,21		0,47	0,55	0,47	0,38	

Nach Hielt beträgt der durchschnittliche Arsengehalt der spanischen Kiese 0,91 Proz.

Eine andere Sorte ist der Kies von St. Mardy Tinto Santarossa. Nach Lunge u. Bänziger (Zeitschr. f. angew. Chem. 1896, S. 421) entshält er 0,85 Proz. Feuchtigkeit, 5,20 Proz. Unlösliches, 43,87 Proz. Schwefel, 42,12 Proz. Eisen, 1,09 Proz. Arsen.

Neuerdings ist aus Spanien auch viel Kies in den Handel gekommen, der kupferfrei ist oder doch zu wenig Kupfer enthält, um die Rückstände

¹⁾ Rach Blount (Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 674) enthält der explossive Pyrit aus der Coshen Aupsergrube bei Scull Harbour, Grafschaft Cork (Irland), eingeschlossenes Rohlendioxyd und Wasser.

darauf verarbeiten zu können.	H . F.	Davis	in	New	?)ort	gibt	folgende
Analysen solcher Sorten:							. •

	Aracena	Balmacca	San Tolmo
s	51,77	. 50,19	46,40
Fe	45,53	45,61	40,11
Cu	0,29	0,20	1,90
Si	1,90	8,00	11,27
As	,	3	nichts

Das wichtigste Vorkommen von nicht kupferhaltigem Kies in Spanien ist das von nicht kupferhaltigem Pyrit von Aguas Tenidas (ber Société Maritime et Commerciale zu Antwerpen gehörend). Dieser Pyrit ist sehr reichhaltig und rein; Analyse:

${f Fe}$.	•	•	•	46,60 Proz.	As .	•	•	•	•	Spuren
8.	•	•	· •	53,15 "	Cu.	•	•	•	•	"
SiO_2		•	•	0,20 "	Se, A	g, A	lu		•	"

Nach neueren Analysen geht der Schwefelgehalt zuweilen auf 51½ Proz. zurück.

Dieser Kies wird sowohl in Stücken wie auch als Pulver geliesert und brennt leicht bis 0,5 Proz. ab, so daß die Abbrände, welche 68,5 Proz. Eisen, dabei aber kein Kupfer, Phosphor, Blei und Zink enthalten, sür den Hochosenprozeß sehr wertvoll sind. Die Produktion war bis 200 000 Tons gestiegen, ist aber durch eine Störung im Betrieb neuerdings zurückgegangen.

Nach United States Mineral Resources für 1900, S. 826 produziert Spanien an eigentlichem Schwefelkies (d. i. nicht ober unbedeutend kupfer-haltigem):

1891	•	•		279 161	Ton8	1896	•	•	•	98 393	Tons (?)
1892	•	•	•	435 906	,,	1897	•	•	•	217 545	"
1893		•		393 453	"	1898		•	•	255 896	10
1894	•	•		511 769	"	1899		•	•	316 212	"
1895	•	•	•	$480\ 255$	"						

Kupferhaltige Schwefelkiese. Nach derselben Quelle (S. 186) produzieren und exportieren die Rio Tinto Gesellschaft:

	Produttion	Cu Proz.	E rport
1898 .	. 1465 380 Tons	2,852	_
189 9 .	. 1649844 "	2,719	
1900 .	. 1894504 "	2,744	704 803

Die Tharsis Sulphur & Copper Company:

			Produttion	Export			
1899.	•	•	•	•	•	572 854 Tons	222 475 Tons
1900.			•			468 738 "	220 019 "

Mason & Barry exportierten aus Portugal an kupferhaltigem Ries:

1899	•	•	•	•	339 298	Tons
1900	•	•			394 740	"

Enorme Mengen dieser kupferhaltigen Riese werden, wie man aus obigem sieht, in Spanien selbst ohne Berwertung des Schwefels auf Rupfer verarbeitet.

Die Bereinigten Staaten von Amerika sind sehr reich an Phrit. Die wichtigsten gegenwärtig abgebauten Gruben sind die folgenden (nach den Mineral Resources of the United States, Jahrgänge 1883 bis 1887). In New Hampshire: die Milangruben, Coos County. Das Erz ist sehr schön und wird in zwei Qualitäten von folgender Beschaffenheit verkauft:

					Nr. 1	Nr. 2			98	lr. 1	Nr. 2
S .		•	•	•	46,0	35,0	SiO_2	•		6,2	25,5
Cu.			•	•	3,7	5,0	Zn	•	. 4	4,0	8,0
Fe .	•	•	•	•	40,0	30,5	As	•	. (0	0

Nr. 1 ist am meisten gesucht, aber auch Nr. 2 brennt sehr gut und ist leicht verkäuflich. Zur Gewinnung des Kupfers und Silbers bestehen Hüttenwerke.

Im Staate New York: in Hermon, County St. Lawrence, wurden 2000 Tons von 38 Proz. Schwefelgehalt gefördert. Eine Grube in Ulster County mit 39 prozentigem Erz war ersoffen.

In Massachusetts: die Gruben der Davis Company zu Charlemont sind nur 200 km von New York, im Mittelpunkte eines Eisenbahnnetzes, gelegen. Das Erz enthält 48,5 Proz. Schwefel und keine Spur von Arsen, Antimon oder Kobalt, wenig oder kein Zink, Blei und Calcium, 1,5 Proz. Kupfer, 45,3 Proz. Eisen und unter 3 Proz. Kieselsäure. Es ist körnig, leicht von Hand zu brechen und brennt dis 3 Proz. ab. 1884 wurden etwa 30 000 Tons davon in vier Fabriken gebrannt.

In Birginien: Arminius Copper Mines Co. und Sulphur Mines Co., beide in Louisa County gelegen. Das Erz enthält 49,5 Proz. S, 0,5 Proz. Cu, 43,5 Proz. Fo, 6,4 Proz. SiO2 u. s. w. Förderung 1885: 13000 Tons. Enthält eine Spur Arsen; die daraus dargestellte Säure 0,008 Proz. As.

In Georgia: Dallas Mine, Paulding County; das Erz enthält 40 Proz. S, 2,75 Proz. (zuweilen bis 11 Proz.) Cu, 8 Proz. SiO2, kein As.

Die Abwesenheit von Arsen in den meisten der bisher geförderten ameristanischen Pyrite ist bemerkenswert.

Weitere Analysen von amerikanischen Schwefelkiesen gibt Stahl (Zeitschr. f. angew. Chem. 1893, S. 54). Nr. 1 von Tallapoosa Mine, Georgia 1882; Nr. 2 Rogers Mine, Paulding Co., Dallas, Georgia; Nr. 3 Sulphur Mines Co. of Virginia, Louisa Co. 1884. Nr. 4 Peru Zinc Co., La Salle, Il. Nr. 5 Dodgeville, Wis. Nr. 6 dieselbe Grube wie Nr. 3, aber von 1891. Nr. 7 Davis Sulphur Ore Co., Franklin Co., Mass. 1891.

	1	2	3	4	5	6	7
Wasser			2,9		_	1,3	0,8
Schwefel	45,1	37 ,6	37,1	50,2	43,7	40,6	42,4
Gifen		40,6	41,5		_	37,3	35,4
Rupfer	3,1	5,2	0,6		_	1,0	1,4
3inf	3,0	4,5	0,8		_	1,9	5,5
Radmium	0,1	0,01	?	_		?	?
Unlösliches .	2,9	9,5	14,7		1,4	10,5	6,1
Arsen	š	3	0,02	_	_	Spur	Spur

Im Jahre 1882 gab cs in den Bereinigten Staaten nur 2 Werke welche Phrit brannten; 1885 waren es schon 19 (Boston und Ostbezirk 6, New Yorkbezirk 7, Philadelphia 2, Baltimore und Südskaaten 3, Westbezirk 1), mit einem Gesamtverbrauch von 91 400 Tons, wovon ein Teil aus Spanien und Portugal eingeführt wurde. Im Jahre 1886 wurden im ganzen 112 000 Tons verbraucht, wovon etwa die Hälfte eingeführt wurde. Rach Min. Ind. 9, 614 betrug die Gewinnung, Einfuhr und Verbrauch an Schweselsties in den Vereinigten Staaten (abgesehen von dem in Kanada verbrauchten goldhaltigen Phrit) in den letzten Jahren:

Jahr				Gewinnung	Einfuhr	Berbrauch
1896 .	•	•		109 282	199 678	308 960
1897		•	•	133 368	259 546	392 914
1898		•	•	191 160	171 879	363 039
1899 .	•	•	•	178 40 8	310 008	488 416
1900.	•		•	201 317	329 449	530 766

Die meisten amerikanischen Kiese (auch der von Newsoundland) sind körnig und eignen sich am besten für Verwendung von Feinkiesbrennern.

In Kanada sind zwei Gruben, die Albertmine und die Crownmine. Gerade diese haben den ersten in den Vereinigten Staaten gebrannten Kieß geliesert. Das Erz enthält 40,0 Proz. S, 35,0 Proz. Fe, 4,0 Proz. Cu und 20,0 Proz. SiO2. Förderung im Jahre 1885 35000 Tons, 1890 etwa 50000 Tons, 1895 30534 Tons, 1899 35742 Tons.

Auf Pilleys Island in Newfoundland ist ein großes Schwcfelkieslager, zugänglich durch einen Schacht von 18 m Tiefe. Es ist 22 m mächtig und 8,5 m davon enthält 3 bis 4 Proz. Der Kies brennt sehr gut. Der nicht kupfrige zeigt bei der Analyse: Cu 0,07 Proz.; S 51,16 Proz.; Fe 48,35 Proz.; SiO₂ 0,18 Proz.; CaO 0,22 Proz.; As 0,02 Proz.; kein Sb, Pb, Zn, Bi (Eng. Min. Journ. 1892, p. 467).

In Südaustralien sindet sich Kies mit 48,7 Proz. S und 2,8 Proz. Cu (Mène, Mon. Scient. 1867, p. 411).

Durchschnitts-Zusammensetzung von Schwefelliesen. (Rach United States Mineral Resources 1886, p. 652.)

Herfunft	S	Fe	Cu	As	Zn	Pb	Calciums u. Magnes fiumfarbos nat und Sulfat	
Milan = Mine, Rem Gamp=		 [•						
ihire Nr. 1	46,00	40,00	3,75	Spur	4,00	0	<u> </u>	6,25
Diejelbe Rr. 2	35,00	30,50	5,0	0	8,00	 —	_	21,50
Davis-Mine, Maff	49,27	45,30	1,47	Spur	-	¦ —		3,83
Elizabeth:Mine, Berm	33,00	50,00	3,50	<u> </u>	 —	—		13,50
St. Lawrence (f. Rew Port)	38,00	34,00	3,00	l <u>—</u>	_	 —		25,00
Armining-Mine, Ba	46,00	44,50	2,10	—	—	 	_	7,40
Capelton, Ranada	40,21	35,20	5,10	Spur			8,00	12,00
Rio Tinto, Spanien	48,50	40,92	4,21	0,33	0,22	1,52	0,90	3,46
Tharfis	49,90	42,55	3,10	0,47	0,35	0,93	0,87	2,20
S. Domingo, Port	49,07	44,28	3,25	0,38	_		0,93	2,50
Schweben, Durchichn	38,05	42,80	1,50	0	_		5,09	12,56
Rorwegen	46,15	44,20	2,10	Spur	1,20		2,50	3,35
Frankreich "	46,60	39,70	0		<u>-</u>		0,20	13,50
	45,60	38,52	! —	0,95	6,00	0,74		8,19
Belgien "	42,80	36,70		0,20	0,40	0,92	5,45	12,47
England	34,34	32,20	0,80	0,91	1,32	0,40		30,03
Irland (?) "	47,41	41,78	1,93	2,11	2,00	-		4,77

Gewinnung von Schwefelties auf der ganzen Erde (nach Min. Ind. 9, 615; aus amtlichen Quellen. Die Abweichungen von den im Text weiter obeu, ebenfalls aus amtlichen Quellen gegebenen Zahlen sind in der Statistik nichts Ungewöhnliches).

	1895	1896	1897	1898	1899
Belgien	2 510	2 560	1 828	147	283
Bosnien		2 000	3 670	240	430
Ranada	31 024	30 586	35 299	29 228	25 117
Frankreich	253 416	282 164	303 448	310 972	318 832
Deutichland	127 036	129 16 8	133 302	136 849	144 623
Ungarn	69 195	52 697	44 454	58 079	79 519
Italien	38 586	45 728	58 320	67 191	76 538
Rewsoundland	34 879	27 712	33 316	83 100	31 500
Rorwegen	61 994	60 507	94 484	89 760	90 000
Portugal a)	200 000	200 000	210 265	248 218	275 6 58
Aufland	11 042	11 550	19 380	20 000	25 000
Spanien b)	60 267	100 000	217 545	26 0 016	319 285
Schweden	221	1 009	517	386	150
Großbritannien	9 193	10 178	10 753	12 302	12 426
Bereinigte Staaten .	107 371	117 782	128 468	194 219	181 963
Insgejamt	1 007 732	1 075 191	1 295 046	1 460 710	1 580 624

- a) Für Portugal ist die Schätzung für 1895 und 1896 eine ungefähre. Für dieses Land ist nur Kies mit weniger als 1 Proz. Cu eingeschlossen.
- b) Für Spanien ist der kupferige Kies, aus dem Kupfer gewonnen wird, nicht mit eingeschlossen (vergl. S. 47).
- E. K. Muspratt (Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 405) macht folgende Angaben über die im Liverpooler Bezirk für den Schwefel im Phrit gezahlten Preise (angegeben "per unit", d. h. mit dem Prozentgehalt zu multiplizieren, um den Preis für die Tonne von 21 Zentner gleich 1067 kg herauszubekommen).

Monat	Jahr	Preis pro Einheit S Pence	Monat	Jahr	Preis pro Einheit S Pence
	1861 18 62	10,85 9,62 5		1870 1871	6,5 7,52
	1863 18 6 5	8 9		1872 1873	7,5 7,5
Januar März	18 66 18 66	9,5 11,02		1876 1877	5,5 4,5
Januar	1868	10,04		1878	4,5
Juni Oftober	1868 1868	9,5 8	Januar bis Dezember	1879 1884	5,75
Januar Juni	1869 1869	7 8		1885 his 1887	} 3 bis 3,5

1892 war der Preis noch unter 3 Pence pro Einheit.

Jurisch ("Schwefelsäurefabrikation", S. 58) gibt Preise für beutschen Schwefelkies von 1853 bis 1892, aber ohne Angabe des Schwefelgehaltes. Bor 1883 war der Preis immer über 10 Mark pro Ton, 1884 bis 1892 um $7^{1}/_{2}$ Mark herum. 1881 sollen 100 kg S aus Rio Tinto-Ries 4,65 bis 5,10 Mark gekostet haben (was merkwürdig niedrig scheint), 1900 war der Preis von deutschem Ries an den Gruben — 12 Mark pro Ton; für längere Kontrakte vermutlich etwas darunter.

Wertverhältnis der geringhaltigen gegenüber den reichhaltigen Riesen.

Es ist nicht zu verwundern, daß die reichen und zugleich gutartigen spanischen Riese und die ihnen ähnlichen Sorten überall, wo sie überhaupt sich Singang verschaffen konnten, die armen Riese aus dem Felde geschlagen haben. Sin Ries von 35 Proz., wie der von Wicklow, hat selbst für gleiches Schweselsgewicht einen viel geringeren Wert als ein 45 prozentiger; denn erstens nuß der Brechlohn und der Lohn für die Abwartung der Öfen in beiden Fällen sich auf das Bruttogewicht beziehen, also auf den Schweselgehalt viel mehr bei armem Riese als bei reichem betragen, und zweitens sindet sich unter sonst gleichen Umständen ebenso viel unverbrannter Schwesel in den Abbränden. Wenn dieser z. B. 5 Proz. ausmacht, so beträgt dies bei 35 prozentigem Pyrit

 $\frac{35}{5} = 1/7$, bei 45 prozentigem nur $\frac{45}{5} = 1/9$ des Ganzen; es ist also das ins Auge zu fassende Berhältnis nicht 35:45=7:9, sondern 30:40=3:4. Ferner gilt dasselbe, wie vom Arbeitslohn, auch für die Anlage und Reparaturkosten, und endlich, da gerade die armen Riese gewöhnlich nur wenig Aupser halten, auch für die Rosten zur Entsernung der Abbrände. Wo also nicht etwa das Abrösten nur eine vorbereitende Operation für metallurgische Behandlung und der Schwesel somit ganz Nebensache ist, da wird man den schweselarmen Riesen möglichst aus dem Wege gehen.

Analyse bes Schwefelfieses.

Bei der Analyse von Pyriten für technische Zwecke kommt in erster Linie nur ihr Gehalt an Schwefel in Betracht, und es ist baber in bei weitem ben meisten Fällen nur üblich, den Schwefelgehalt, allenfalls auch noch den Feuchtigkeitsgehalt zu bestimmen. Bei solchen Phriten, welche später auch auf Kupfer zu verarbeiten sind, kommt naturlich auch dieses in Anschlag; wo jedoch, wie dies in der Mehrzahl der Fabriken der Fall ist, das Kupfer gar nicht von den Schwefelfaurefabritanten mit angetauft, vielmehr bie Abbrande dem Lieferanten zurückgegeben werden, wird ebenfalls die Bestimmung bes Rupfers in ben chemischen Fabriken in ber Regel als unnütz unterlassen. Die Beschränkung auf eine Bestimmung bes Schwefelgehaltes tann jedoch nur da statthaben, wo es sich um Pyrite von bekannten Fundstätten handelt, deren allgemeine Busammensetzung und Eigenschaften vollkommen erforscht sind, und bei benen es also nur auf den Gehalt an dem Hauptbestandteil, dem Schwefel, ankommen Absolut nötig ist eine Schwefelbestimmung, wenn der Pyrit jedesmal nach dem Schwefelgehalt bezahlt wird, wie es sicher am rationellsten scheint. In England wird nicht nur jede Schiffeladung, sondern jede aus dieser an verschiedene Fabrikanten abgegebene Partie für sich untersucht, indem nach rationellen, allbekannten Methoden in Gegenwart von Agenten des Berkäufers in der Fabrik während oder nach der Ablieferung ein großes Durchschnittsmuster gezogen, gehörig verkleinert und reduziert und in beiberseitig versiegelten Flaschen einem gewöhnlich schon im Ablieferungskontrakte genannten Handelsanalytiter zugesendet wird, auf bessen Zeugnis hin der Schwefelgehalt bis zum viertel Prozent hinab bezahlt wird. Wenn z. B. ein Abschluß für Pyrit zu 6d "pro Unit" gemacht wird, so bedeutet dies, daß für jedes bei der Analyse gefundene Prozent Schwefel die Einheitssumme von 6d pro Tonne gezahlt wird; also z. B. bei $48^{1}/_{4}$ Proz. Schwefel: $48^{1}/_{4} \times 6^{d} = 24$ sh. $1^{1}/_{2}$ d. pro Man rechnet übrigens dabei allgemein die Tonne zu 21 Zentner, ftatt 20 Zentnern, ober, in anderen Worten, man gibt bem Räufer eine Bewichtsreduktion von 5 Proz. zu gute (vgl. S. 50).

Als analytische Methode für Bestimmung des Schwefels wird gegenswärtig wohl meist die Aufschließung des Pyrits auf nassem Wege durch rauchende Salpetersäure oder Königswasser angewendet; im einzelnen gehen aber die Berfahren etwas auseinander. Die Aufschließung wurde früher häusig

bewirkt nach der Borschrift von Fresenius durch rote, rauchende Salpeterfäure; diese ift freilich nicht immer leicht ganz schwefelsäurefrei zu erhalten, und ce ist unangenehm, damit zu arbeiten. Man hat daher öftere statt derselben chlorsaures Rali mit Salzsäure, ober, noch besser, mit Salpetersäure von 1,36 spez. Gew. angewendet. Am besten, sichersten und billigsten habe ich immer Königswasser (bereitet aus 1 Il. rauchender Salzsäure und 3 bis 4 Iln. Salpetersäure von 1,36 bis 1,4 spez. Gew.) gefunden. Das höchst fein gepulverte und gebeutelte Mineral (das Pulvern sollte zunächst im Stahlmörser oder burch Zerschlagen mit dem Hammer in Papier, bann in einer Achatschale, nicht in einem Porzellans oder Steingutmörfer, wie vielfach in England, ausgeführt werden) wird dann mit etwa 50 Tln. bieses Königswassers übergossen und, wenn nicht sofort eine Reaktion eintritt, auf dem Wasserbade sacht erwärmt, bis eine lebhafte Reaktion beginnt, worauf man sofort bas Becherglas vom Bafferbade entfernen muß; erst wenn die Reaftion wieder sehr schwach geworden ift, stellt man das Becherglas wieder auf das Wasserbad und findet meist nach höchstens 10 Minuten, daß die Aufschließung eine vollständige ist. Selbstredend muß die Operation in einem geräumigen Becherglasc, beffer noch in einem Erlenmen erschen Rolben vorgenommen werben, welche mit einem Trichter ober Uhrglase bebeckt sind, um keinen Berlust durch Übersprigen zu haben, und man muß unter einem Dunstabzuge arbeiten, wegen der massenhaft sich entwickelnden sauren Gase. Sollte die Aufschließung auch nach längerem Erwärmen nicht vollständig sein, so niußte man etwas mehr Königewasser zusetzen und wieder erwärmen; meist wird ce jedoch von zu grobem Pulvern herrühren, und man kann bann bie Analyse nicht leicht zu Ende führen. dieser Art der Aufschließung, welche sehr schnell und sicher vor sich geht, tritt die unangenehme Erscheinung ber Abscheidung von Schwefel bochft felten ein; wenn boch, so sett man vorsichtig eine Messerspite von chlorsaurem Rali zu.

Im Aufschließungsrückstande wird man, neben Kieselsäure und Silikaten, nur allenfalls etwas Blei oder Barnum, beide als Sulfate, haben. Obwohl ihr Schwefel auf diese Weise nicht mitbestimmt wird, so tut das nichts zur Sache, da er ohnehin für den Fabrikanten keinen Wert hat. Bleisulfat ist in konzentrierten Säuren ziemlich löslich, wird aber durch die spätere Behandlung großenteils abgeschieden.

Man muß nämlich jedenfalls sämtliche vorhandene Salpetersäure zersstören oder entfernen, weil bekanntlich die Bestimmung der Schwefelsäure durch Barpumchlorid bei Gegenwart von Salpetersäure oder deren Salzen erheblich zu hohe Resultate liesert. Man dampft also das Ganze mit einem Überschuß von Salzsäure im Wasserbade 1) zur Trocknis ein, wobei zugleich sämtliche etwa löslich gewordene Kieselsäure in unlösliche Form übergeführt werden wird, übergießt die Masse mit ein wenig mehr starker Salzsäure, und wenn beim

¹⁾ Bei einiger Vorsicht kann man auch ein Sandband, Asbestpappe u. dergl. anwenden, was sehr fördert, wenn man nur das Gefäß augenblicklich wegenimmt, sobald die Masse eingetrockket ist; es kann sich dann noch keine Schwesels säure verstüchtigt haben. Am sichersten ist, zuerst so weit wie möglich auf dem Wasserbade und zulest auf dem Sandbade oder auf Asbestpappe abzudampsen.

schwachen Erwärmen damit keine gelben Dämpfe und kein Geruch nach salpetrigen Produkten entstehen, so verdünnt man mit heißem Wasser und filtriert die klare lösung vom Rücktande ab. Man muß sich dabei hüten, zu viel Salzsäure anzuwenden, weil das Barhumsulfat in konzentrierten Säuren in der Hitze nicht ganz nulöslich ist; auf der anderen Seite muß genug Säure vorhanden sein, um sämtliche Eisensalze aufzulösen, worüber man durch die Farbe und das sonstige Berhalten des Lösungsrücktandes in keinem Zweisel gelassen werden wird.

Manche ziehen die Aufschließung mittels einer Lösung von Brom in Salzfäure vor, was ich nicht sehr gut befunden habe. Drown (Chem. News 43,
89) erhitzt den Kies mit Natronlauge vom spez. Gew. 1,25, setzt vorsichtig Brom im Überschuß zu, säuert mit Salpetersäure an und erhitzt zur Trocknis. Noaillon (Zeitschr. f. angew. Chem. 1897, S. 351) schließt den Kies mit einem Gemisch von Natriumchlorat und Salpetersäure auf.

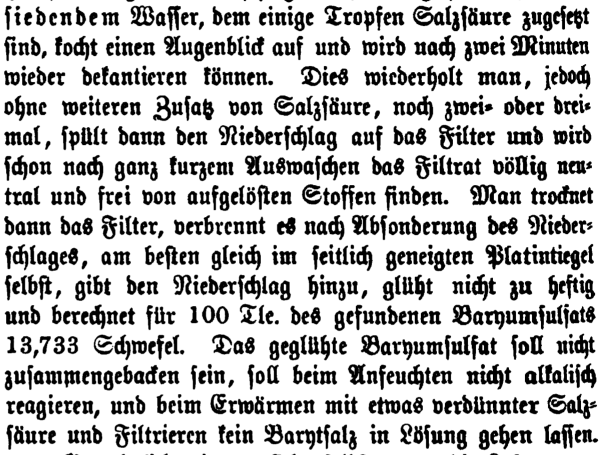
Bo es nicht auf größtmögliche Genauigkeit ankommt, kann man die nun folgende Ausfällung des Baryumsulfats direkt wie folgt vornehmen. Die klare Löfung wird zu vollem Sieden erhitt, und in fie mahrend bes Siedens eine cbenfalls beiße Lösung von Barpumchlorid gegoffen, und zwar am beften, damit man nicht einen zu großen Überschuß anwende, eine abgemeffene Menge einer konzentrierten Lösung von bekanntem Gehalte, welche jebenfalls mehr als genügt, um alle vorhandene Schwefelfäure zu fällen. Man gießt die Chlorbarpumlösung langfam, unter fortwährenbem Umrühren zu; bies tropfenweise zu tun, wie Glabbing (Chem. News 70, 181) vorschreibt, ist ganz unnötig; vergl. meine Bersuche, Zeitschr. f. angew. Chem. 1895, S. 69. Wenn man auf die angegebene Beise verfährt, so wird man finden, daß das Barnumsulfat fich immer in gang turger Zeit vollständig, mit hinterlaffung einer völlig klaren Flussigfeit, absett, und daß absolut nichts davon durch das Filter geht, wenn man nur ein mäßig gutes Filterpapier anwendet. Es ist durchaus nicht nötig, das Absigen längere Zeit dauern zu laffen; wenn so operiert wird, wie angegeben, tritt auch eine nachträgliche Trubung bes Filtrates nie ein. Man tann also, was die Arbeit außerordentlich beschleunigt und namentlich in Fabriken von Wichtigkeit ift, die fast siedend beiße Fluffigkeit 20 bis 30 Minuten nach bem Fällen auf bas Filter bringen. Die Bunsensche Filtriervorrichtung mit Absaugen durch eine Wasserluftpumpe ist dafür ein wenig zu stark wirkend; dagegen bedient man sich mit vorzüglichem Erfolge eines schon vor vielen Jahren von Piccard angegebenen einfachen Silfsmittels, welches auch für andere Fälle bei analytischen Operationen ausgezeichnete Dienste leistet, nämlich eines durch ein Rautschukröhrchen an den Trichter angesetzten Berlängerungerohres mit einer einen zusammenhängenden Strahl befördernden, schlingenartigen Biegung (Fig. 5, a. f. S). Der gerade Teil besselben unterhalb ber Schlinge barf etwa 20 bis 25 cm lang sein; das Filter muß dicht an die Wand des Trichters angebruckt werben, bamit keine Luft eingesaugt werde. Bei Anwendung dieser nicht so gewaltsam wie die Wasserluftpumpe saugenden Vorrichtung läuft die Flussigkeit, solange nicht zu viel Niederschlag auf dem Filter ist, in zusammenhängendem Strahle durch.

ilbrigens braucht man selbst diese Borrichtung gar nicht, wenn man gute,

im Winkel von 60° geneigte Trichter mit nicht zu weitem Ablaufrohr hat, und wenn man das Filter so einsetzt, daß nach dem Anseuchten keine Luftblasen zwischen ihm und der Trichterwand zurückbleiben; dann wird die heiße Flüssisseit stets das ganze Trichterrohr anfüllen und sehr schnell ablaufen.

Man gießt zunächst nur klare Flüssigkeit, soweit irgend möglich, von dem dicht zusammengesetzten, körnigen Niederschlage ab, übergießt diesen mit

Fig. 5.



Gewöhnlich zeigt es sich, selbst wenn die Lösung vor der Fällung ziemlich stark sauer war, daß der Niederschlag burch mitgerissenes Eisenoryd oder basisches Ferrisulfat gelblich gefärbt ift, welches sich auch burch Rochen mit verblinnter Salzfäure nicht aus ihm entfernen läßt. Obwohl dies die Anwesenheit einer Berunreinigung im Baryumfulfat erweist, welche das Endergebnis zu hoch ausfallen lassen sollte, so zeigt es sich boch in Wirklichkeit, baß die Ergebnisse zu niedrig sind. Die Ursache dieses anscheinenben Widerspruches sind von Jannasch und Richards erforscht worden (Journ. f. prakt. Chem. [2] 39, 321), welche fanden, daß in Wegenwart von Gifen fich ein Baryumeisensulfat niederschlägt, welches beim Glühen langfam einen Teil seiner Schwefelfaure abgibt. Wenn bas Glüben außerordentlich lange fortgesetzt wird, kann ber so entstehende Irrtum ein volles Prozent Schwefel ober noch darüber ausmachen; aber ich habe gezeigt (ebendas. 40, 239 und Zeitschr.

f. angew. Chem. 1889, S. 473), daß bei der gewöhnlichen Arbeitsweise der Irrtum 0,18 Proz. nicht übersteigt, weshalb die oben von mir beschriebene Methode immer anwendbar bleibt, wo nicht die vollste Genauigkeit erfordert wird und wo schnell gearbeitet werden soll. Westmoreland (J. Soc. Chem. Ind. 1887, p. 84) behauptet sogar, daß die Ergebnisse meiner älteren mit denen meiner neueren Methode (s. u.) vollkommen übereinstimmen; doch muß ich dem widersprechen.

Bo die größtmögliche Genauigkeit und Bermeidung von Fehlern erfordert wird, also z. B. bei ber Untersuchung eines einen großen Posten vertretenden Durchschnittsmusters, wird es notwendig, den störenden Ginfluß des Gifens ju entfernen. Dies tann sowohl auf trockenem wie auf naffem Wege geschehen. Der trodene Weg wird von Fresenius empfohlen (Zeitschr. f. anal. Chem. 16, 335). Er schreibt vor: Aufschließung bes Rieses durch Schmelzen mit 20 Iln. einer Mischung von 2 Iln. trodenem, völlig schwefelsäurefreiem Ratriumkarbonat und 1 Il. eben solchem Kaliumnitrat, Einleiten von Kohlenfaure in die Lösung zur Fällung bes Bleies, Rochen bes Rudftandes mit Sobalöfung und bann mit Wasser, Ansäuern mit Salzfäure und wieberholtes Abbampfen damit zur Austreibung ber Salpeterfäure, worauf wie gewöhnlich weiter verfahren und mit Chlorbaryum gefällt wird. Dieses Berfahren ist viel umständlicher und langwieriger als die unten beschriebene nasse Methode und verursacht starten Angriff ber anzuwendenden Platintiegel. Ein Rachteil desselben ist es auch, daß dabei nicht nur ber Schwefel des Eisen- und Aupfersulfurets, sonbern auch berjenige bes Bleiglanzes und Schwerspats mit bestimmt werben, welche für die Schwefelfäurefabritation volltommen nuplos sind 1). Auch kann man nicht so gut Leuchtgas zum Aufschließen anwenden, weil beffen Schwefelgehalt einen Irrtum verursachen kann; deshalb werben besonders zu diesem Zwede konftruierte Spirituslampen vorgeschrieben. Dies fann man allerbings vermeiben, wenn man ben Platintiegel nicht in einem Drahtbreied, sonbern in einem eutsprechenben Loche eines Studes Asbestpappe aufhängt, wo dann die Berbrennungsprodukte des Gases seitlich abgeführt werden.

Hayes hat in sehr undeutlicher Weise [Wagners Jahresber. 21 [1875], 292] eine Aufschließungsmethode für Phrit mit alkoholischem Natron und Kalk beschrieben, deren Vorteile in keiner Weise in die Augen springen.

Fahlberg und Iles (Ber. d. deutsch. chem. Ges. 11, 1187) empsehlen, das Schwefelmetall mit Ütkali (mindestens 25 g auf 0,1 g Schwefel) in einem Silbertiegel zu schwesen, auszulaugen, im Filtrat die niedrigen Oxydationsstussen des Schwesels mit Bromwasser zu oxydieren und mit Chlorbaryum zu fällen.

Clark (J. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 329) erhitt ben Pyrit mit einem Gemenge von Natriumkarbonat und Magnesia auf dunkle Rotglut, laugt die Masse mit Wasser aus, leitet Kohlensäure ein und bestimmt die Schwefelsäure auf gewöhnlichem Wege. 3. Pattinson (ebendas., p. 724) zeigte, daß dieses Versahren genau dieselben Resultate wie das meinige gibt (natürlich nur bei Abwesenheit von Bleiglanz und Schwerspat, was gegen Clarks Versahren spricht).

Angesichts des Umstandes, daß eine nasse Aufschließungsmethode viel bequemer als eine trockene ist, habe ich ein Verfahren ausgearbeitet, welches auch auf nassem Wege den durch die Gegenwart von Eisen verursachten Irrtum

¹⁾ Über die Einwirfung der Salpetersäure auf Bleisulfat vergl. meine Mitsteilung in Journ. Soc. Chem. Ind. 1887, p. 96.

vermeidet. Dieses Versahren wurde zuerst in der Zeitschr. f. anal. Chem. 1880, S. 419 beschrieben und ist seitdem sehr allgemein zu Handelsanalnsen von Phrit angewendet worden. Die von Jannasch und Richards (Journ. f. prakt. Chem. [2] 39, 321) gegen mein Versahren gemachten Einwürse sind von ihnen selbst zurückgezogen worden (ebendas. 40, 236) und sind volltommen widerlegt worden durch Versucke, welche in meinem Laboratorium von zwei unabhängigen Beodachtern angestellt wurden (Zeitschr. f. angew. Chem. 1889, S. 473). Daher darf das jest zu beschreibende Versahren als das genaueste der bekannten sür die Bestimmung des Schwesels im Phrit angesehen werden, wo es wünschdar ist, den Schwesel des Bleiglanzes und Schwespates nicht mit zu bestimmen; zugleich ist es sehr leicht und schwell auszusühren, wenn die solgenden Anweisungen genau beachtet werden.

Etwa 0,5 g Pyrit werden mit 10 com einer Mischung von 3 Bol. Salpeterfäure und 1,4 spez. Gew. und 1 Vol. starker Salzfäure, beibe naturlich volltommen frei von Schwefelfaure, in ber S. 52 beschriebenen Beise aufgeschlossen, so daß kein Verlust burch Sprigen stattfindet. Man erwärmt von Zeit zu Zeit, bis die Aufschließung beendet ist, dampft auf dem Wasserbade und schließlich auf Asbestpappe u. bergl. zur Trocknis ein, sett 5 com Salzsäure zu, verdampft nochmals (wobei keine salpetrigen Dämpfe mehr entstehen sollten), sett 1 ccm Salzfäure und 100 ccm heißes Wasser zu, filtriert burch ein kleines Filter und wäscht mit heißem Wasser. Den unlöslichen Rucktand kann man trodnen, glühen und wägen; er kann außer Rieselsäure und Silikaten die Sulfate von Barnum, Blei und selbst Ralt enthalten, beren Schwefel absichtlich als nuglos vernachlässigt wird. Wenn man den Rucktand nicht wägen will, so braucht man nicht zu filtrieren und kann die Entfernung des Gisens sofort mit der trüben Flüssigkeit wie folgt vornehmen. Filtrat und Waschwässer werben mit Ammoniat, unter Bermeidung eines größeren Überschusses, gesättigt, und 10 Minuten bei mäßiger Wärme bigeriert; die Flussigkeit sollte bis zulett sehr beutlich, nicht nur schwach, nach Ammoniak riechen. (Anderenfalls kann der Niederschlag basisches Ferrisulfat enthalten.) Der Niederschlag von Gisenhydroxyd wird noch warm absiltriert, unter Anwendung eines Trichters mit einem Winkel von genau 60°, und einem nicht zu weiten Abflugrohre, weld ce von der ablaufenden Flüssigkeit vollkommen gefüllt wird, oder mit einem Piccarbschen Rohre (S. 53) ober aber einer Filterpumpe. Das Filtrierpapier follte hinreichend bicht, aber schnell wirkend fein; bas Filter muß an der Trichterwand genau anliegen, so daß zwischen Papier und Glas kein Kanal Zuerst gießt man die heiße Flussigkeit von dem Niederschlage ab und spült diesen bann mit siedendem Wasser auf bas Filter. Das Auswaschen wird mit heißem Wasser in der Art fortgesetzt, daß jedesmal der ganze Niederschlag vollständig zu einem Brei aufgerührt wird, und sich keine Ranäle bilben. Beobachtung dieser Vorschriften kann bas Auswaschen in einer halben bis einer Stunde beendigt sein, und bleibt keine Spur von Schwefelfaure im Niederschlage. Das Gesamtvolum im Filtrat und in den Waschwässern braucht 200 bis 250 ccm nicht zu überschreiten, so daß man nicht durch Eindampfen zu konzentrieren braucht, was allerdings geschehen muß, wenn bas Bolum über

250 ccm steigt. Das Ende des Auswaschens wird angenommen, wenn 1 ccm bei Zusat von Chlorbarpum auch nach einigen Minuten kein Opalisieren zeigt. (In besonders wichtigen Fällen empfiehlt es sich zur Kontrolle, den Eisenorydniederschlag zu trodnen, mit reiner Goba zu schmelzen, mit Waffer auszulaugen und die Lösung nach dem Ansäuern mit Chlorbaryum zu versetzen, welches teine Trübung hervorrufen soll.) Die klare Flussigkeit, welche nunmehr sämtliche Schwefelsäure in Berbindung mit Ammoniat enthält, wird mit reiner Salzsäure in sehr geringem Überschuß angesäuert, zum Sieben erhitt, ber Brenner entfernt, und 20 ccm einer zehnprozentigen Lösung von Chlorbaryum, die man vorher erhitt hat, langfam zugegossen. Diese Menge, welche jedenfalls filt 0,5 g Pyrit ausreicht, wird in einem mit einer Marke versehenen Reagiercylinder ungefähr abgemessen und gleich in demselben erhitzt. sehe darauf, keinen allzu großen Überschuß von Chlorbaryum anzuwenden, weil bann die Resultate bis um 1 Proz. zu hoch ausfallen können. Nach erfolgtem Zusat läßt man die Flussigkeit eine halbe Stunde fteben, worauf der Niederschlag vollkommen abgesett sein sollte. Die klare Flüssigkeit wird abgegossen und das Auswaschen durch Defantieren mit siedendem Wasser fortgesetzt, wie auf S. 53 angegeben, wo anch bas Glühen bes Nieberschlages beschrieben ift. Der geglähte Niederschlag soll vollkommen weiß und im Zustande von losem . Bulver sein; 1 Gewtl. besselben ift gleich 0,13733 Schwefel. Die Genauigteit meiner neuen Methobe und bie volltommene Übereinstimmung der Ergebniffe (bei reinen Erzen) mit ber trodenen Aufschließungsmethobe von Fresenius ist von Pattinson bestätigt worden, welcher zugleich auf die weitaus größere Bequemlichteit meiner Methobe hinweist (Journ. Soc. Chem. Ind. 1890, p. 21).

Berschiedene Chemiter schließen den Schwefelties mit Natriumperoxyd auf; jo Hempel, Hähnel (Arch. Pharm. 1894, S. 222), Glaser (Chem.-Ztg. 1894, S. 1445).

Annahme aus, daß das Ferrihydrat sich nach meiner Auswaschmethode (S. 56) nicht völlig von Sulfat befreien lasse — eine Annahme, welche durch die Analysen von Hunderten von Studierenden in meinem eigenen Laboratorium und durch Tausende von Analysen anderer Chemiter widerlegt wird. Sie schlagen daher das Baryumsulfat ohne Filtration des Ferrihydrates nieder und entsernen das letztere nachträglich durch mehrstündige Digestion mit Salzsäure. Oder aber sie verhüten das Mitreißen von Eisensalzen mit dem Baryumsulfat durch Zusatz einer großen Wenge Ammoniumoxalat. Beide Wethoden erfordern viel mehr Zeit als die meinige, ohne irgend welche größere Genauigkeit zu gewähren, wie ich selbst in Zeitschr. anorg. Chem. 19, 454 und Herting in Zeitschr. f. angew. Chem. 1899, S. 274 nachgewiesen haben.

Nach Heibenreich (Zeitschr. anorg. Chem. 20, 233) kann man die Versmreinigung des Baryumsulfats durch Eisensalze dadurch vermeiden, daß man das Ferrisulfat durch Zink zu Ferrosulfat reduziert und während der Fällung Intritt von Luft und Licht abhält. Herting & Lehnardt (Chem.-Ztg. 1899, Nr. 75) bewirken dasselbe schneller durch Reduktion mit Zinnchlorür.

Roaillon (3. 53) will die Filtration des Ferrihydrates dadurch ver-

meiben, daß er die Flussigteit auf ein bestimmtes Bolum verdunt und einen abgemessenen Teil davon zur Fällung mit Chlorbaryum verwendet; aber diese

Methobe ift aus mehr als einem Grunde verwerflich.

Der Bestimmung der (gebundenen) Schwefelsaure als Barpumsulfat durch Gewichtsanalyse ziehen manche die Titrierung mit Normallösung von Chlorbarpum vor. Dies ist zuerst von Wildenstein empsohlen worden (Zeitschr. f. anal. Chem. I, 432); später, im besonderen gerade stir Phrit, von Teschemacher und Smith (Chem. News 24, 61 und 66; vergl. auch Glendinning und Edger, ebendas, S. 140). Obwohl dieses Versahren, trot deren gegenteiliger Außerung, ganz sicher nicht genauer als die Gewichtsanalyse, und in den meisten Hüserung, ganz sicher nicht genauer als die Gewichtsanalyse, und in den meisten Händen weniger genau als diese ist, und obwohl es wohl nur von wenigen Chemisern in wichtigen Fällen angewendet wird, so wollen wir es doch hier beschreiben, da es in vielen Fabrisen zur Bestimmung des Sulfats in Rohsda und zuweilen auch zur Bestimmung des Schwesels in Phrit, Blende, Rösertickständen u. dergl. sitt innere Fabriszwese angewendet wird.

Dan tocht die Fluffigteit in einer Porzellanschale, set Chlorbaryumlösung aus einer Bitrette zu und filtriert von Zeit zu Zeit einige Tropfen (mit einem Glassohr entnommen) durch ein ganz kleines Filterchen auf eine Glasplatte mit schwarzer Unterlage, auf welche eine Anzahl Tropfen von verblinnter

Fig. 6.

Schwefelfäure und andererseits von Chlorbaryum aufgesetzt sind. Wenn das Filtrat noch mit einem Chlorbaryumstropfen eine auf dem schwarzen Grunde leichter sichtbare Trübung gibt, so wirft man das Filterchen in die Porzellanstrale

fchale zurlick und sett mehr Chlorbarpumlösung aus der Bürette zu, probiert wieder u. s. f. Dan hört auf, wenn ein filtrierter Tropfen sowohl mit Schweselsäure als mit Chlorbarpum eine ganz leichte Trübung gibt. Die Arbeit wird sehr erleichtert, wenn man die von Bildenstein angegebene, in Fig. 6 dargestellte Borrichtung anwendet. Die angesäuerte Lösung wird in ein Sesäs A geschüttet, bestehend aus einer Flasche mit abgesprengtem Boden u. bergl., durch deren Stopfen eine gebogene Röhre B durchgeht, welche unten mit einem

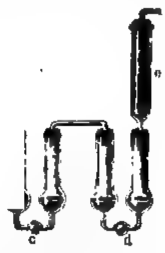
Duetschhahn 1, oben mit einem abwärts gebogenen Trichter f endigt. Der letztere, welcher Glodensorm haben muß, ist verschlossen mit zwei Scheiben Filtrierpapier und einem über alles gebundenen Stückhen Leinengaze, und die Flüssigkeit muß über dem Ganzen stehen. Diese Borrichtung gestattet es, nach Belieben einige Tropsen klarer Flüssigkeit abzuziehen, welche man in ein Reagierrohr laufen läßt und mit einem Tropsen Chlordarpumlösung versett. Natürlich muß man erst einige Audikcentimeter aus dem Rohr B entnehmen und nach A zurückgießen, ehe man das eigentliche Prödigen entnimmt, und nach der Probe muß man die Flüssigkeit immer wieder nach A zurückgießen. Wenn man zufällig den Endpunkt der Neaktion überschritten hat, setzt man einige Kubikcentimeter titrierter Schweselsture zu und zieht deren Betrag nachher wieder ab.

E. und 3. Beringer (Chem. News 59, 41) titrieren mit Chlorbaryum

In ben Lehrbüchern von Fresenius und Dohr find verschiedene andere wametrifche Methoden zur Bestimmung von Gulfaten beschrieben von Carl Rohr, Ab. Clemm, Wildenstein (2. Meth.), Schwarz, Pappenheim; aber sie sind komplizierter und nicht genauer als die direkte Titrierung mit Chlorbaryumlösung, wie sie eben beschrieben worden ist. Wir geben daher hier nur eine dieser Methoden, welche nuthlich zu sein scheint. Bilfing (Chem. Ind. 1886, S. 25) sett zu der neutralen Lösung eines Gulfats, welche in einer Pozellanschale kocht, eine 4 prozentige Lösung von Chlorbaryum von genau bekanntem Gehalt, dann einige Tropfen einer alkoholischen Löfung von Phenolphalein und eine 2 prozentige Lbjung von Soba; sowie das letzte Chlorbarynm als Ba CO3 niebergeschlagen ist, wird die Flüssigkeit rot, so daß die Soba als Benn die gu Raß für die ursprünglich vorhandene Schwefelsäure bient. prüfende Lösung sauer oder alkalisch reagiert, muß man sie vorher durch Soda der Salzfäure genan neutralifieren, ebenfalls unter Anwendung von Phenolphtalein.

2. B. Anbrews (Them. 3tg. Rep. 1889, S. 89) arbeitet mit Baryums dermat, so baß er schließlich freie Chromfäure mit Natriumthiosusfat aussitrieren tann. Bergl. auch Renter (Them. 3tg. 1898, S. 857) und Marsboutin und Moulinier (Them. Centralbs. 1898, 1, 218).

Berichiebene Methoben find jur Bestimmung bes nutbaren Schwefels wn Schwefelerzen vorgeschlagen worben, b. h. besienigen Anteile, welcher in Fig. 7.



Form von SO2 und SO3 verflüchtigt werden kann. W. G. Mixter (Amer. Chem. Journ. 2, 396) verbreunt den Pyrit im Sauerstoffstrome und leitet die Tämpse in ein Gemenge von Brom und mässeriger Salzsäure. Einen ähnslichen Weg empsiehlt Zulkowsky (Fischers Jahresber. 1881, S. 160) auch sür Gasreinigungsmasse. Lettere enthält stets Sägespäne, Teer und wechselnde Rengen von Kall, welcher bei der Berbrennung Schwesel zurüchfält, so daß eine Bestimmung des Gesamtschwesels für praktische Zwede nutios ist. Der dazu benutzte Apparat, Fig. 7, enthält ein 60 cm langes Verbrennungsrohr, das bei a verengt ist und am Ende in eine lange, nicht zu dünne und schließlich abwärts gebogene Röhre ausgezogen ist. Zwischen a und b besindet sich eine

Schicht Platinasbest von 20 bis 25 cm Länge, und 7 oder 10 cm davon entfernt kommt ein Porzellanschiffchen nit etwa 0,4 g Gasreinigungsmasse ober Das Ende k ift mit einem Sauerstoffgasbehälter verbunden. Pyrit. Absorption der Dänipfe erfolgt in den beiden Dreikugelröhren c und d von 8 cm Höhe und der mit Glaswolle gefüllten Röhre e. Die Absorptionsflussige keit wird dargestellt durch Auflösung von 180 g (mit Alkohol von Sulfaten gereinigtem) Agfali in Wasser, Zusat von 100 g Brom unter Abkühlung und Berdunnung auf 1 Liter. 30 com hiervon genügen zur Bestimmung von 0,5 g Schwefel. Auch das Rohr e sollte damit benetzt sein. Zuerst erhitzt man das Röhrenstlick zwischen a und b, indem man gleichzeitig feuchten Sauerstoff durchleitet; bann erhitt man bas Schiffchen von rechts nach links zu, zulett bas Rohr bis zur Stelle f. Der Gasstrom muß viel stärker als bei einer Elementaranalyse sein, damit kein Schwefel unverbrannt entweicht, aber nicht so ftark, daß irgend welche SO3 der Absorption entgehen könnte. Solange bei h ein Beschlag entsteht, muß man ihn mit einem Bunsenbrenner in die Borlage treiben. Wenn bies aufhört (meist nach etwa einer Stunde), ist der Bersuch beendigt. nimmt bann die Borlagen ab, mascht sie aus und gewinnt die in k zuruckbleibende Saure durch mehrmaliges Auffaugen von Baffer. Alle Fluffigfeiten werden vereinigt, mit Salzsäure übersättigt, die Zersetzung des unterbromigfauren Ralis erhitt, nach Bedarf tonzentriert und die Schwefelfaure in gewöhnlicher Art burch Chlorbaryum ausgefällt.

Man kann die Methode von Mixter und Zulkowsky viel bequemer machen, wenn man in den Vorlagen Wasserstoffsuperoxyd anwendet und die darin zurückgehaltene Schwefelsäure entweder gravimetrisch oder alkalimetrisch bestimmt. Im ersteren Falle muß man natürlich den Sehalt des Wasserstoffsuperoxyds an Schwefelsäure, im letzteren die schon vorher vorhandene Acidität kennen.

Jannasch (J. f. prakt. Chem. [2] 40, 237) erhitzt Pyrit in einer Mischung von Luft oder Sauerstoff mit Salpetersäuredämpfen und absorbiert die Dämpfe von SO₂ und SO₃ in Bromwasser. (Man muß beachten, daß vor der Bestimmung der Schwefelsäure alle Salpetersäure ausgetrieben werden muß, weil sonst das Baryumsulfat hartnäckig Nitrat zurückhält.)

Graeger (Dingl. polyt. Journ. 241, 53) erhitt Pyrit mit metallischem Eisen, zersetzt das entstehende FoS mit verdünnter Salzsäure und titriert das entweichende H₂S durch Einleiten in Jodlösung. Treadwell (Berl. Ber. 24, 1937) hat diese Methode weiter ausgearbeitet und auf andere Sulside ausgedehnt. Man kann bei derselben den Schwefelwasserstoff natürlich auch nach Eliasberg (Zeitschr. f. analyt. Chem. 1887, S. 240) in Wasserstoffsuperoxyd aufsaugen und die gebildete Säure alkalimetrisch bestimmen.

Rasche Bestimmungsmethoden für Schwefel und Pyrit sind vielfach vorgeschlagen worden, jedoch ist feine derselben genau genug für Handelsanalysen, und manche derselben nicht einmal brauchbar zur Bestimmung des Schwefels in Abbränden.

Die sogenannte mechanische Schwefelkiesprobe von Anthon (Dingl. polyt. Journ. 161, 115) ist zu roh und unzuverlässig auch nur für ganz

ungefähre Bestimmungen; man soll in einer Glasröhre den Unterschied zwischen 8 g zusammengerütteltem seinem Pulver von reinem Schweselsies, dann von 8 g seinem Quarzpulver beobachten, das entsprechende Röhrenstück in 50 Tle. teilen und ein zu prüfendes Rieserz danach dis auf 2 Proz. bestimmen können, wenn man wieder 8 g davon in die Röhre bringt.

In den Freiberger Fabriken mengt man, nach Schwarzenberg, 1 g fein geriebenen Ries mit 2 g wasserfreiem Natriumkarbonat und ebenso viel Salpeter, schmilzt das Gemenge in einem kleinen eisernen Schälchen in einem rotglühenden Musselosen zusammen, löst es in heißem Wasser auf und filtriert in ein Bechersglas, in dem sich Salzsäure zur Sättigung der überschüssigen Soda befindet. Dann läßt man kurze Zeit sieden und bestimmt die Schwefelsäure darin durch titrierte Chlorbarymlösung. Es handelt sich also hier nur um eine trodene Ausschließung nach längst bekannter Methode gegenüber der nassen mit Königs-wasser. Nach Liebig (Post, Techn. chem. Anal., 2. Ausl., 1, 677) soll diese Methode schnell und leicht auszusühren und für alle Fälle geeignet sein, wo keine große Genauigkeit erfordert wird.

Nach Belouze (Compt. rend. 53, 685; Ann. de chim. et de phys. [3] 63, 415; Wagners Jahresber. f. 1861, S. 148) foll man ben fein gepulverten Pyrit mit hlorsaurem Rali, Rochsalz und einer genau gewogenen Menge von Natriumkarbonat mengen und glüben, wobei man sich eines eisernen Löffels bedienen tann. Die Schmelze wird in Baffer gelöft, filtriert, ausgewaschen und die nicht in Sulfat verwandelte Soda auf alkalimetrischem Wege bestimmt. Dieses Berfahren wird in französischen Werken noch bis in die neueste Zeit hinein empfohlen, trothem viele Chemifer seine Ungenauigkeit konstatiert und zum Teil seine Fehlerquellen nachgewiesen haben, wie Barreswil, Bottomley, Bocheroff, Lunge und besonders Rolb (Notes sur l'essai des pyrites de fer, 1869; bei Hasenclever, a. a. D., S. 164). Rolb fand bie Fehlerquelle einerseits in der Bildung von Natriumsilikat, andererseits in der Zersetzung bes Raliumchlorats bei Gegenwart von Eisenoryd in Chlor, Sauerstoff und Aptali. Reue, in des Berfassers Laboratorium von H. Ren gemachte Bersuche zeigen ebenfalls, daß die Methode unrichtig ist, selbst wenn man den von Pelouze zugegebenen "konstanten Fehler" von 1 bis 1,5 Proz. in Rechnung zieht. Ramentlich ist es kaum möglich, mechanischen Berluft burch Sprigen bei ber Schmelze zu vermeiben.

Dies wird allerdings vermieden bei der von Kolb (J. pharm. chim. [IV] 10, 401) für Kiesabbrände vorgeschlagenen Methode. Er erhist 5 bis 10 g Erz mit 5 g reinem Natriumkarbonat in 50 g Aupferoryd 15 Minuten in einer Eisenschale auf dunkle Rotglut, unter Umrühren, laugt die Masse aus und bestimmt die nicht verbrauchte Soda auf volumetrischem Wege. Die in des Bersassers Laboratorium vorgenommenen Bersuche zeigten, daß kein Sprisen eintritt, aber daß man nicht zu lange erhisen darf, um die Bildung von Silistaten zu vermeiden. Die Aussaugung der großen Masse von Kupfers und Sissenoryd ist langwierig und die Methode ist durch den Verbrauch von 50 g Aupferoryd sür jeden Versuch etwas kostspielig; auch sind die Ergebnisse nicht besonders gut (s. u.).

Eine weitere Methode zur Analyse von Abbränden ist die von 3. Watson (J. Soc. Chem. Ind. 1888, p. 305). Man mischt 2 bis 3g davon mit 1 bis 2 g Natriumbikarbonat mit bekanntem Titer, erhitt das Gemisch 5 bis 10 Minuten in einem Nickel-, Porzellan- ober Platintiegel mittels einer kleinen Bunsenflamme, rührt und erhitzt nochmals 15 Minuten mit etwas stärkerer Flamme, behandelt mit heißem Wasser, filtriert und wascht aus. Die Lösung wird mit Salzsäure und Methylorange titriert; der Titerverlust gegenüber bem ursprünglichen Gehalt bes Bikarbonats ist ein Maß für bas gebilbete Die entweichenbe Kohlenfäure hält die Masse porös; Sprigen tritt nicht ein und die Auslaugung geht leicht und schnell vor sich. Bei der Nachprüfung fand ich jedoch, daß fast immer etwas Gisenoryd durch das Filter geht und daburch die Titration unmöglich wird. Ich habe aber die Methode burch folgende Abanderung (Zeitschr. f. angew. Chem. 1892, S. 447) brauchbar gemacht und halte sie nun für die beste zur Untersuchung von Pyritabbranden (für Abbrände von Zinkblende oder an Blende sehr reichem Pyrit ist sie nicht verwendbar). Bur Auslaugung der geglühten Masse wird nicht Wasser, sondern eine gesättigte Lösung von reinem Kochsalz (frei von Magnesiumchlorid und neutral reagierend) verwendet. Dies verhindert vollständig das Durchgehen von Gisenoryd burch bas Filter und gestattet eine genaue Titration bes Filtrats.

Magnetkies (Phrrhotit), Fe₇ S₈, ist besonders in manchen amerikanischen Kiesen enthalten. Da dieses Erz seinen Schwesel in gewöhnlichen Brennern sehr unvollständig abgibt, so kann seine Bestimmung von Wichtigkeit werden. Sone (J. Amer. Chem. Soc. 18, 404) nimmt sie dadurch vor, daß er daß Erz zerreibt, bis es durch ein Sieb mit 60 Maschen pro Zoll geht (nicht seiner!) das Pulver auf Glanzpapier ausbreitet, einen Magnet darauf bringt, den mechanisch anhängenden Phrit durch gelindes Klopsen des Magnets entsernt und dann den Magnetkies nach Anlegung des Ankers besonders abbürstet. Dies wiederholt man fünf oder sechsmal und bestimmt den Schwesel in den gestrennten Anteilen.

Markasit (Binarkies) und Pyrit kann man durch die leichtere Zersseung des ersteren beim Kochen mit Lösungen von Ferrisalzen trennen, was H. N. Stokes im einzelnen ausgearbeitet hat (Bulletin U. S. Geolog. Survey, No. 186). Für die technische Analyse hat dies keine Bedeutung.

Bestimmung der anderweitigen Bestandteile von Pyriten.

Gewöhnlich genügt es, ben Schwefelgehalt eines Pyrits zu bestimmen, wenn dessen Ratur sonst bekannt ist. Wenn man dagegen mit einem Pyrit von unbekannter Zusammensetzung zu tun hat, so ist zur Beurteilung seines Wertes sür die Schwefelsäurefabrikation eine vollskändige, nach den gewöhnlichen Regeln der Mineralanalyse ausgeführte Bestimmung aller seiner Bestandteile unerläßelich. Wenn z. B. der Pyrit kohlensauren Kalk enthält, so wird dieser beim Rösten eine äquivalente Menge von Schwefelsäure binden (0,32 Proz. S für jedes Proz. CaCO3); war Sips von Ansang an vorhanden, so wird dessen Schwefels abzurechnen

sein. Wenn Blei beim Aufschließen in Lösung gegangen ist, so wird man rechnen mitsen, daß eine ihm äquivalente Menge Schwefel verloren geht, und ganz ebenso ist dies mit dem Zink der Fall, weil die Sulfate dieser beiden Metalle sich bei der Temperatur des Pyritosens so gut wie gar nicht zersetzen. In Frank-reich betrachtet man die Hälfte des an Zink gebundenen Schwefels — 0,245 Broz. S pro 1 Broz. Zn als verloren, ebenso 0,505 Broz. S pro 8 Broz. Lupser. Häusig wird man auch auf Arsen prüfen müssen, und selbst Rieselsäure kann von Wichtigkeit sein, einmal, weil man bei viel Rieselsäure "explosive" Eigensichaften des Pyrits (f. S. 41 und 44) befürchten muß, und zweitens, weil im Falle von kupserhaltigem Pyrit die Rieselsäure bei größerer Menge den Wert der Abbrände verringert. Selbst auf Silber und Gold wird manchmal im Pyrit durch analytische Methoden gefahndet (z. B. in Bezug auf Gold s. Chemical News 26, 63; 34, 94, 132, 152, 172), aber man kann nicht sagen, daß das durch der Handelswert der Pyrite irgendwie beeinslußt wird.

Jedenfalls können wir hier nicht auf die Bestimmung dieser Substanzen eingehen, nicht einmal auf diejenige des Kupfers 1), obwohl in den meisten Fällen dasselbe einen großen Teil des Wertes eines Phrits ausmacht. Ich verweise im besonderen auch noch auf das von mir herausgegebene "Taschen-buch sür Sodafabrikation u. s. w.". Wir machen nur mit Arsen eine Ausnahme, weil für die Bestimmung desselben im Phrit besondere Methoden ausgearbeitet worden sind, welche sich in den gewöhnlichen Handblichern nicht vorsinden.

Das zu Freiberg angewendete (von Reich ausgearbeitete) Berfahren ift folgendes. Man digeriert etwa 0,5 g fein gepulverten Pyrit in einem Porzellantiegel, der mit einem Uhrglase bedeckt ist, bei mäßiger Wärme mit konzentrierter Salpetersaure, bis der Rucktand hellfarbiger und der ausgeschiedene Schwefel rein gelb geworden ift. Hierauf erhitt man den Tiegel auf bem Sandbade bis zur Verjagung des Säureüberschusses, aber nicht bis zur Trodnis, fett 4 g Goba bagu, trodnet auf bem Sandbade vollständig aus und erhitt, bis ber Inhalt des Tiegels 10 Minuten lang in ruhigem Schmelzen gewesen ift. Man laugt die Schmelze mit heißem Wasser und filtriert; das Filtrat enthält alles Arfen als arfensaures Natron. Man säuert mit Salpetersäure an, erwärmt zwei Stunden auf bem Sandbabe zur Austreibung aller Rohlensäure, fett eine genügende Menge Silbernitrat zu und neutralisiert forgfältig mit verdunntem Ammoniak. Der rotbraune Niederschlag von arfensaurem Silber wird filtriert, gewaschen, getrocknet, so gut wie möglich vom Filter abgenommen, das Filter in einer Muffel eingeäschert, der Niederschlag und eine genügende Menge Probierblei zugegeben und das Silber durch Rupellation bestimmt. 100 Tle. Silber entsprechen 23,15 Iln. Arfen.

Leron M. McCan hat diese Methode ungemein vereinfacht (Chem. News 48, 7), indem er den Überschuß des Silbers nach Bolhards Methode bestimmt.

¹⁾ Eine ungemein aussührliche Arbeit über die Bestimmung von Rupfer im Pyrit, namentlich auch den "Cornish assay", ist von Westmoreland gegeben worden (Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 49); Kritif darüber ebenda, S. 277. Man vergleiche serner Lunges Taschenbuch für Soda-Industrie und dessen Chemischechnische Untersuchungsmethoden, Bd. I, für die Bestimmung des Kupfers u. s. w.

Später (Amer. Chem. Journ. 8, No. 2) empfahl er als noch besser, das Ag₈ As O₄ in verdünntem Ammoniak aufzulösen und entweder das Silber in der Lösung nach Volhards Methode mit Rhodanammonium zu bestimmen, oder einzudampfen, zu trocknen und den Rücksand in einer dünnen Platinschle zu wägen. — Wenn man das Arsen als As₂ S₅ niederschlagen will, was sonst eine langwierige Operation ist, so empsiehlt Mc Can (Amer. Chem. Journ. 9, No. 3 und 10, No. 6), die Lösung in einen Kolben mit gut passendem Stopsen zu gießen, mit HCl anzusäuern, mit frisch gekochtem Wasser beinahe ganz aufzussüllen, H₂S dis zur Sättigung einzuleiten, den Stopsen einzuseten und zu besestigen und das Ganze in einem Wasserbade eine Stunde lang zu erhitzen. Alsdann wird alles Arsen als Pentasulsid niedergeschlagen sein, welches keinen freien Schwesel enthält.

Clark (J. Soc. Chem. Ind. 1887, p. 352) empfiehlt folgende Methode als besonders geeignet zur Bestimmung sehr kleiner Mengen von Arfen in an Schwefel reichem Pyrit. Man mischt 3 g Pyrit in einem Platintiegel mit 12 g einer Mischung von gebrannter Magnesia und Atuatron, erhitt 10 Minuten bei mäßiger hite, zieht die gesinterte Masse mit tochendem Waffer aus, sänert die Lösung mit Salzsäure an (wobei sich viel H2S entwickelt), tocht einige Minuten und sättigt mit H2S, welches alles Arsen als Sulfid niederschlägt. Den Nieberschlag mascht man, extrahiert bas Schwefelarsen mit Ammoniat, verdampft die Lösung zur Trodne, löst in starker Salpetersäure auf und bestimmt bas Arfen als arsensaure Ammoniat-Magnesia, oder, wie oben beschrieben, mit Gilberlösung. Ober aber man reduziert die geglühte Masse nach Neutralisation mit Salzfäure durch Rupferchlorur, bestilliert die Lösung langsam in Wasser und wiederholt dies zweimal mit starker Salzfäure, wodurch alles Arsen als AsCls übergeht und entweder durch H2S niedergeschlagen oder mit Jod titriert werden Clark weist auf die Notwendigkeit hin, alle Reagentien sorgfältig auf Arsen zu prufen, wovon er 0,02 Proz. selbst im fäuflichen Utnatron fand.

Es sei noch auf die Versahren von Nahnsen (Chem. Ztg. 11, 692) und von H. Fresenius (Zeitschr. f. analyt. Chem. 1884, S. 34) verwiesen. Sehr genaue Vorschriften zur Bestimmung von Arsen in Kiesen, sowohl auf nassem wie auf trodnem Wege, geben Blattner und Brasseur (Zeitschr. f. augew. Chem. 1898, S. 262; Lunges Chem. ztechn. Untersuchungsmethoden I, S. 251).

3. Zinkblende.

Dieses Mincral ist jetzt das wichtigste Zinkerz. Bor Reduktion des Zinks muß man die Blende rösten, um sie in Zinkoryd zu verwandeln, was man früher ohne Rücksicht auf Berwertung des Schwefeldioryds tat, dis die Behörden aus Rücksicht auf die Schädigung der Umgebung durch den Hittenrauch eine Abstellung dieses Übelstandes erzwangen. Ein Teil des entstehenden Schwefeldioryds wird heutzutage auf flüssiges Schwefeldioryd verarbeitet, wie wir im vierten Kapitel sehen werden; das meiste dient zur Darstellung von Schwefelsäure, und Blende ist jetzt eines der wichtigsten Rohmaterialien dieser Industrie. Die historische Entwickelung ihrer Verwertung wird im vierten Kapitel beschrieben werden.

Binkblende. 65

Blende kommt in großen Mengen in Schlesien, Westfalen, Rheinland, Sachsen, Österreich, Belgien, Wales, auf der Insel Man, in Spanien, Italien, Frankreich und den Vereinigten Staaten vor und wird fast in allen diesen Ländern zur Fabrikation von Schweselsäure benutzt.

Reine Zinkblende, Zn.S., enthält 32,9 Proz. S und 67,1 Proz. Zn. Das gewöhnliche Erz ist natürlich immer unrein. Minor (Chem. Zeitschr. 1889, S. 1602) gibt folgende Analysen von rheinländischer Blende:

Schwesel	30,24	27,94	22,11	21,05
Zint als ZnS	22,73	27,14	34,46	31,16
, in anderen Formen	5,03	4,75	5,83	6,65
Gisen	15,98	12,12	2,06	2,33
Gangart (durch Diff.)	21,02	27,02	35,54	38,84

Drasche sand in Blende aus Kärnten: ZnS 68,41 Proz., PbS 4,55 Proz., FeS2 2,05 Proz., ZnCO3 2,40 Proz., CaCO3 8,93 Proz., MgCO3 10,62 Proz., Al2O3 0,63 Proz., Ouarz u. s. w. 2,32 Proz. Genth in Blende aus Bennsplvanien: S 32,69 bis 33,06 Proz., Zn 66,47 Proz., Fe 0,38 Proz., Co 0,34 Proz. Jurisch (Schwefelsäurefabritation, S. 61) gibt Analysen verschiedener in der chemischen Fabrit Rhenania verwendeter Blenden, mit Schwefelsgehalt von 18,40 bis 32,20 und Zinkgehalt von 14,90 bis 50,22 Proz. Hänisch & Schröder (Chem. Ind. 1884, S. 118) geben den Schwefelgehalt schlessischer Blenden = 23 bis 37 Proz. an, bei ordinären 8 bis 21 Proz. S.

Nach direkter Auskunft von der chemischen Fabrik Rhenania vom Jahre 1902 wird dort meist Blende aus Westdeutschland, zum Teil aber auch aus auderen Weltgegenden abgeröstet, mit 20 bis 30 Proz., durchschnittlich 25 bis 28 Proz. Schwefel. Einen nachteiligen Einfluß des Eisengehaltes auf die Ab= röftung hat man bort nicht gefunden, wohl aber natürlich einen solchen des Raltes, der sein Aquivalent an S als CaSO4 zuruckhält. Gin Bleigehalt wirkt nachteilig auf die Haltbarkeit der Ofensohlen; ein Teil des Bleis verflüchtigt sich mit etwas Silber und findet sich im Flugstaub, in den Türmen und Kammern wieder. Häufig findet sich Fluor und Quecfilber vor, welche bei der Röstung sich verflüchtigen und in den Konzentrationsapparaten schädlich wirken (f. später). Rach Proft und Lecocq (Chem. Centralbl. 1902, II, 163) wird in Belgien fluorhaltige Blende gar nicht verwendet, wo die Röstgase zur Schwefelsäure= fabritation dienen follen. An Quedfilber enthält die rheinische Blende nur 0,02 Proz., aber biejenige von Aviles in Asturien 0,135 Proz. Arsen tommt im allgemeinen in der Blende so wenig vor, daß man die daraus dargestellte Schwefelfäure meist als technisch arsenfrei bezeichnen kann. anderen Quellen kommt in der Blende häufig Cadmium vor.

Die Produktion von Blende betrug 1890 in Preußen 362464 Tons, 1889 in Belgien 12376 Tons, 1887 in Frankreich und Algier 13800 Tons, 1885 in Spanien 2488 Tons.

Analysen der Zinkblende. Der Schwefel wird nach der S. 56 beschriebenen nassen Methode bestimmt. In den Abbränden nuß man dies selbe Methode anwenden, da die trockenen Methoden, z. B. die von Watsons

Lunge (S. 62) ganz falsche Zahlen liefern. Einzelheiten darüber und über die Nebenbestandteile der Zinkblende in Lunges Taschenb. f. Sodaindustrie und desselben Chem.-techn. Untersuchungsmethoden.

4. Andere Schwefelmetalle.

Der eigentliche Schwefelties hat so gut wie gar keine anderweitige Berwendung als diejenige für Schwefelsäurefabritation, und er wird fast ausschließlich speziell für biefen 3med gefördert. In manchen Fällen fann allerdings der Röstrückstand auf Gisen oder Gisensalze verarbeitet werben, was aber immer Nebensache bleibt. Bei dem tupferhaltigen Schwefelfiese steht die Sache schon so, daß der Schwefelgehalt desselben nur einen Teil, aber allerdings einen wesentlichen Teil seines Wertes ausmacht. Preisverhältnisse des Kupfers stehen, wurde die Berhüttung von daran so armen Erzen wie die, um welche es sich hier handelt, nicht lohnen, abgesehen von dem unerträglichen "Hüttenrauche" bei ber unvermeidlichen Röstung, wenn der Grundpreis solcher Erze nicht ein fehr mäßiger wäre, und dies ist eben nur baburch ermöglicht, daß die Schwefelsäurefabrikanten einen Teil des Preises bezahlen, was sie auch ganz gut können, da die kupferhaltigen Pyrite gewöhnlich gerade zu den gutartigsten gehören, was ihr Berhalten im Riesofen betrifft, und sie dem Schwefelsäurefabrikanten im Berhältnisse ihres Schwefelgehaltes ebenso viel wert sind wie die besten kupferfreien Pyrite.

Anders steht es nun freilich mit ben meisten anderen geschwefelten Erzen, welche in der Hittenpraxis vorkommen, also früher der Zinkblende und noch hem dem Bleiglanz, den vielen gemischten Erzen, welche die obigen Mineralien neben Gisenties und Rupferties enthalten, ben reicheren Rupfertiesen selbst und endlich ben sogenanten "Hüttenprodukten" ober "Steinen", Bleiftein, Rupferftein u. f. w. Auch diese bedürfen zu ihrer metallurgischen Berwertung einer Röstung, wobei sich schweflige Säure entwickelt; aber die Berhältnisse liegen dabei anders als bei einem guten Gisenkiese, ob derselbe einige Prozente Rupferkies enthalte ober nicht. Im allgemeinen sind alle diese Erze und Produkte viel armer an Schwefel als die gewöhnlichen guten Pyrite und sind schon barum schwieriger in solcher Beise zu rösten, daß die Röstgase nütlich verwendet werden konnen, weil die Barmeentwickelung durch Berbrennung ihres eigenen Schwefels nicht mehr hinreicht, um den Prozeß lebhaft zu unterhalten. Es mußte eine außere Beranlaffung bazu kommen, um die betreffenden Hutten mächtiger anzuspornen, an eine Berwertung ber in ben Röstgasen enthaltenen schwefligen Saure zu geben, und diese lag in den Berwüstungen, welche durch den "Hüttenrauch" in der Umgebung der Hutten weit und breit angerichtet wurden. Die badurch verursachten Entschädigungsforderungen, Prozesse und Magregeln der Behörden machten es schließlich den Hitten an sehr vielen Orten unniöglich, in der alten Beise fortzuarbeiten, und obwohl es anfangs den Anschein hatte, als könne man die schweflige Säure in diesem Falle gar nicht ober nur mit pekuniärem Berlust zu Schwefelsäure kondensieren, so ist doch die Technik dahin gelangt, für die meisten (wenn auch nicht alle) Fälle biefer Art die gestellte Aufgabe zu erfüllen, wesentlich durch Konstruktion verbesserter Röstösen, wovon im vierten Kapitel näher die Rede sein wird. Freilich kann man nicht behaupten, daß diese Aufgabe in ihrem vollen Umfange gelöst worden sei; der Erfolg ist wohl in den meisten Fällen nur ein teilweiser gewesen. In vielen Fällen, wo die Röstung eines einzelnen Erzes unmöglich mit Berwertung der schwesligen Säure hätte geführt werden können, hat man sich durch Gattierung desselben mit anderen geholfen, wie z. B. die Halsbrücker Hütte bei Freiberg Bleiglanz und Blende mit kiesigen Erzen zusammen röstet und aus den Röstgasen schon 1870 über 8000 Tonnen Schweselsäure dargestellt hat; über die Produktion der Okerhütten s. u.

Bas die als "Hittenrauch" entweichende schweflige Säure betrifft, so führt Leplay an (bei Percy, Metallurgy 1862, 1, 337), daß in Sud-Wales jährlich gegen 46 000 Tonnen Schwefel als schweflige Säure in die Luft gingen. Daneben geben aus biesen Butten Arsen-, Fluor-, Blei- und Zinkverbindungen in bie Luft, trot aller Kondensationstammern u. bergl. In der Tat war damals die Umgegend von Swansea von allem Pflanzenwuchs fast entblößt, und auch in Freiberg bezahlten die Hitten noch 1864 über 55 000 Mark Entschädigung für durch fie bewirtten Schaben, während nach Einführung befferer Rondensationseinrichtungen 1870 nur noch 4783 Mark zu zahlen waren. Übrigens darf man nicht vergeffen, daß schweflige Säure in quantitativ enormen Mengen, wenn auch in viel weniger tonzentriertem Bustanbe, auch in allem Steintohlenrauche und folglich in der Atmosphäre und dem Regenwasser (noch mehr im Schnee) aller großen Stäbte vorhanden ift, und daß keine noch so vollkommene "Rauchverbrennung" diesen Übelstand beseitigen kann. Weit schädlicher als der durch hohe Schornsteine entweichende und daburch bald verdünnte Rauch zeigt sich berjenige von Feldziegeleien, Roksöfen und ähnlichen Feuerungen, welche ihren Rauch in geringer Bobe über bem Boben ausstoßen.

Der englische Sodafabrikinspektor Fletcher hat berechnet, daß die zu St. Helens entweichenden Säuredämpfe folgende Beträge ausmachten:

Aus	gewöhnlichen	Feu	erg	asen	١.	•	800	Tons	wöchentlich,
"	Rupferhütten	•	•	•	•	•	380	#	"
"	Glashütten .	•	•	•	•	•	180	11	"
"	Sodafabriten	•	•	•	•	•	25	"	"

Genauere Angaben macht derfelbe im 28. Alkali-Report (für 1891), S. 16, wo er die zu St. Helens in die Luft gehenden Säuremengen, als HCl berechnet, per Jahr wie folgt angibt:

•	•				9	Lons				
Aus	Rupfer= und	Bleihütten	•		11	480				
"	Slashiltten		•		7	7 500	}	•	•	19 313
"	Fabriten von	Englischro	t .	• •		338				
"	Rohlen (11/2	Proz. von	l			-				
	1 040 000	Tons)			•		•	•	•	15 600
"	Chance-Cla	uus-Verfa	hren		•		•	•	•	620
"	Bleikammern		•		•	173)	Ì			E 17 E
"	Sulfatöfen u.	. j. w			•	402		•	•	575
	•	•						_		36 108

Dies ist das Äquivalent von 72 216 Tons SO3 oder 110 586 H₂SO₄, wozu die Schwefelsäure = und Sodafabriken nur 1½ Proz. beitragen. Diese Säuren werden auf einem Areal von etwa drei englischen Quadratmeilen abgegeben, so daß in St. Helens jede Quadratmeile das Äquivalent von 12 036 Tons Schwefel erhält, während London im Sommer nur 11 Tons, im Winter 44 Tons Schwefel erhält.

Ühnliche Berechnungen sind von Hasenclever gemacht worden (Chem. Ind. 1879, S. 225), der starke Beweise für den durch Steinkohlenrauch an sich angerichteten Schaden geliefert hat.

Im vierten Kapitel werden wir die verschiedenen Versuche zur Verwertung oder wenigstens Verdichtung der beim Rösten von Erzen entstehenden sauren Sase behandeln und werden hier nur die verschiedenen Klassen von Erzen und Hüttenprodukten aufzählen, welche zu "Hüttenrauch" Veranlassung geben, der auf Schwefelsäure verarbeitet werden kann.

Von Zinkblende ist schon früher (S. 64) besonders die Rede gewesen. Kupferkiese und Gemenge von solchen mit Zinkblende, Bleiglanz u. s. w. werden an verschiedenen Orten mit Benutzung der schwesligen Säure sür Bleikammern in Schachtösen (Kilns) geröstet. So z. B. in Chessy bei Lyon; in Ofer am Harz; in Mansfeld; in Swansea. Auf der Altenauer Silderhütte im Oberbergamtsbezirk Clausthal wurden im Jahre 1872 4568 Zentner Schweselsäure von 50°B. aus Kupferkiesen (und 6283 Zentner von 50°B. aus Bleistein) produziert (Wagners Jahresber. 20 [1874], 276). In Freiberg sind zwei Hütten: die Mulbener und Halsbrücker Hütte, welche in ähnlicher Weise arbeiten, jedoch nur die schweselreicheren Erze und Hütten-produkte auf Schweselsäure benutzen.

Durch die Güte des Herrn Geh. Bergrat Dr. Bräuning habe ich folgende Mitteilungen über die zu Ofer verarbeiteten Materialien erhalten. Die Erze sind:

											Stufferz Tons	Shliech Lons	Summa
Rupfererze	Nr.	1					•	•	•		1 205	895	2 100
	If	2	•	•	•	•	•	•	•		4 095	88	4 183
"	#	3	•	•	•	•	•	•			1 417	73	1 490
Melierte E	rze	•	•	•	•	•			•		7 916	3770	11 686
Riefiges Bl	leierz	•	•		•	•	•	•			805	64	8u9
Rupferstein		•	•	•	•		•	•		• !	6,288	_	6 288
Bleistein .		•	•	•	•	•	•	•	•	•	3 377	_	3 377
Spurstein		•	•	•	•	•	•	•	•	•		1620	1 620
										!	25 103	6510	31 613

Zusammensetzung	bicier	Materialien:
Thinmmenic Sund	ORCICO	MANICALMETER.

	R	upfere	rz	Mel.	Riesiges	Rupfer=	Blei=	Spur=	
	1	2	3	Erz	Bleierz	ftein	ftein	ftein	
Cu	17,70	9,70	4,75	4,60	1,05	30,47	18,20	64,38	
Fe	23,00	30,40	33,50	12,40	24,50	24,80	21,70	8,93	
Zn	9,50	5,80	4,90	21,50	15,50	8,75	15,00	1,34	
Pb	3 ,70	2,40	1,75	10,05	6,75	5,80	7,10	2,95	
S	32,00	36,00	40,5	24,00	34,00	18,70	17,00	20,70	

Die jährliche Säuregewinnung in Oker beträgt 21 000 Tons von 50°B., wozu fünf Rammerspsteme von zusammen 19 656 cbm dienen, d. h. 1068,38 kg Säure 50°B. pro Kubikmeter Kammerraum. Die Röstgase halten 4 bis 5 Proz. SO2.

Spuren von Duechilber, Kadmium, Thallium und Selen sind teils in den Erzen, teils in den daraus erhaltenen Zwischenprodukten nachgewiesen worden.

Um geeignetsten filr die Fabrifation der Schwefelfaure sind, abgesehen von ben reinen Schwefeltiefen, die "ordinaren Erze", welche ben Schwefel vorzugsweise als FoS, enthalten; weniger gunstig sind die melierten Erze wegen ihres Behaltes an Bleiglang, sowie die reichen Rupfererze wegen des hohen Aupfer-Bon den Bleierzen sind nur die reichlich mit Schwefelties burchsetzten brauchbar für die Schwefelsäurefabrikation. Der Schwefelgehalt der zu Dier verarbeiteten Erze schwankt zwischen 20 und 40 Proz. und beträgt im Mittel 30 Proz., wobei jedoch zu bemerken ift, daß der Schwefel des Bleiglanzes als vollständig unwirksam für die Schwefelsäurefabrikation anzusehen ist; nicht viel günstiger gestaltet sich dies Verhältnis bei vorherrschendem Aupferkies, da bieser einmal weniger konzentrierte Gase liefert und zweitens bei der Röstung betrepitiert und zu Pulver zerfällt. Wenn jedoch ber Kupferkies nicht mehr als 35 Proz. vom Schwefelties ausmacht, so schabet er nichts. Ahnlich, aber etwas gunftiger verhält sich die Blende; Bleierze, welche 35 Proz. Blende neben 25 Proz. Schwefelties enthalten, geben noch für ben Rammerbetrieb gang geeignete Gase.

Die erste Schwefelsäurefabrik zu Oker wurde im Jahre 1841 erbaut; jetzt existiert dort eine der umfangreichsten Produktionen von Schwefelsäure in ganz Deutschland, nämlich 14 Kammerspsteme mit 22 500 cbm Inhalt.

Bleiglanz wird bis jest wohl nirgends in der Weise verhüttet, daß man seinen Schwefel als Schwefelsäure ausbringt. An und für sich enthält reinster Bleiglanz nur 13,4 Proz. Schwefel, geht aber beim Rösten in Bleisulsat über und verliert erst in stärkster Weißglut einen Teil seines Schwefels als schweflige Säure; obendrein sind die metallurgischen Prozesse, denen er unterworfen wird, nicht der Art, daß andere als sehr arme Gase daraus resultieren könnten. Dieser Gegenstand ist aussührlich von Bode in

seinen "Beiträgen zur Theorie und Praxis der Schwefelsäurefabrikation", Berlin 1872, S. 32 dis 33, S. 63 dis 71, erörtert worden, wobei er zu dem Resultate kommt, daß selbst in Mengungen von Bleiglanz mit kiesigen Erzen der Gehalt an ersterem nicht über 18 dis 20 Proz., oder 16 dis 17 Proz. Blei, steigen dürfe, wenn man sie noch mit Vorteil in Röstöfen für Schwefelsäure soll abrösten können.

Kupferrohstein wird namentlich im Mansfeldschen auf Schweselsäure geröstet. Ein solcher aus 34 Proz. Kupser, 28 Proz. Eisen und 28 Proz. Schwesel bestehend, gibt nach Bode $5^{1}/_{2}$ Vol.-Proz. schweslige Säure in den Röstgasen und ebenfalls eine hinreichend hohe Temperatur, um mit dem Sloverturm arbeiten zu können. In vielen Fällen ist es aber bis jest nicht gelungen, Kupserstein mit Verwertung der schwesligen Säure zu rösten.

Bleistein wird in Freiberg und im Unterharz, wohl auch anderwärts, zur Schwefelsäurefabrikation verwendet und zu diesem Zwecke in großen, weiten Schachtöfen von $12^{1/2}$ Tonnen Inhalt geröstet. Der Stein verliert dabei die Hälfte seines Schwefelgehaltes und gibt Gase, welche ungefähr 4 bis 6 Proz. (nach Bode 5 bis $5^{1/2}$ Proz.) schweslige Säure enthalten. Die Temperatur ist dabei noch immer so hoch, daß man dabei, nach Bode, noch mit dem Gloverturm arbeiten kann. In den meisten Fällen (z. B. im Oberharz) ist eine nützliche Verwendung des Schwesels von bleisschen Erzen und Hüttenprodukten noch nicht möglich geworden.

5. Nebenprodukte von anderen Fabrikationen (Gasschwefel, Schwefelwasserstoff u. s. w.).

Gasschwefel, d. h. die bei der Reinigung des Leuchtgases mit Eisenshydroxyd erhaltene schwefelreiche Masse (häusig auch Lamingsche Masse genannt, welche eigentlich etwas anderes ist und heutzutage sast gar nicht mehr angewendet wird), wird an vielen Orten zur Schwefelsäuresabrikation verwendet. Dieser Schwefel stammt im Grunde auch von Pyriten, nämlich denjenigen, welche der Steinkohle beigemengt sind (vergl. S. 67) und bei deren trockener Destillation dem dabei produzierten Leuchtgas einen Schwefelgehalt, größtenteils in Form von Schweselwasserten Leuchtgas einen Schwefelgehalt, größtenteils in Form von Schweselwasserten Leuchtgas einen Fabriken nach dem Versahren von F. C. Hills, patentiert 1857, nämlich durch eine Mischung von Schweselwasserten Dabei entsteht Einfach Schweseleisen neben Wasser und Schwesel nach der Gleichung

$$2 \operatorname{Fe}(OH)_3 + 3 H_2 S = 2 \operatorname{Fe}S + S + 6 H_2 O_1$$

und wenn die untätig gewordene Reinigungsmasse der Luft ausgesetzt wird, so geht sie wiederum in Eisenhydroxyd mit weiterer Abscheidung von Schwesel über nach der Gleichung

$$2 \, \text{FeS} + O_3 + 3 \, \text{H}_2 \, O = 2 \, \text{Fe}(O \, \text{H})_8 + S_2.$$

Das so regenerierte, allerdings mit Schwefel gemischte Eisenhydroxyd

wird von neuem in den Reinigungskästen angewendet und auf diese Weise 30- bis 40 mal abwechselnd gebraucht und regeneriert, dis sich der Schwesel darin so weit angehäuft hat, daß die Wischung nicht mehr genügend wirkt; sie wird alsdann durch frische Wasse ersetzt, und die unbrauchbar gewordene an die Schweselsäurefabriken abgegeben.

Nach Phipson enthält eine solche Masse ungefähr:

Wasser		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	14	Proz.
Schwefel .		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		60	11
Organische S	Substa	nz, u	nlök	lich	in	A	Poh	ol	•	•	•	•	3	"
**	"	1	öslic	h i	n A	lto	hol	(F	err	octyc	mca	1=		
cium, Rho	danca	(ciun	ı, F	thol	danc	ımı	moi	tiut	n, (Sal	lmic	ıŧ,		
Rohlenwas	Terstof	fe)	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,5	"
Ton und Sa	nd .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	8	"
Calciumkarbo	nat, (Sisen	othp	u.	J. 1	w.	•	•	•	•	•	•	13,5	"
													100	Proz.

Durch heißes Wasser kann man die Ferrochan- und Rhodanverbindungen, neben Salmiak, ausziehen und die zur Trocknis eingedampste Lösung durch Alkohol in zurückleibendes Ferrochancalcium und sich lösende Rhodanverbin- dungen (neben Chlorammonium) zerlegen.

Wenn die Masse nicht von Chanverbindungen befreit wird, so können diese, nach dem englischen amtlichen Alkali-Roport, No. 31, p. 89 schlimme Störungen im Kammerbetriebe veranlassen.

Nach genaueren Analysen von Davis [Chem. News 29, 30 (1874)] enthielten drei Proben von gebrauchtem Eisenoryd:

	I.	II.	III.
Schwefel	64,376	62,358	67,956
Eisenhydrogyd	14,421	17,112	15,335
Unlosliches	11,052	5,099	8,304
Seuchtigkeit	2,079	5,387	j 3,90 0
Raif (als CaS)	2,399	_	
Eagemehl	2,470	1,776	1,002
Calciumfarbonat	•	5,135	3,006
Rhodanammonium	2,6 6 2	1,324	1,102
Chlorammonium	0,605		
Ferrocyanammonium	_	1,663	
Berliner Blau	Spur	0,366	Spur
	100,064	100,220	100,605

Diese Muster scheinen von gefälltem Eisenhydroxyd herzurühren, nach den weiteren Analysen von Davis in Chem. News 36, 189 zu schließen, worin auch auf teerige Substanzen Rücksicht genommen ist (f. umstehende Tabelle).

Man sieht aus diesen Analysen, erstens, daß es besser ist, die Masse

erst mit Wasser auszuziehen, um die Ammoniakverbindungen zu entfernen, welche an sich wertvoll sind, und andererseits, wenn sie in den Gloverturm und die Kammern gelangen, eine große Menge salpetrige Säure zerstören würden; zweitens, daß man in manchen Fällen erhebliche Mengen von Calciumskarbonat vorsindet, welches in den Gassabriken durch absichtlich oder sehlerhaft zugesetzen Kalk hineinkommen kann und natürlich eine äquivalente Menge von Schwefel in Form von Sips binden wird. In der Tat enthielt auch eine Probe des nach dem Abrösten bleibenden Rückstandes

Unlösliches .	•	•	•	•	•	33,386
Eisenoryd .	•	•	•	•	•	52,399
Calciumsulfat	•	•	•	•	•	13,315
Schwefel .	•	•	•	•	•	0,200

Man muß benjenigen Berunreinigungen, welche durch Bindung von Schwefelsäure einen Verlust verursachen, sowie der an Basen gebundenen Schwefelsäure, die ja auch keinen Nuten bringt, in der Analyse Rechnung tragen. Man hat dies, nach Davis, früher durch Ausziehen des Schwefels mit Schwefelkohlenstoff, Verdunsten der Lösung, Schwelzen und Wägen des Schwefels getan; dabei ist aber die Anwesenheit der teerigen Substauz eine Fehlerquelle, und Davis macht jetzt die Bestimmung durch Verdrennung des Schwefels im Luftstrome in einer Verdrennungsröhre von böhmischem Glase, Einleiten der gebildeten schwesligen Säure in einen Absorptionsapparat, welcher mit Normal-Joddösung gefüllt ist, und Rücktitrieren des nicht verdrauchten Jods mit Natriumthiosulfat (Chem. Nows 36, 190; also ähnlich wie Wixter und Zultowsty, S. 59).

Rückstände, herrührend von									
	präzipit. Fe (O H) ₂	Rafen= eisenerz	Eifenvitriol	"Schlechte Oxyde"					
Eisenhydrogyd	17,74—19,36	15,96—26,42	5,04— 6,84	8 ,72—2 0,40					
Sägefpäne	1,98— 4,72	1,14— 3,72	1,04 — 3,24	2,16 — 9,76					
Calciumfarbonat	0 - 1,04	0 — 1,73	0	0 —10,36					
Ammoniumrhodanur	1,99— 2,74	0,94 1,93	1,98 3,41	1,18-4,72					
Ammoniumferrocyanür.	Spuren	Spur— 0,21	0,27 0,64	Spur - 0,44					
Teerige Substanzen	0,72— 1,22	0,92— 1,14	0,72— 1,18	0,55- 1,04					
Schwefel	62,44-67,18	48,76—57,44	48,76—55,74	32,42-42,16					
Unlösl, in verd. HCl .	3,66— 5,47	9,74—11,42	7,82—12,68	12,12-20,71					
Berliner Blau		Spur— 0,17	Spur— 1,74	Spur— 0,64					
Calciumfulfat			Spur— 1,43	·					
Ammoniumsulfat			12,78—16,72	i					
Feuchtigkeit (b. Differenz)	4,72— 5,76	7,22—10,82	· ·	7,49—33,41					

Das Abrösten dieses Gasschwefels findet gewöhnlich in Plattenösen, ähnlich wie sie für Phritschliech gebraucht werden, statt; sie werden später näher

beschrieben werden. Schon 1861 wurden zu Barking Creek an der Themse 2180 Tons davon verbraucht, aber man hätte noch viel größere Quantitäten davon erzielen können, denn nach A. W. Hosmann (Report 1862, S. 15) wurden schon damals mindestens 10000 Tons Schwefel im Londoner Leuchtsgase entwickelt.

Nach neueren Nachrichten von Herrn Davis (1902) wird in England nicht gerade viel Gasschwefel verbraucht; die daraus gemachte Säure wird als "brimstone acid" verkauft (d. h. eigentlich Säure aus sizilianischem Rohschwefel).

Auch in Frankreich hatte sich um 1862 die Verwendung des aus den Gassabriken stammenden Schwefels schon in großartigem Maßstade verbreitet; die der Gesellschaft von St. Godain gehörige Fabrik in Aubervilliers benutzte nur solchen; ferner tun dies Seybel & Co. in Liesing und Kunheim in Berlin (Wagners Jahresber. 10 [1864], 153; Hasenclever a. a. D. [1875], S. 167).

Die rationelle Behandlung der Gasreinigungsmasse zur Gewinnung von Ammoniaksalzen, Ferrochaniden und Rhodansalzen ist in Lunge und Köhlers "Industrie des Steinkohlenteers und Ammoniaks", 4. Aufl., II, S. 223 beschrieben. Hier sei nur darauf aufmerksam gemacht, daß eine ganz vollständige Entsernung der Ammoniaksalze nicht leicht möglich ist, und daß deshalb besondere Borsichtsmaßregeln getroffen werden sollten, um nicht durch die Reaktion von NH₈ auf N₂O₃ Berluste zu erleiden, wie wir im 6. Kapitel sehen werden.

Der im Sobarückstande in Gestalt von Schwefelcalcium enthaltene Schwefel ist schon oft als Material zur Schwefelsäurefabrikation vorgeschlagen worden, wobei er fast immer zunächst in Gestalt von Schwefelwasserstoff frei gemacht wird. Das einzige erfolgreiche Berfahren dieser Art, dasjenige von Chance, gehört in den Bereich der Sodafabrikation und kann nicht in diesem Bande erörtert werden; nur die Vorrichtungen zur Verbrennung des Schwefelwasserstoffs werden im nächsten Kapitel beschrieben werden.

Bornträger (Deutsch. P. Nr. 15757) will die gelben Laugen vom Sodarückstande mit gemahlenen, nassen Kiesabbränden behandeln, den niedersgeschlagenen Schwefel und das Schwefeleisen absiltrieren, trocknen und in Etagesösen verbrennen. [Eisenorhd in dieser Form ist ein sehr ungenügendes Resagens zur Entfernung des Schwefels aus gelben Laugen u. dergl.]

Ein anonymer Erfinder hat zur Lösung einer Preisaufgabe der Millhausener Industriegesellschaft den Borschlag gemacht, Schwefelwasserstoff durch in Wasser suspendiertes Eisenhydroxyd zu absorbieren, den Rückstand durch eine Filterpresse zu schicken, zu trocknen und auf Etagenösen zu verbrennen. Wyß (Bull. Soc. incl. Mulh. 1890, p. 281) hat gezeigt, daß dieser Vorschlag weder neu noch irgend aussichtsreich ist.

Der bei der Fabrikation von schwefelsaurem Ammoniak entstehende Schwefelwasserstoff wird häusig zur Schwefelsäurefabrikation verwendet (vergl. Lunge und Köhlers Steinkohlenteer und Ammoniak II, S. 221), jedoch nur ausnahmsweise, da er zu sehr mit anderen Gasen verunreinigt und dabei von sehr ungleicher Konzentration ist, so daß seine Verarbeitung auf

Schwefelsäure meist keinen Borteil bringt. Dasselbe gilt von den meisten anderen Fällen, in denen Schwefelwasserstoff als ein Nebenprodukt entsteht.

Schweflige Säure entsteht als lästiges Nebenprodukt bei vielen anderen Fabrikationsprozessen als von den schon behandelten, und auch hierbei ist öfters ihre direkte oder indirekte Umwandlung in Schwefelsäure vorgeschlagen worden. Die speziellen Fälle, in denen dies versucht worden ist, werden im vierten Kapitel behandelt werden.

6. Chilisalpeter.

Chilisalpeter ist ein etwas verunreinigter Natronsalpeter (Natriumnitrat), dessen Eigenschaften im reinen Zustande zuerst beschrieben werden sollen.

Natriumnitrat, Na NOs, besteht aus

$$^{1/2}$$
 (Na₂O) = 31,05 36,47 \Re roz.
 $^{1/2}$ (N₂O₅) = $\frac{54,04}{85,09}$ $\frac{63,53}{100,00}$ "

Härte 1,5 bis 2; Bolumgewicht 2,09 bis 2,39. In großen Kristallen sarblos durchsichtig, glasglänzend, in kleinen Kristallen weiß und undurchsichtig. Die Kristalle sind Rhomboeder mit den Winkeln 106° 30' und 73° 30'. Schmelzpunkt 316 bis 319° (Carnelly, J. Chom. Soc. 1878, 2, 277); dei Rotglut zerfällt es in Natriumnitrit und Sauerstoff. Sein Gemisch mit Kohle brennt beim Erhitzen unter Funkensprühen ab. Es hat einen kühlenden, bitteren Geschmack. An der Luft ist es in ganz reinem Zustande beständig, aber wenn es nur ganz wenig mit Chloriden verunreinigt ist, zieht es Wasser an und wird seucht. Es ist leicht löslich in Wasser, mit bedeutender Temperaturerniedrigung. I. I. Na NO3 braucht nach Marx 1,58 Tle. Wasser bei — 6°, 1,25 Tle. bei 0°, 0,46 Tle. bei 119° zur Lösung. Nach Kopp braucht bei 18,5° 1 Tl. Na NO3 1,14 Tle. Wasser, oder 100 Tle. Wasser lösen 87,72 Tle. des Salzes. Durch Gegenwart von Chlornatrium wird die Löslichkeit vermindert.

(Tabelle siehe nebenstehend.)

Natriumnitrat kommt an vielen Orten in kleineren Mengen vor; aber die einzigen großen Lager, welche die Welt mit dieser Ware versorgen, besinden sich an der Westküste von Südamerika, in einem früher zu Peru und jest zu Chile gehörigen Landstriche.

Dieses Vorkommen und die darauf gegründete Industrie sind namentlich in verschiedenen Mitteilungen von Langbein beschrieben worden (Wagners Jahresber. 1871, S. 300; 1872, S. 290; 1879, S. 380); auch von Billingshurst, von dessen (spanisch geschriebenem) Buche Darapsky in der ChemsZeitschr. 11, 752 einen Auszug gibt; vergl. auch einen amerikanischen Konsularbericht im J. Soc. Chem. Ind. 1890, p. 664. Ferner Buch an an (ebendas. 1893, S. 128) und Behrend (Zeitschr. deutsch. Ingen. 1899, S. 1199: Fischers Jahresber. 1899, S. 406).

Die Salpeterlager sinden sich hauptsächlich in der Provinz Tarapacá, zwischen 68° 15' und 70° 18' geographischer Länge und 19° 12' und 21° 18' 30'

Löslichkeitstabelle nach Gerlach bei 200.

Proj. Na N O ₃	Bolum: gewicht	Broj. Na NO.	Bolum: gewicht	Proj. Na N O.	Bolum: gewicht
1	1,0065	18	1,1260	ii 35	1,2679
2	1,0131	19	1,1338	36	1,2770
3	1,0197	20	1,1418	! 37	1,2863
4	1,0264	21	1,1 4 98	38	1,2958
5	1,0332	22	1,1578	39	1,3055
6	1,0399	23	1,1659	40	1,3155
7	1,0468	24	1,1740	41	1,3255
8	1,0537	25	1,1822	42	1,3355
9	1,0606	26	1,1904	43	1,3456
10	1,0676	. 27	1,1987	44	1,3557
11	1,0746	ı ^l 28	1,2070	45	1,3659
12	1,0817	29	1,2154	46	1,3761
13	1,0859	30	1,2239	47	1,3864
14	1,0962	31	1,2325	48	1,3968
15	1,1035	32	1,2412	49	1,4074
16	1,1109	83	1,2500	50	1,4180
17	1,1184	34	1,2589		

süblicher Breite; auch etwas weiter süblich, besonders bei Antofagasta und Taltal. Sie sind 1821 von Mariano de Rivero entbedt und seit 1830 ausgebeutet worden. Die Salpeterzone befindet sich in einer Böhe von 1100 m über dem Meeresspiegel. Die gesamte Oberfläche berselben wird von Billing. hurst auf 21 212 Estacas (etwa 60 000 ha) und die daraus gewinnbare Menge von Natronsalpeter auf 1980 Millionen spanische Zentner angeschlagen. Das salpeterhaltige Gestein, Caliche genannt, findet sich in Schichten von 0,25 bis zu 1,5 m Mächtigkeit, die nur in seltenen Fällen zu Tage treten. Das darüber liegende Gestein (costra) hat eine Dide von 1/2 his 2 m und besteht vorzugsweise aus einem harten Konglomerat von Sand, Feldspat, Phosphaten und anderen Mineralien. Die Zusammensetzung des Caliche wechselt; es enthält 48 bis 75 Proz. Natriumnitrat, 20 bis 40 Proz. Chlornatrium und wechselnde Mengen von Natriumsulfat, Calciumsulfat, Kaliumnitrat, Kaliumjodat, Magnesiumchlorid u. s. w., sowie unlösliche Erdteile und organische Substanzen (Guano). Es wird zuerst auf einer Steinbrechmaschine zerkleinert und dann in die Auflösekessel gebracht. Diese sind teils offene vierecige Behälter, teils (und beffer) geschloffene eiförmige Reffel mit zwei beweglichen Deckeln, oben zum Einfüllen bes Caliche, unten zum Entleeren bes Rückstanbes. ruht auf einem burchlöcherten Boben; die Ressel werden mit bem zerkleinerten Rohmaterial gang, mit Mutterlauge zur Balfte angefüllt und wurden früher stets burch birekten, unter bem falschen Boben einströmenben Dampf erhipt. Rach 11/4 bis 21/2 Stunden wird die dann genligend mit Salpeter gefättigte Flüssigkeit in Rlarbottiche abgelassen; aus diesen fließt sie nach mehrstündiger Ruhe in einen zweiten Klärbottich, wo sie durch halbstündige Ruhe noch mechanisch suspendiertes Rochsalz absett, und gelangt dann in flache Kristallisiergefäße. Der Rückstand aus dem Siedekessel, der noch 15 bis 35 Proz. Natronsalpeter enthält, wird entweder sofort entleert oder noch einmal mit frischem Wasser ausgekocht. Die in den Kristallisiergefäßen abgeschiedenen Kristalle werden nach dem Abtropsen der Mutterlauge auf einer großen, dem Luftzuge ausgesesten Fläche in Schichten von 30 bis 50 cm Dicke ausgebreitet und unter häusigem Umarbeiten getrocknet. Die Gesamtkosten des Natronsalpeters dis zur Einsuhr nach europäischen Häfen sollen sich nach Langbein im Jahre 1871 auf 8,90 Mark pro Zentner belausen haben, was bei dem damaligen Durchschnittspreise von 12 Mark (zeitweise ist derselbe dis 16 Mark und höher gegangen) einen schönen Rutzen ließ; heut ist sowohl der Gestehungs wie der Verkausspreis viel niedriger (vergl. S. 77).

Die oben beschriebene Art der Auflösung durch direkte Pampfeinströmung ist neuerdings durch geschlossene Danipsichlangen u. dergl. ersett worden; zugleich wird auf 120 bis 150° erwärmte Luft vernittelst Injektoren durch die Flüssigskeit gepreßt, um die Verdampfung zu vermehren. Auf diesem Wege erhält man stärkere und zugleich reinere Laugen, indem die Menge des Chlornatriums dieselbe in den stärkeren wie in den schwächeren Laugen ist.

Analysen von roher Salpetererbe.

	<u> </u>	C	aliche	·	 Costra
	a	b	C ·	d	e
Natriumnitrat	70,62	60,97	51,50	49,05	ն ⊪ 18,60
Natriumjodat	1,90	0,73	<u> </u>	_	<u> </u>
Natriumjodid	<u> </u>	_	Spuren	Spuren	
Natriumchlorid	22,39	16,85	22,08	29,95	33,80
Natriumjulfat	1,80	4,56	8,99	9,02	16,64
Kaliumchlorid		_	8,55	4,57	2,44
Magnefiumchlorid	[, 		0,43	1,25	1,62
Magnefiumsulfat	0,51	5,88			
Calciumfulfat	0,87	1,31			
Calciumfarbonat		_	0,12	0,15	0,09
Rieselsäure und Eisenoryd			0,90	2,80	3,00
Unlösliches	0,92	4,06	6,00	3,18	20,10
Wasser	0,99	5,64			
	100,00	100,00			

Die Analysen a und b (a weißer, b brauner Caliche) rühren von Machattie her (Chem. News 1875, 31, 263), sind aber einigermaßen verbächtig, einmal wegen völliger Abwesenheit von Kaliumsalzen, zweitens wegen des höchst unwahrscheinlich hohen Gehaltes an Natriumsodat. Dies ist um so auffallender, als Machattie zu gleicher Zeit angibt, daß der Durchschnittsgehalt von fünf Proben Mutterlauge 0,56 Proz. Jod, gleich 0,873 Proz. Natriums jodat, ergeben habe, was eher der Wahrheit näher kommen mag. Die Analysen c, d und e stammen von B. L'Olivier (Compt. rend., 26. Oktober 1875).

Das aus den Mutterlaugen des Chilisalpeters gewonnene Jod bildet jetzt eine der Hauptquellen dieses Stoffes. Beckurts (Arch. d. Pharm. 224, 333; Techn. Jahresber. 1886, S. 305) und viele andere fanden in allen Sorten von Chilisalpeter kleine Mengen von chlorsauren und überchlorsauren Salzen.

Ein neues Lager von Natriumnitrat ist in Kolumbien aufgefunden worden (J. Soc. Chem. Ind. 1894, p. 1001). Es befindet sich etwa 100 km entsernt von San Juan de la Cienaga und war bis dahin auf einem Bezirke von 75 akm nachgewiesen worden. Es hat eine Mächtigkeit von 30 cm bis 3 m, hält durchschnittlich 11 bis 12 Proz. Na NO3, daneben Calciumkarbonat, Calciumsulfat und Silitate. Sine Schätzung des zu gewinnenden Nitrats hat eine Menge von über 7 Mill. Tonnen ergeben, wovon aber im Handel noch nichts erschienen ist. Bon einem anderen, angeblich sehr reichhaltigen Lager in Texas wird in Chem. Ind. 1902, S. 265 berichtet.

Ein großes Lager von Ralisalpeter ift bei Cochabamba in Bolis vien gefunden worden (Sacc, Compt. rend. 99, 84). Es besteht aus 60,7 Proz. Kaliumnitrat, 30,7 Proz. Borar, etwas Kochsalz und 8,6 Proz. organischer Substanz. Wenn man die Salzmasse in beißem Wasser auflöst und abkühlen läßt, so kriftallisiert reiner Ralisalpeter aus. Der Untergrund enthält große Mengen von Ammoniumkarbonat und Schwefelammonium, Borax, Phosphaten und fossilen Anochen, so bag man annehmen barf, bas Lager sei burch die Zersetzung von enormen Mengen vorweltlicher Tiere entstanden. mutlich bildeten sich gleichzeitig Kalium- und Natriumnitrat, von denen das erstere durch Rapillarität an die Oberfläche geriet, mahrend das lettere durch ben Regen ausgewaschen und in ber Nähe ber Küste in Form ber allbekannten Lager von Chilisalpeter (Caliche) abgesett wurde. Diese Hypothese, betreffend bie Bilbung ber Salpeterlager, wiberfpricht allerdings ber sonst ziemlich allgemein angenommenen von Nöllner (Wagn. Jahresber. 1868, S. 290), wonach burch Stürme gewaltige Mengen von Seetang in jene bamals viel tiefer liegende Bucht geworfen worden seien, und der Stickstoffgehalt des Tanges bei seiner langsamen Oxybation Beranlassung zur Bildung von Natriumsalpeter gegeben habe. Dafür spricht ber konstante Gehalt bes Caliche an Job, bas Borherrichen der Westwinde in jener Gegend, die Regenlosigkeit derselben, welche das Answaschen des gebildeten Salpeters verhindern mußte, und die bekannte allmähliche Erhebung jener ganzen Rufte über ben Meeresspicgel.

Statistische Angaben über den Handel mit Chilisalpeter in früheren Jahren sinden sich in der 2. Aufl. I, 66, 67 und 816. Hier seien nur die Zahlen sur den Berbrauch von Chilisalpeter in den letzten Jahren angegeben.

·	1898 Tons	18 99 Tons	1900 Tons	1901 Tons
England	132 500 904 500 125 000 16 000	981 000 133 000	1	1 036 000 192 000
Zujammen Preis in Liverpool am 31. Dezember	1	1 260 000 7 s. 9 d.	ľ	

Beim Ausschütten bes Chilisalpeters aus den Säcken bleibt immer eine nicht unbedeutende Menge des stets seuchten Salzes daran hängen, was nicht nur Verlust verursacht, sondern auch die Säcke unbrauchbar und zugleich höchst seuergefährlich macht. Man tut daher gut, die Säcke mit heißem Wasser auszulaugen und dann zu trocknen; die Lösung dampft man auf ein kleines Volum ein und läßt kristallisieren. In der Mutterlauge bleiben immer sehr viel Chloride, was dafür spricht, daß die Zersließlichkeit des Natronsalpeters nicht ihm selbst, sondern dem beigemengten Magnesiums oder Calciumchlorid zukommt, da gerade nur das seuchteste Salz an den Säcken hängen bleiben wird. Die gewaschenen und getrockneten Säcke sollten nicht in größeren Mengen auf bewahrt werden, da sie sehr leicht brennbar sind.

Busammensetzung bes Chilisalpeters.

R. Wagner fand im käuflichen Natronsalpeter (Jahresber. f. 1889, S. 248):

Natriumnitrat	•	•	•	•	•	•	•	•	•	94,03
Natriumnitrit		•	•	•	•	•	•	•	•	0,31
Chlornatrium	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,52
Chlorkalium .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,64
Natriumsulfat	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,92
Natriumjodat	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,29
Chlormagnesium		•	•	•	•	•	•	•	•	0,93
Borsäure	•	•	•	•	•	•	•	•	•	Spuren
Wasser	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,36
										100,00

Der nach England eingeführte Natronsalpeter, wie ihn die Schwefelsäuresabrikanten verwenden, ist, nach vielen Analysen des Verfassers, viel reiner als odiges Muster. Gewöhnlich garantieren die Verkäuser in England mindestens ein Maximum von 5 Proz. "Refraktion", das heißt Gesamtgehalt aller fremden Bestandteile, inklusive Wasser; häusig aber 4 und selbst 3½ Proz. Refraktion. In der Tat würde ein englischer Schwefelsäurefabrikant einen Salpeter mit über 3 Proz. Chloriden, wie der von Wagner analysierte, ganz zurückweisen, weil man mehr als höchstens 1 Proz. darin für unstatthaft hält; die daraus entstehende Salzsäure gibt natürlich mit der Salpetersäure Chlor und seine Verbindungen mit Stickoryden, und sührt zu einem Verlust an den letzteren. Die durchschnittliche Zusammensetzung des Natronsalpeters "für chemische Fabriken" dürste in England sein:

- 96 Natriumnitrat (inklusive Nitrit, Jodat u. s. w.
 - 0,5 Chloride (berechnet als Na Cl),
 - 0,75 Sulfate (berechnet als SO4 Na2),
 - 2,75 Feuchtigkeit.

über Perchlorat vergl. S. 77 und 79.

Gilbert (Zeitschr. f. angew. Chem. 1893, S. 495) macht darauf aufmerksam, daß im Chilisalpeter immer Kalisalpeter vorkomme und stets vorgekommen sei, weshalb der in neuester Zeit erhobene Warnungsruf dagegen unbegründet sei, daß man den Chilisalpeter auf Grund der Bestimmung des Richtsalpeters [der "Refraktion"] kause und dadei zum Teil KNO3 sür das an Stickstoff reichere Na NO3 erhalte. Der Schalt an KNO3 überschreite sehr selten 5 Proz. und die dadurch entstehende Berminderung des Stickstoffgehaltes werde durch den höheren Wert des Kalis sür die Landwirtschaft mehr als aufgewogen. Die alte Differenzmethode werde mit Bestimmtheit von den Produzenten sestigehalten und sei praktisch sehr nützlich, sogar besser als die einsache Stickstoffgarantie von 15,5 Proz., welche die landwirtschaftlichen Bersuchsanstalten verslangen. Jones (ebend. S. 698) erwähnt, daß zeitweise auch kalireichere Sorten im Handel vorkämen, die aus dem Kielwasser der Salpeterschiffe gewonnen werden, aber nur in geringer Menge.

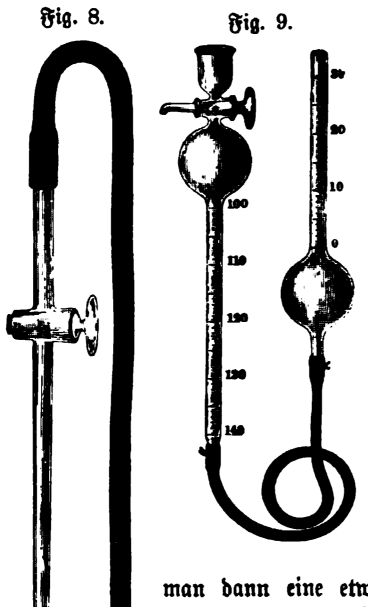
[Bei diesen Diskussionen ist nur der Standpunkt der Landwirtschaft wahrsgenommen worden, sür welche das Kali allerdings von Nuzen ist. Der Schweselsäures oder Salpetersäuresabrikant hingegen hat von dem Kali nicht den mindesten Nuzen, und sür ihn hat in der Tat nur die Stickstofsbestimmung einen Wert, wie ich schon in der Chem. Ind. 1883, S. 369 betont habe; vergl. unten. Die längst geübte Gewinnung von Salpeter aus dem Kielswasser der Salpeterschiffe ist in neuester Zeit in England als etwas Neues patentiert worden!]

Poelsch (D. R.-P. Nr. 125206) gibt eine Methode an, um das in den Rutterlangen der Salpeterfabrikation sich anhäufende Na ClO4 durch Abkühlung auf 0° zu entfernen.

Analyse des Chilisalpeters.

Die Handelsanalytiker bestimmen den Gehalt des Salpeters meist nur Man trodnet 10 g in einem Porzellanschälchen scharf aus, wägt indirekt. wieder, löst auf, bestimmt, wenn nötig, den Lösungsrückfand, verdünnt auf ein bestimmtes Bolum und bestimmt in aliquoten Teilen der Lösung Chlor und Schwefelsänre auf bekannte Weise. Die Summe von Feuchtigkeit, unlöslichem Rückftand, Chlornatrium und Natriumsulfat wird die "Refraktion" genannt und der Rest als reines Natriumnitrat angesehen. Dies kann indessen zu erheblichen Irrtumern führen, wenn z. B. die Ware etwas Kaliumnitrat enthält. Ein Fall dieser Art, wobei ein Irrtum von 2 Proz. verursacht wurde, ist vom Berfasser auf Grund von Mitteilungen von Herrn Stroof in Griesheim beschrieben worben (Chem. Ind. 1883, S. 369). Das Perchlorat verursacht ebenfalls einen Fehler bei diefer Methode. Es versteht sich von selbst, daß der Räufer zu seinem Rechte nur burch eine wirkliche Bestimmung ber Salpeterfaure kommt. Aber die Interessen der Importeure und Händler liegen eben anders. Rach Fischers Jahresber. 1899, S. 407 bestehen die Hamburger Importeure auf der "indirekten" (d. h. durchaus irreführenden) Analyse und wollen das Perchlorat als Nitrat gerechnet sehen.

über Bestimmung des Perchlorats vergl. Lunges Chemisch-technische Untersuchungsmethoden I, 283 ff. und Dupré, J. Soc. Chem. Ind. 1902, 825.



Die direkte Analyse, b. h. die Bestim: mung des Nitrat-Stickstoffs läßt sich nach vielen Methoben ausführen, die in meinen Chemisch = technischen Untersuchungsmethoden I, 273 ff. aufgezählt sind. Um nieisten bavon stehen für andere Fälle in Gebrauch die Methoden von Schloefing - Granbeau mb von Ulfch (vergl. unten bei Galpeterfäure), aber in Schwefelfaure fabriken wird wohl meist die Nitro. meter-Methode angewendet, die im folgenden beschrieben ift (die Anwendung des Nitrometers für die Analyse der "Nitrose" wird im dritten Rapitel beschrieben werben). Man löst eine Durch schnittsprobe, etwa 20 bis 50 g, in ihrem doppelten Gewicht Wasser auf, wobei man sehr mäßig erwärmt. Hiervon wägt

man dann eine etwa 0,4 g Na NO₈ entsprechende Menge in einem gewöhnlichen Wägegläschen, oder in einem Hahnsrohre, Fig. 8, wie sie zur Bestimmung von rauchender Schwefelsäure dienen, ab und gießt dieselbe in ein "Augelnitrometer", Fig. 9, oder noch besser in das ungraduierte Zersetzungsgefäß eines Lungeschen "Gasvolumeters", wie est im nächsten Kapitel beschrieben werden wird, bei welchem keine Temperatur- und Druckbeobachtungen erforderlich sind. Das Röhrchen wird nicht ausgespüllt, was zu viel Flüssigseit erzgeben würde, sondern, wie est ist, zurückgewogen. Man zerset

nun die Lösung mit der genügenden Menge von konzentrierter Schweselsäure und Quecksilber und bringt das entwickelte Stickoryd in der im nächsten Kapitel zu beschreibenden Weise zur Messung, wo auch eine Tabelle zur Reduktion der Ablesungen auf Na NO3 gegeben ist.

7. Salpeterfäure 1).

Man muß auch diesen Körper, obwohl er selbst ein Fabrikat ist, für die Schwefelsäurefabrikation als Rohprodukt anschen.

Die reine Salpetersäure, HNO_3 , hat das Molekulargewicht 63,05 (O=16) und kann gedacht werden als bestehend aus 85,71 Gewtln. Salpetersäureanhydrid

¹⁾ Einige interessante Angaben über die Darstellung von Salpetersäure in Engsland im 18. Jahrhundert macht Guttmann, J. Soc. Chem. Ind. 1901, p. 7. Damals kosteten 200 Pfund = 91 kg Säure vom spez. Gew. 1,375, ohne Arbeitsslohn etwa 165 Mark.

und 14,29 Gewtlu. Wasser. Im reinsten Zustande ist sie farblos, aber gewöhnlich ist die stärtste Säure gelb oder selbst rot gefärbt, indem sie etwas Stickstossperoryd (Untersalpetersäure), N2O4, enthält. Sie siedet bei 86°. Beim Sieden von wasserhaltiger Säure geht zuerst starke Säure über, bis der Siedepunkt auf 126° gestiegen ist, bei welchem Punkte das Thermometer stehen bleibt, und eine Säure von konstanter Zusammensepung für jeden bestimmten Druck überdestilliert. Genan denselben Punkt erreicht man andererseits durch Destillation verdünnterer Säuren, wobei zuerst Wasser übergeht und die Rückstandssäure immer konzentrierter wird, die derselbe Punkt erreicht ist, bei dem die Säure beinahe die Zusammensepung 2 NO3 H, 3 H2O, einen Gehalt von 60 Proz. N2O5 oder 70 Proz. HNO3 und ein Bolumgewicht von 1,42 hat.

Folgendes sind die Siebepunkte der Salpetersäuren und verschiedener Stärke:

Spez. Gew.	Siedepunkt	Spez. Bew.	Siedepuntt	Spez. Gem.	Siedepuntt
1,15	104	1,35	117	1,48	115
1,20	108	1,40	119	1,50	99
1,30	113	1,42	123	1,52	86

Die in der ersten Anflage gegebene Tabelle von Kolb (Bull. Soc. ind. Mulh. 1866, p. 412; Wagners Jahresber. 1866, S. 172) ist durch die von mir und Rey ausgearbeitete (Zeitschr. f. angew. Chem. 1891, S. 165) zu ersetzen. Sie gibt die Bolumgewichte für reine Salpetersäure bei 15°, bezogen auf Wasser von 4° und den luftleeren Raum. Die Tabelle ist geordnet nach den spezisischen Gewichten, woneben die Grade des "rationellen" Baumsschen (= ° B.) und diesenigen der in England ausschließlich üblichen Twaddellschen Aräometer (= ° T.) angesührt sind. Neben diesen werden im Folgenden häusig Angaben nach dem Fleischerschen Densimeter gemacht werden, bessen drade in Intervallen von 0,010 fortschreiten, so daß 1° D. (wie wir sie bezeichnen) 2° T. ist (siehe Tabellen a. S. 82 bis 85).

Für Temperaturen von einigen Graden über und unter 15° sind die folgenden Korrekturen anzubringen:

Bolumgewicht	Rorrettion für ± 1°	Bolumgewicht	Korreftion für \pm 1°
1,000—1,020	∓0,0001	1,281—1,310	= 0,0010
1,021—1,040	0,0002	1,311—1,350	0,0011
1,041—1,070	0,0003	1,351-1,365	0,0012
1,071—1,100	0,0004	1,366—1,400	0,0013
1,101—1,130	0,0005	1,401—1,435	0,0014
1,131—1,160	0,0006	1,436—1,490	0,0015
1,161-1,200	0,0007	1,491—1,500	0,0016
1,2011,245	0,0008	1,501—1,520	0,0017
1,246-1,280	0,0009	•	

Bol.: Gew.	ę	e		100 @	Gewichtsteile er	enthalten			1 Liter	Liter enthalt Rife	Rilogramm	
bei $\frac{15^{\circ}}{4^{\circ}}$ (fuftleer)	Grade Baunié	Ewaddell	N. 0,	NHO	Saure von 36° B.	Säure von Säure von 40° B. 481/2 B.	Saure von 481/2 B.	N. 0.	HNO,	Säure von Säure von Säure 36° B. 40° B. 481/2	Saure von 40° B.	Säure von 481/2 B.
1,000	0	0	80'0	0,10	0,19	0,16	0,10	0,001	0,001	0,002	0.002	0.001
1,005	2'0	~	0,85	1,00	1,89	1,61	1,03	900'0	0,010	0,019	910'0	0,010
1,010	1,4	8 1	1,62	1,90	3,60	3,07	1,95	0,016	0,019	960'0	0,081	0,019
1,015	2,1	က	2,39	2,80	5,30	4,52	2,87	0,024	0,028	0,063	0,045	0,029
1,020	2,7	4	3,17	3,70	10'2	2,98	8,79	0,033	0,038	0,072	0,061	0,039
1,025	3,4	ro	3,94	4,60	8,71	7,43	4,72	0,040	0,047	680′0	9/0'0	0,048
1,030	4,1	9	4,71	5,50	10,42	88,8	5,64	0,049	0,067	0,108	0,092	0,058
1,035	4,7	_	5,47	6,38	12,08	10,30	6,54	0,057	990'0	0,125	0,107	990'0
1,040	5,4	o	6,22	7,26	13,75	11,72	7,45	0,064	0,075	0,142	0,121	0,077
1,045	0'9	6	26'9	8,13	15,40	18,18	8,34	0,078	0,085	0,161	0,137	0,087
1,050	6,7	10	12'1	8,99	17,03	14,52	9,22	0,081	0,094	0,178	0,152	960,0
1,055	7,4	11	8,43	9,84	18,64	15,89	10,09	0,089	0,104	0,197	0,168	0,107
1,060	8,0	12	9,15	10,68	20,23	17,25	10,95	0,097	0,113	0,214	0,182	0,116
1,065	8,7	13	9,87	11,51	21,80	18,59	11,81	0,105	0,123	0,238	0,198	0,126
1,070	9,4	14	10,57	12,33	23,35	16'61	12,66	0,118	0,132	0,250	0,213	0,135
1,075	10,0	15	11,27	13,15	24,91	21,24	13,49	0,121	0,141	0,267	0,228	0,145
1,080	9'01	16	11,96	18,95	26,42	22,53	14,31	0,129	0,151	0,286	0,244	0,155
1,085	11,2	17	12,64	14,74	27,92	23,80	15,12	0,137	0,160	0,308	0,258	0,164
1,090		18	18,31	15,53	29,41	25,08	15,93	0,145	0,169	0,320	0,278	0,173
1,095	12,4	19	18,99	16,32	30,91	26,35	16,74	0,153	0,179	0,339	0,289	0,184
1,100		8	14,67	17,11	32,41	27,63	17,55	0,161	ú'188	0,356	0,304	0,198
1,105	13,6	21	15,34	17,89	88,89	28,89	18,35	0,170	0,198	0,375	0,820	0,203
1,110	14,2	22	16,00	18,67	36,36	30,15	19,15	0,177	0,207	0,892	0,335	0,212
1.115	14,9	23	16,67	19,45	36,84	81,41	19,95	0,186	0,217	0,411	0,850	0,223
				ا مہ مہ	10 00	00 A7	90.7K	0.195	0.227	0.480	0,366	0,283

	1,011	C61'1	33,0		20,61	# D	O#/10	77/02	15/1 1	5		9
0,633	0,997	1,169	0,617	0,529	48,71	76,70	89,94	47,49	40,71	9 5	33,3 33,3	00° 40°
0,621	0,977	1,146	0,605	0,519	47,92	76,45	88,48	46,72	40,05	69	32,8	ن
909'0	0,967	1,128	0,593	0,508	47,18	74,21	82,08	45,95	89,39	83	32,4	290
0,596	0,938	1,100	0,581	0,498	46,34	72,96	85,57	45,18	38,73	22	32,0	ئ ن
0,583	0,918	1,077	0,568	0,487	45,55	71,72	84,11	44,41	38,07	26	31,5	0
0,570	968′0	1,054	0,556	0,477	44,76	70,48	82,65	43,64	37,41	3 2	81,1	<u>.</u>
0,558	0,879	1,031	0,544	0,467	43,97	69,23	81,20	42,87	36,75	24	9′08	0
0,547	0,860	1,009	0,533	0,457	43,18	62,99	79,74	42,10	36,09	53	30,2	10
0,534	0,841	0,987	0,521	0,447	42,40	92'99	78,30	41,34	35,44	25	29,7	<u> </u>
0,522	0,822	0,965	0,509	0,437	41,62	65,54	98'92	40,58	84,78	51	8,63	10
0,511	0,804	0,943	0,498	0,427	40,84	64,31	75,42	39,82	34,13	28	8/87	0
0,498	0,786	0,921	0,486	0,417	40,06	63,07	73,96	39,05	33,47	49	28,4	1 0
0,487	0,767	006'0	0,475	0,407	89,27	61,84	72,52	38,29	32,82	48	27,9	• • • • • • • • • • • • • • • • • • •
0,475	0,748	0,877	0,463	0,397	88,49	19'09	21,08	37,53	32,17	47	27,4	20
0,466	0,730	998'0	0,452	0,387	87,72	59,13	99'69	36,78	31,53	94	6'98	O 1
0,452	0,712	0,836	0,441	0,378	86,98	57,64	68,24	86,08	30,88	45	26,4	
0,441	0,695	0,815	0,430	0,369	36,18	26,16	66,82	35,28	30,24	44	26,0	<u> </u>
0,431	0,678	0,795	0,420	0,360	35,44	55,18	66,44	34,55	29,61	43	25,5	1,215
0,419	0,661	0,775	0,409	0,351	84,69	54,21	64,06	38,82	28,99	42	25,0	0
0,409	0,644	0,755	0,399	0,342	33,94	53,23	62,67	33,09	28,86	41	24,5	ان
0,398	0,627	0,786	0,888	0,838	88,19	62,26	61,29	32,36	27,74	3	24,0	• •
0,388	0,610	0,716	0,378	0,824	32,43	21,07	68'69	31,62	27,10	83	23,5	<u>م</u>
0,376	0,593	0,695	0,867	0,315	81,67	49,87	58,49	89'06	26,47	88	28,0	O 1
0,366	0,577	0,676	0,367	908'0	80,90	48,66	20,73	80,18	25,83	87	22,5	<u> </u>
0,856	0,560	0,657	0,347	0,297	80,13	47,45	55,64	29,88	25,18	98	22,0	2
0,345	0,543	989'0	0,386	0,288	29,36	46,24	64,22	28,63	24,54	32	21,4	0
0,334	0,526	0,617	0,326	0,279	28,59	40,0 3	22,80	27,88	28,90	& 4	6,0%	
0,324	0,510	0,598	0,316	0,271	27,82	00,53	51,36	27,12	28,26	88	20,8	0
0,814	0,494	0,580	908'0	0,262	27,04	42,57	49,92	26,36	22,60	82	19,8	<u> </u>
0,80	0,478	0,561	0,296	0,254	26,26	41,35	48,49	25,60	21,04	81	19,3	10
0.298	0,482	0,542	986'0	975'0	8\$'98	40,12	47,06	78'77	21,29	06	18,8	091'1

Bol.: Gew.				100 @c	Gewichtsteile enthalten	nthalten			1 Liter	Liter enthalt Rile	Rilogramm	
bei $\frac{15^{\circ}}{4^{\circ}}$ (luftleer)	Grade Baumé	Ewaddell	N _s O _s	HNO,	Saure von 36° B.	Saure von Saure von Säure von 36° B. 40° B. 48'/.º B.	Säure von 481/2° B.	N.0.	HNO,	Saure von 36° B.	Saure von Saure 40° B. 481/2º	Säure von 48 ¹ /2º B.
1.810	34.2	62	42,06	49,07	92,94	79,25	50,33	0,551	0,643	1,218	1,038	0,659
1.315	34.6	88	42,76	49,89	94,49	80,57	51,17	0,562	929'0	1,243	1,059	0,673
1.320	35.0	35	43,47	50,71	96,05	81,90	52,01	0,573	699′u	1,268	1,080	989′0
1,325	35,4	65	44,17	51,53	97,60	83,22	52,86	0,585	0,683	1,294	1,103	0,701
1,330	35,8	99	44,89	52,37	99,19	84,58	53,71	0,597	0,697	1,320	1,126	0,715
1,3325	96,0	66,5	45,26	52,80	100,00	85,27	54,15	0,603	0,704	1,333	1,137	0,722
1,335	36.2	67	45,62	53,22	100,80	85,95	54,58	609'0	0,710	1,346	1,148	0,728
1,340	36,6	8	46,35	54,07	102,41	87,32	55,46	0,621	0,725	1,373	1,171	0,744
1,345	87,0	69	47,08	54,93	104,41	88,71	56,34	0,633	0,739	1,400	1,193	0,758
1,350	37.4	20	47,82	55,79	105,67	90,10	57,22	0,645	0,758	1,427	1,216	0,772
1,355	37.8	72	48,57	26,66	107,31	91,51	58,11	0,658	0,768	1,455	1,240	0,788
1,360	38,2	73	49,35	57,57	109,03	92,97	29,05	0,671	0,783	1,483	1,265	0,803
1,365	38,6	73	50,13	58,48	110,75	94,44	59,98	789′0	0,798	1,513	1,289	0,818
1,370	39,0	.74	16'09	59,39	112,48	95,91	60,91	0,693	0,814	1,543	1,314	0,835
1.375	39,4	76	51,69	60,30	114,20	97,38	61,85	0,711	0,829	1,573	1,339	0,850
1,380	39,8	92	52,52	61,27	116,04	36'86	62,84	0,725	0,846	1,603	1,366	8:)8′0
1,3838	40,0	1	53,08	61,92	117,27	100,00	63,51	0,735	0,857	1,623	1,383	0,879
1,385	40,1	7.2	53,35	62,24	117,88	100,51	63,84	0,789	0,862	1,633	1,392	0,884
1.390	40,5	78	54,20	63,23	119,76	102,12	64,85	0,753	0,879	1,665	1,42:)	0,902
1,395	40,8	79	55,07	64,25	121,68	103,76	65,90	0,768	968'0	1,697	1,447	0,919
1,400	41,2	8	56,97	65,30	123,67	105,46	66,97	0,783	0,914	1,731	1,476	0,937
1 108	A1 A	ā	56.99	66.40	125.75	107,24	68,10	008'0	0,983	1,767	1,507	0,957
30*/1	0/14	5 8		02/20 07 EO	197.84	10601	69.23	0,816	0,952	1,803	1,537	926'0
1,410	42,0	3 2	02//0	00,10	100.00	110.84	70.39	0,832	0,971	1,839	1,568	966'0
1 415	42.3	83	58,83	68,63	123,30	110,011	71 69	0.849	0,991	1,877	1,600	1,016

							_					_
1,554	2,447	2,869	1,515	1,299	102,23	160,97	188,77	29'66	85,44	104	49,4	1,520
1,551	2,443	2,864	1,512	1,296	102,12	160,81	188,58	29,67	85,35	1	1	1,519
1,549	2,439	2,860	1,510	1,294	102,01	160,63	188,37	99,46	85,26	İ		1,518
1,546	2,434	2,864	1,507	1,292	101,89	160,43	188,14	99,34	85,15	1	1	1,517
1,543	2,429	2,848	1,504	1,289	101,75	160,22	187,89	99,21	85,04	ı		1,516
1,539	2,421	2,843	1,501	1,287	101,61	160,00	187,63	20'66	84,92	103	670	1,515
1,535	2,418	2,835	1,497	1,283	101,44	159,72	187,30	38 '30	84,78	1	1	1,514
1,532	2,413	2,829	1,494	1,280	101,26	159,45	186,98	98,73	84,63	ı		1,518
1,528	2,406	2,822	1,490	1,277	101,06	159,13	196,61	98,53	84,46	ı	1	1,512
1,524	2,400	2,814	1,486	1,274	100,84	158,79	186,21	98,32	84,28	1	1	1,511
1,519	2,392	2,805	1,481	1,270	100,62	158,43	185,79	98,10	84,09	102	48,7	1,510
1,514	2,384	2,795	1,476	1,265	100,35	158,01	185,30	97,84	88,87	1	1	1,509
1,508	2,874	2,784	1,470	1,260	100,00	167,47	184,65	97,50	83,58	1	48,5	1,508
1,502	2,364	2,778	1,464	1,255	89,65	156,86	183,96	97,18	88,26	I	1	1,507
1,494	2,353	2,759	1,457	1,249	99,27	156,27	183,25	96,76	82,94	ı	J	1,506
1,488	2,343	2,748	1,451	1,244	98'86	155,67	182,55	68'36	82,63	101	48,4	1,505
1,481	2,832	2,735	1,444	1,238	98,46	155,04	181,81	00′96	82,29	1	1	1,504
1,478	2,319	2,720	1,436	1,231	98,00	164,31	180,96	96,55	16'18	1	1	1,503
1,465	2,306	2,704	1,428	1,224	97,52	158,55	180,07	96,08	81,50	1	1	1,502
1,466	2,293	2,689	1,420	1,217	80′26	152,78	179,16	94,60	81,09	1	}	1,501
1,447	2,278	2,672	1,411	1,210	96,50	151,96	178,19	94,09	80,65	100	48,1	1,500
1,404	2,211	2,598	1,369	1,174	98,98	147,98	178,48	91,60	78,52	66	47,8	1,495
1,869	2,156	2,528	1,335	1,144	91,90	144,70	169,69	89,60	78,80	86	47,4	1,490
1,335	2,108	2,466	1,902	1,116	36'68	141,63	166,09	87,70	76,18	84	47,1	1,468
1,307	2,058	2,418	1,274	1,092	88,26	138,97	162,97	36,0 5	78,78	88	46,8	1,480
1,278	2,012	2,360	1,248	1,068	86,62	186,39	159,94	84,45	72,39	96	7'97	1,475
1,260	1,969	2,309	1,219	1,045	80'98	183,88	167,00	87,90	21,06	76	46,1	1.470
1,224	1,927	2,259	1,198	1,028	83,61	131,49	154,20	81,43	62,00	S	H'97	1,465
1,108	1,880	2,212	1,163	1001	80'78	120,17	151,47	70,0H	04,5d	80	7,07	1,400
1,178	1,410 1,444	87.13 2,107	1,121	0,041	20'04 HO'0H	126,194	124,71	78,4EC	111. 125		1.01	1.400
		80.10	(61)	13.041	110,114	197.1	14/11.1981	ND.77	PATE NO		H 755 H	

Loring Jackson und Wing (Chem. Ztg., Repert. 1887, S. 273), später R. Hirsch (Chem. Ztg. 1888, S. 911) haben barauf hingebeutet, daß die Gegenwart von salpetriger Säure oder Untersalpetersäure in der Salpetersäure einen ganz erheblichen Einfluß auf das Bolumgewicht hat. So besaß z. B. der Borlauf einer Destillation das Bolumgewicht 1,62, aber enthielt 12 Gew. Proz. HNO2. Hirsch nimmt an, aber ohne genligenden Beweiß, daß jedes Prozent HNO2 das Bolumgewicht um 0,01 erhöht. Der Bersassen hat mit Marchlewski diesen Gegenstand näher untersucht (Zeitschr. f. angew. Chem. 1892, S. 10). Bei Säure von 1,49 specif. Gew. (bei $\frac{15^0}{4^0}$) muß man die in folgender Tabelle angegebenen Abzüge machen, um das der wirklich vorhandenen NO3 H entsprechende spezisische Gewicht zu sinden, wenn die beisstehenden Gehalte an N2O4 vorhanden sind.

Proz. N, O4	Änderung des spezifischen Gewichts durch die N ₂ O ₄	Proz. N ₂ O ₄	Änderung des spezifischen Gewichts durch die N.O.4	Proz. N₂O₄	Änderung des spezifischen Gewichts durch die N.O.
0,25	0,0005	4,50	0,0288	8,75	0,0583
0,50	0,0008	4,75	0,0305	9,00	0,0600
0,75	0,0015	5,00	0,0323	9,25	0,0616
1,00	0,0030	5,25	0,0337	9,50	0,0633
1,25	0,0048	5,50	0,0360	9,75	0,0650
1,50	0,0068	5,75	0,0378	10,00	0,0660
1,75	0,0078	6,00	0,0395	10,25	0,0682
2,00	0,0105	6,25	0,0418	10,50	0,0698
2,25	0,0125	6,50	0,0430	10,75	0,0714
2,50	0,0143	6,75	0,0448	11,00	0,0730
2,75	0,0163	7,00	0,0465	11,25	0,0745
3,00	0,0180	7,25	0,0472	11,50	0,0760
3,2 5	0,0199	7,50	0,0500	11,75	0,0775
3,50	0,0217	7,75	0,0517	12,00	0,0785
3,75	0,0235	9,00	0,0533	12,25	0,0805
4,00	0,0253	8,25	0,0550	12,5 0	0,0820
4,25	0,0269	8,50	0,0566	12,75	0,0835

Saposchnikoff (Chem. Centralbl. 1900, II, 708 und 1901, II, 1330) hat die Bedingungen des Gleichgewichts zwischen HNO₃, HNO₂ und NO, d. h. die Bildung von HNO₃ und NO aus HNO₂ und die Reduktion von HNO₃ durch NO zu HNO₂ genauer untersucht.

Die orydierenden Eigenschaften der Salpetersäure sind wohl bekannt und können hier nicht weiter beschrieben werden, nur sei angeführt, daß eine Säure, welche mit niedrigeren Stickstofforyden beladen ist als die "rote rauchende Salpeterssäure", noch stärker orydierend wirkt als reine Salpetersäure, was wir später bei der Theorie der Schwefelsäurebildung werden in Betracht ziehen müssen.

Salpetersäure ist seit der Zeit Gebers, im 8. Jahrhundert v. Chr., bekannt gewesen; 1225 zeigte Raymundus Lullus, wie man sie durch Destilslation einer Mischung von Ton und Salpeter darstellen könne. Heute wird sie stets durch Destillation von Chilisalpeter mit Schweselsäure gewonnen, wobei man in der Praxis mehr Säure, als nach der Formel:

 $2 \text{ Na NO}_{3} + \text{H}_{2} \text{SO}_{4} = 2 \text{HNO}_{3} + \text{Na}_{2} \text{SO}_{4}$

ersorberlich wäre, anwenden muß. Nach dieser Formel brauchen 85 Tle. Na NO3 49 Tle. H₂SO₄, und geben 63 Tle. HNO₃ mit 71 Tln. Na₂SO₄, oder, was dasselbe sagen will, 100 Tle. 95 prozentigen Chilisalpeters brauchen 57,6 Tle. H₂SO₄ oder 60 Tle. gewöhnlicher konzentrierter Schwefelsäure (66°B. = 84°D.). Wenn man aber mit diesen Berhältnissen arbeitet, so wird stets ein gewisser Teil der Salpetersäure unter Abspaltung von Sauerstoff zerset, und rote, rauchende Säure erhalten. Um diesen Berlust zu vermeiden, wird stets mehr als die theoretische Wenge der Schwefelsäure, nämlich 20 dis 30 Proz. Überschuß angewendet. Dies hat zugleich den Borteil, daß eine entsprechende Wenge von Natriumbisulfat entsteht, welche den Destillationsrückstand leichter schweszbar macht und seine Entsernung aus den Retorten ungemein erleichtert. Wenn die Säure in Sodasabriken gemacht wird, wendet man meist noch mehr Schweselsäure als oben angegeben an, da der Rückstand (technisch "Bisulfat" genannt) ja nicht verloren geht, sondern in Wischung mit Kochsalz in die Sulfatsabrikation eingeht.

Die Fabrikation ber Salpetersäure findet in ganz ähnlichen Apparaten statt, wie fie früher auch zur Salzfäurefabrikation angewendet wurden und im zweiten Bande dieses Werkes beschrieben sind, nämlich in Glasretorten (jest kaum mehr im großen angewendet) und gußeisernen Retorten, entweder in Cylinder- oder in Resselform. Die Chlinder haben z. B. etwa 0,6 m im Durchmesser und 1,5 m Länge, mit 4 cm Metallstärke, wobei zwei von derselben Feuerung geheizt werben. Jeder Cylinder nimmt eine Beschickung von 75 kg Salpeter und dieselbe Menge Schwefelfaure von 58 bis 60° B. (= 67 bis 71° D.) auf. Fig. 10 und 11 (a. S. 88 u. 89) zeigen die früher gewöhnlich angewendete Gestalt der Retorten und deren Einmauerung nach richtigen Maßen in 1/50 ber Naturgröße. Die beiben Enden der Cylinder liegen gewöhnlich frei und bestehen aus 4 cm dicken Gußeisenscheiben, welche in an die Enden des Cylinders angegossene Falze mit dem gewöhnlichen Eisenkitt (100 Gifenfeile, 5 Schwefelblute, 5 Salmiak) ober einer Mischung berselben mit gemahlenem, feuerfestem Ton u. bergl. eingekittet werben. Iebenfalls ist bas hintere Ende in dieser Weise festgekittet; es ist mit einem Abzugerohre fitr die Dämpfe versehen; das andere ist zum Abnehmen eingerichtet und bient jum Eintragen bes Salpeters, jur Entleerung bes Rückstandes und (vermittelft eines S-förmigen Rohres) zur Beschickung mit Schwefel-Diese Dedel verursachen große Abkühlung und daher Verlust an fäure. Brennmaterial; man fann sie aber burch schlechte Wärmeleiter (Steinplatten) so ziemlich vor Abkühlung schützen, da der hintere überhaupt gar nicht herausgenommen zu werden braucht, und ber vordere ebenfalls an seiner Stelle bleiben fann, wenn in ihm ein kleines Mannloch zum Eintragen bes Natronsalpeters und bicht über dem Boben ein mit geschliffenem Gisenstopfen versehenes Aus-

81-

twinht für das Ende der Operation zurückleibende flüssige Salzgemenge angehacht ist, genan wie dies später bei Anwendung von Salpeter hinter den Kins beschrieben werden wird. Wan muß dann natürlich etwas mehr Schweselsäure bei der Zersehung verwenden, um einen leichter flüssigen Rückland zu erhalten. Die Konzentration der Schweselsäure wird für die Schweselsiumiabrilation gewöhnlich zu 60° Baumé (71° D.) genommen, und man erhält dem in den Borlagen eine Salpetersäure von 40 dis 42° B. (38 dis 41° D.); will man schwächere Säure haben, so bringt man etwas Wasser in die Konden-

Fig. 11.

Der bei der Zersetzung des Natronsalpeters angewendete Überschuß von Eiwielsäure ist nicht verloren, da der Rücktand (das "Bisulfat") in den Weisabriken immer als Zusat bei der Zersetzung des Kochsalzes mit Schwesels unt angewendet wird, und man so viel Schweselsäure erspart, als er maines Natriumsulfat (SO4HNa) enthält.

Buerst feuert man ziemlich start; sobald aber die ersten Borlagen warm werden, halt man mit dem Feuern inne, so daß mahrend 18 Stunden von acht Borlagen nur die ersten fünf sich warm anfühlen. Wenn die Hitze zu sehr steigt, kann der Inhalt der Retorten überkochen. Das Ende der Operation wird daran erkannt, daß die Borlagen kalt werden; man verstärft dann das Feuer auf kurze Zeit und läßt es dann ausgehen.

Die Chlinder werden zuweilen in der Art gegossen, daß man ihre obere Hälfte durch Ansmauern mit säurefesten Steinen gegen den Angriff der Säure schützen kann (Fig. 12); dies schadet aber vielleicht eher mehr, als es nützt, denn wenn nur der obere Teil der Retorte recht heiß wird, so daß sich durch aus keine Säure daran kondensieren kann, so wird er von den Dämpfen gar

nicht angegriffen.

Eine bestere Form von Enlindern sind die in Fig. 13 bis 16 gezeigten, wie sie in Griesheim angewendet werden. Die Maße sind alle eingetragen 1). Diese Retorten verarbeiten in 24 Stunden je 400 kg Salpeter mit Berbrauch

Fig. 12.

von etwa 125 bis 130 kg Kohlen. Nötigenfalls kann man noch 100 kg mehr verarbeiten, ohne Überschäumen besurchten zu müssen, was überhaupt eher bei Anwendung von starker (1,84 spez. Gew.) als von schwächerer Schwefelsaure (1,70 spez. Gew.) einstritt. Die Einmauerung ist berart, daß die Feuergase den Chlindermantel vollständig umgeben. Die Enden bestehen aus Sandsteinplatten, die eingekittet und durch von außen gegen sie drüdende eiserne Schienen seste

gehalten werden. Bei dieser Konstruktion sindet kein Angriff des Eisens statt, weshalb die in Fig. 12 gezeigte Konstruktion ganz unnötig ist. Die Gasaustrittsöffnung setzt sich in ein Glastohr fort, das mit dem Kondensationsapparat in Berbindung steht. Die Borrichtung für Ablassen des Bisulfats ist aus der Reichnung deutlich ersichtlich.

Der bisweilen gegen die chlindrischen Retorten erhobene Borwurf, daß man damit nicht leicht die stärkste Salpetersäure machen tonne, wird durch die vieljährige Erfahrung in den verschiedenen Aulagen der chemischen Fabrit Griesbeim widerlegt.

An vielen Orten (wie es scheint, in neuerer Zeit noch weit mehr als früher) verwendet man Retorten von ganz anderer Gestalt, nämlich gußeiserne Ressel von etwa 1,2 bis 1,5 m Weite und ebenso großer Höhe, 4 bis b em im Wetall start, welche oben eine weite, mit einem Deckel verschließbare Öffnung

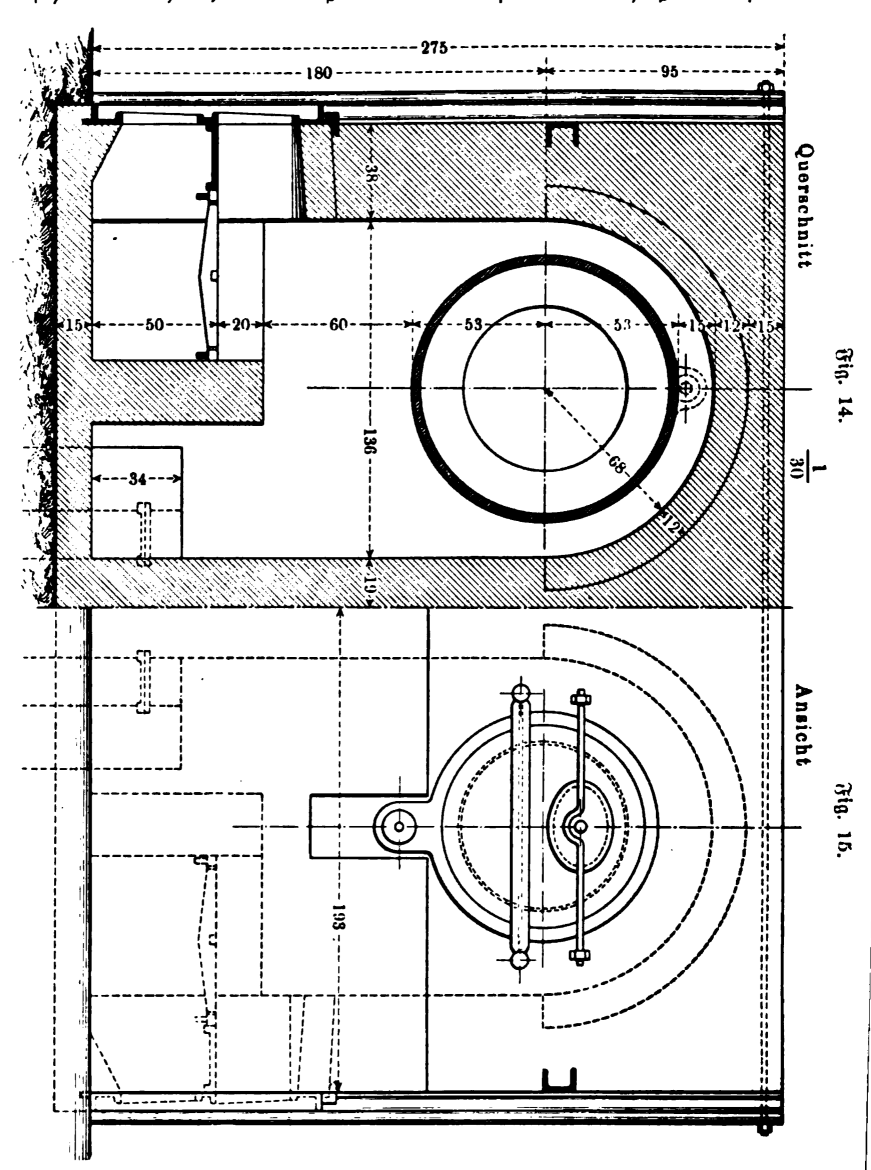
¹⁾ Dieje Zeichnungen sind bem Artitel "Salpefersäure" (von Saugermann) in Ruspratt=Buntes Encyflopädie d. fechn. Chem., 4. Auft. 7, 651 ff. entwommen, wie auch einige andere Rotizen im folgenden.

					·	-
	-					
			•			
				•		
						•
		•				
•						

74 II.

m Einführung von Salpeter und Schwefelsaure und barunter ein seitliches thjugerohr für die Dämpfe haben, also einer Laboratoriumsretorte ähnlich eben. Das Ganze ist in der Art eingemauert, daß es vollständig von den zeuergasen umgeben ist. Fig. 17 zeigt die Retorte mit Einmauerung, nach eichtigen Maßen in 1/60 der wirklichen Größe. a ist der Hals zum Beschicken,

verschlossen durch einen mit einer Mischung von Ton und Gips verkitteten Tedel. b ist das Rohr zur Ableitung der Dämpse, welches auch, wie bei einer Laboratoriumsretorte, seitlich abgebogen sein kann; es sollte mit einem tonernen Rohre so weit ausgefüttert sein, als es sich bis zu dem Bunkte abkühlen kann, wo das Metall von der Salpetersäure angegrissen werden würde. Das Rohr c dient zur Einführung der Schwefelsäure, d zum Ablassen des Rückftandes (durch einen Überzug vor dem Verbrennen zu schlützen). Zuweilen fehlt das Rohr d; dann muß man den Rückstand am Schluß der Operation



durch a ausschöpfen, was sehr unangenehm ist. Die Tür e, bestehend aus einer mit Asche gefüllten Eisenschale, dient dazu, um zu dem Mannloch a zu gelangen. Der Umstand, daß die ganze Retorte, einschließlich des Deckels, von

den Fenergasen umgeben ist, bewirft Ersparnis von Brennmaterial und gleichförmigere Erhitzung, was wegen der Gefahr des Springens vorteilhaft ist. Ein Kessel von 1,5 m Weite und gleicher Höhe faßt eine Beschickung von 450 kg Salpeter und braucht 16 bis 18 Stunden für jede Operation, einschließlich des Füllens und Entleerens. Hiervon kann man eine Stunde zum Beschicken

Fig. 16.

٠

und Dichten, 6 Stunden für das erste Stadium, wo rote Dämpfe auftreten, etwa ebenso viel für das zweite Stadium der fast farblosen Dämpse und 4 oder 5 Stunden für das letzte Stadium rechnen, wo die Temperatur viel höher steigen muß, gelbe und rote Dämpse wieder auftreten und mehr Wasser mit der Säure herüberkommt.

Die Klasse von Kesselretorten, bei benen der Dedel (mit Mannloch) der Luft ausgesetzt ist, ist in Fig. 18 (a. f. S.) im Maßstab 1:60 bargestellt. Diese Retorte gehört zu dem später zu beschreibenden Bakunmversahren von Balentiner. Der für eine Beschickung von 1000 kg bestimmte Kessel besteht aus zwei Teilen. Das Ablaßrohr sitr Bisulfat läuft fast horizontal und ist daher leicht zu reinigen. Das Gasaustrittsrohr mitndet in eine kleine Borlage, wo der überspritzende Schaum zuruckschalten wird. Diese Retorten

verarbeiten je 1000 kg Salpeter in 12 Stunden, mit Berbrauch von 200 kg Rohlen.

Fia. 18.

Der Gute bes Heren H. H. Niedenführ verbanke ich die Zeichnungen Fig. 19, 20 (a. S. 96), 21 (a. S. 97), welche die von Guttmann für sein Kondensationsspstem (s. unten) verwendeten Retorten zeigen, die sich besonders für Fabrikation von starker Saure sehr bewährt haben. Die Zeichnungen erklären sich von selbst; es sei nur hinzugefügt, daß der Zweck

der inneren Flanschen der ift, die überschäumende Beschickung nach der Mitte bin zu leiten und die sich etwa kondensierende Saure von den Seiten abzuhalten.

Fig. 19

Diese sehr zweckmäßig eingemauerten Retorten verarbeiten 600 kg Salpeter in 29 Stunden mit einem Rohlenverbrauche von 17 Proz. Die Dedel sollten mit Asche bebeckt oder übermauert sein, um sie vor Abkühlung zu schlitzen. Das Trodnen des Salpeters wird dann nicht auf dem Deckel, sondern an einem am Ende der Batterie eingerichteten Orte durch die abziehenden Feuergase bewirkt.

An manchen Orten verwendet man halbeglindrische Gußeisentröge mit breiten Flanschen und senkrecht aufstehendem Rande, um ein Gewölbe darüber zu spannen ober eine Steinplatte darauf legen zu können; ober große, auf der Seite liegende Ressel mit gerundetem Boden, während das offene Ende in der Borderwand des Ofens liegt und durch eine Steinplatte verschlossen ist. Beide Formen sind nicht sehr gebräuchlich.

Fig. 20.

Prentice (Deutsch. Bat. Nr. 79 645) nimmt den Prozeß in kontinuierlicher Weise vor. Das Natriumnitrat wird außerhald der Retorte innig mit Schwefelsäure gemischt, am besten in einer Mörtelmühle (nach dem englischen Bat. Nr. 8902, 1893 soll man dabei einen großen überschuß von Schwefelssäure nehmen und den Rückstand später zur Fabrikation von Superphosphat benußen). Der so entstehende Schlamm wird in eine erwärmte Borkammer gesührt, in der sich das Nitrat in der Säure auslöst, aber noch keine Salpetersäure abgespalten wird [?]; hier werden Chlor und Untersalpetersäure frei und entweichen in eine Berdichtungsvorrichtung. Insolge davon wird die Salpeterfäure später rein von slüchtigen Berunreinigungen sein [?]. Das Gemenge kommt nun in die Retorte, welche länglichen Grundriß hat und durch vom Tedel herkommende, nicht ganz bis zum Boben reichende Scheidewände in eine Anzahl von Einzelkammern geteilt ist. Über jeder berselben ist der Deckel mit wem helm und Dampfabzug versehen. Die Retorte wird von unten geheizt wie die Fenergase umspülen dann auch die Seiten berselben. Das aus der Borlammer austretende Gemisch kommt in die erste Rammer der Retorte, wo ist wie Rochen gerät und große Mengen von starter Salpetersäure, mit etwas Interjalpetersäure, entwickelt, die nach einem Berdichter abgeleitet werden. Das Erwisch sließt nun, ohne aus dem Rochen zu kommen, immer weiter von

Fig. 21.

dammer zu Kammer, unter Abgabe von reiner Salpetersäure, die aber in den Menden Kammern immer schwächer wird. In der letzten, unmittelbar über den Feuer liegenden Kammer ist die Temperatur am höchsten; hier wird die Kalpetersäure mit viel Wasser und etwas Schweselsäure abgetrieben, und von Salpetersäure freie Bisulfat abgezogen. Dierdurch soll es gelingen, wir als zwei Drittel an Brennstoff und vier Fünftel der Berdichtungsanlage zu sparen. Ein wöchentlich 4000 kg erzeugender Destillationsapparat soll wuger als 2000 kg wiegen. — Ein von Prentice darüber gehaltener Borzuger als 2000 kg wiegen. — Ein von Prentice darüber gehaltener Borzuger als 2000 kg wiegen. — Ein von Prentice darüber gehaltener Borzuger als 2000 kg wiegen. — Ein von Brentice barüber gehaltener Borzuger als 2000 kg wiegen. — Ein von Brentice barüber gehaltener Borzuger als 2000 kg wiegen. — Ein von Brentice barüber gehaltener Borzuger als 2000 kg wiegen. — Ein von Brentice barüber gehaltener Borzuger als 2000 kg wiegen. — Ein von Brentice barüber gehaltener Borzuger als 2000 kg wiegen. — Ein von Brentice barüber gehaltener Borzuger als 2000 kg wiegen. — Ein von Brentice barüber gehaltener, die

nicht zugleich ans bem Rückstande Superphosphat machen können, anwenden lasse. Nach neueren Nachrichten soll man viel mehr Schweselsäure als bei dem alten Verfahren verbrauchen und ist das Verfahren von Prentice eingestellt worden.

Eine wichtige Neuerung in der Salpetersäurefabrikation ift das ale D. R.-B. Rr. 106 962 von der Chemischen Fabrik Rhenania patentierte Berfahren, wosthr ich R. Hafenclevers Beschreibung (Chem. Ind. 1901, S. 189) hier aussichtlich wiedergebe. (Ein zweites Patent von Dr. Übel ist Rr. 127647; sein Inhalt ist in folgender Beschreibung schon mit inbegriffen.)

Fig. 22.

Es wurde in der Chemischen Fabril Rhenania ein Bersahren und ein Apparat zur Aussührung gebracht, welche beiden von Dr. Übel angegeben sind, und wodurch in vollkommenster Weise die Übelstände, die mit der bisherigen Salpetersäuredarstellung verbunden sind, vermieden werden. Es wird bei bedeutend verminderten Anlage- und Fabrikationskosten eine kontinuierliche Darstellung von Salpetersäure, getrennt in hochprozentige und schwache Säure, ermöglicht. Das Bersahren gestattet die Darstellung hochprozentiger Salpeterssäure auch ohne Berwendung konzentrierter (66°) Schweselssäure und können dazu nitrose Absallsäuren, welche man direkt in die Schale C einsührt, verwendet werden.

Das Berfahren beruht im Prinzip auf der Beobachtung des Erfinders, daß beim Erhiten von Bilulfat mit mafferiger Schwefelfaure bis 300° C. nur Wasser entweicht unter Bildung von Polysulfat, welches als Erfat für konzentrierte Schwefelsaure zur Zersetzung des Salpeters dienen kann. Ferner

liegt der Anordnung des Apparates die Beobachtung zu Grunde, daß beim Einslassen von noch salpetersäures und wasserhaltigem, also durch nur gelindes Erhitzen von starker Salpetersäure befreitem Bisulfat in auf 300° erhitztes Bisulfat eines zweiten Ressels die Austreibung der letzten Reste von HNO3 und H2O in kürzester Zeit und unter Bermeidung des Ausschäumens erfolgt. Durch Kombination zweier nebeneinander liegender Salpeterzersetzungskessels derart, daß diese mit einer gemeinschaftlichen Kondensation verbunden, abwechselnd beschickt, erhitzt und dann in den unteren Kessel abgelassen werden, wird eine kontinuierliche Destillation der Salpetersäure erzielt. Aus den Fig. 22 die 24 ist die Anordnung des Apparates ersichtlich:

Zwei nebeneinander liegende Kessel A und A' werden abwechselnd mit Salpeter und, wenn starke Salpetersäure fabriziert werden soll, mit Bolysulfat beichickt und erhitzt. Ist dann die Hauptmenge der Salpetersäure ausgetrieben, so wird der Inhalt der oberen Kessel in einen darunter besindlichen Kessel Babgelassen, welcher stets heißes Bisulfat enthält. Hier entweichen die letzten Reste von Salpetersäure. Das heiße Bisulfat des unteren Kessels wird mit vorgewärmter 60 er Schweselssäure in berechnetem Berhältnisse in eine vorgelegte Gußschale C abgezogen, wobei das Hydratwasser der Schweselssäure entweicht und durch einen Dunstsang abgeleitet wird. Die Hälfte des gebildeten Bolysulfats wird zur Zersetzung einer neuen Menge Salpeter im oberen Kessel hochgebracht. Ist eine anderweitige Berwendung des überschüssigen Polysulfats nicht beabsichtigt, so wird jeweils nur die Hälfte des im unteren Ressel Ausgeseuerten Bisulfats mit Schweselsäure in die Schale C abgezogen, die andere Hälfte dagegen seitwärts abgelassen und wie bisher als Bisulfat anderweitig verwendet oder verlauft.

Die Feuerung F erhitzt die Retorte C und dann den Kessel B, welche beide vor der Stichslamme durch Gewölde geschützt sind, und die abziehenden Gase bestreichen, je nach der Schieberstellung, dann die Kessel A oder A'. Die beiden oberen Kessel, welche zur ersten Zersetzung des Salpeters dienen, werden zu diesem Zwecke auf eine Temperatur von 170 bis 200° erhitzt. Der Ablaßstutzen von B zur Schale C mit Bentil v'' ist so hoch angeordnet, daß B nie vollständig seer lausen kann, sondern darin ein Sumps von Bisulsat zurückbleibt. Dieses im unteren Kessel B stets besindliche Bisulsat wird auf einer konstanten Temperatur von 280 bis 300° C. gehalten, um aus dem zusließenden Inhalt der oberen Kessel die letzten Reste von C0 auszutreiben und die für die Entwässerung des zu bildenden Polysulsats nötige Temperatur zu erreichen.

Die Arbeitsweise ist folgende: Der Apparat wird angeseuert; einer der oberen Kessel, z. B. A, wird mit etwa 400 kg Salpeter beschickt, der in slachen Trockenschalen TT' auf der Osenbecke vorgetrocknet werden kann; die Einstührung des Salpeters erfolgt durch die Öffnungen HH', welche nach dem Einstüllen und Ansbreiten im Kessel durch gut passende Deckel verschlossen und durch aufgeworfenen Salpeter vollständig abgedichtet werden. Ist in vorstehender Weise Kessel A mit Salpeter beschickt, so wird durch den S-Verschluß geschmolzenes Polysulfat mittels des hochgebrachten Kippkübels K direkt oder nach vorheriger Entleerung in Weßkasten allmählich eingeführt.

Steht zur Inbetriebnahme des Apparates tein Polysulfat zur Berfigung, so hat natürlich die erste Beschickung der beiden oberen Kessel mit Salpeter und Schwefelsäure zu ersolgen. Die Einsührung des etwa 120 bis 150° heißen Polysulfats muß zur Bermeidung einer zu heftigen Salpetersäuredestillation allmählich geschehen und ersordert je nach der Größe der angewandten Salpetermenge 1/3 bis 1 Stunde. Während der Einsührung des heißen Polysulsats ist der Feuerschieder s von Ressel A geschlossen und s' geöffnet. Dierauf wird Ressel A durch Offnung von Schieder s erwärmt. Dat der Resselinhalt von A eine Temperatur von etwa 170° C. erreicht, so ist die meiste Salpetersäure ansgetrieden, und die leicht fillssige Schmelze enthält nur noch geringe Wengen Salpetersäure mit Wasser, dessen Wenge abhängig ist von dem Feuchtigseitsgehalt des Salpeters und dem Wassergehalt des Bolnsussats oder

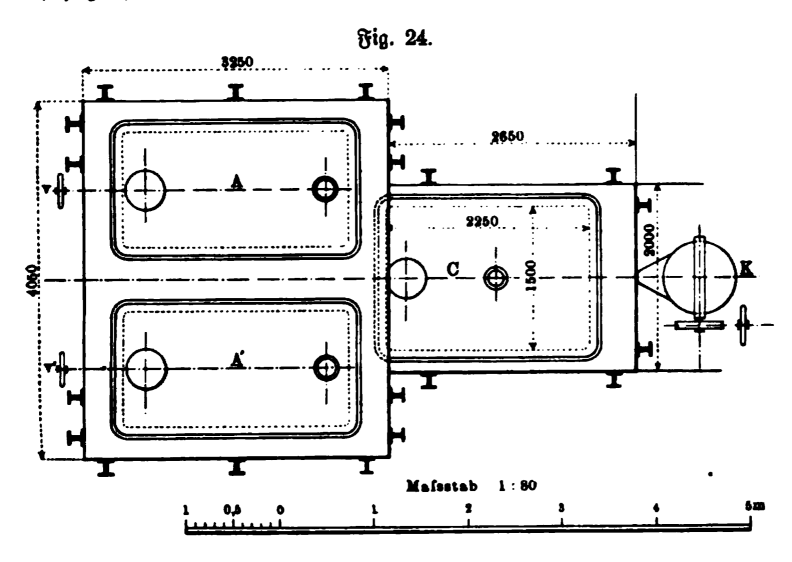
Fig. 23.

der Schwefelfaure. Es wird dann der Inhalt von A burch Bentil v langfam in den unterm Reffel B abgelaffen. bas Einlaffen bes oberen nur etwa 170 bis 180° beiken und daher ungenügend ausgetriebenen Resselinhaltes von $oldsymbol{A}$ in die heiße Bisulfatschmeize bes unteren Ressels $oldsymbol{B}$ wird unter Bermeibung bes beim biretten Ausfeuern der Reffel nach altem Berfahren fo lästigen starten Aufschäumens bes Reffelinhaltes alle noch in ber Schmelze enthaltene Salpeterfäure und alles Waffer in Mirzester Zeit ausgetrieben.

Der von A abgelaffene Inhalt bleibt so lange in B. bis ber in ber Zwischenzeit ber schickte Ressel A' so weit absgetrieben ist, baß er nach B

abgelassen werben kann. Es bauert bies etwa 3½ bis 4 Stunden. Dann wird Ressel B in Schale C abgelassen und gleichzeitig läuft die gemessene Wenge 60 er Schwefelsäure ober Absallsäure zu. Dadurch ist Ressel B zur Aufnahme des unterdessen abgetriebenen Inhalts von A' vorbereitet. Zur Wiedersbeschickung von Ressel A nach ungefähr einstündigem Stehen bei geschlossenem Schieber zur Abkühlung wird der Inhalt der Polysussatschale C in Kabel Kabgezogen, mittels Hebevorrichtung hochgezogen, und es wiederholt sich die Arbeit wie vorbeschrieben, indem etwa alle 4 Stunden abwechselnd Ressel A und A' nen mit Salpeter und Polysussat beschieft werden. In gleicher Weise und mit denselben Vorteilen in Bezug auf Leistung und Kohlenersparnis kann mit

viesem Apparat die Salpeterzersetzung statt mit Polysulfat auch mit Schweselssäure ausgeführt werden. Dies wird zweckmäßig in solchen Fällen geschehen, wo nicht die Herstellung von ausschließlich hochprozentiger Säure gefordert wird oder die Beschaffung von hochkonzentrierter Schweselsäure, wie z. B. bei Herstellung derselben nach dem Anhydridversahren, keine wesentlich höheren Unkosten verursacht als die geringerer Konzentration. Bei der Zersetzung des Salpeters mit Schweselsäure ohne vorgängige Übersührung in Polysulfat fällt natürlich das Hochbringen des in Schale C hergestellten Polysulfats fort und auch diese Schale selbst, falls nicht anderweitige Verwertung des Polysulfats beabsichtigt ist 1).



Bergleicht man die Kosten für Errichtung einer alten Anlage sür Salpeterssäure mit einer solchen nach dem Übelschen Bersahren, so ergibt sich, daß sür die gleiche Leistung, sür Aufstellen der Apparate zur Entwickelung und Kondenssation nur der halbe Raum beansprucht wird. Das Fabrikgebäude kostet also für die gleiche Gewichtsmenge an produzierter Salpetersäure nur die Hälfte und die Einmauerungskosten und die Ausgaben für gußeiserne Apparate sind viel billiger. Da der Betrieb ein kontinuierlicher ist, so genügt dieselbe Kondens

¹⁾ Dr. Übel machte bereits vor einigen Jahren die Beobachtung, daß, wenn man zu erhitztem, flüssigem Bisulfat verdünnte Schweselsäure einfließen läßt, nur Wasserdampf entweicht und sich Salze bilden zunächst von der Formel Na HSO₄, H₂SO₄, dann bei weiterem Zusluß von Schweselsäure und stärlerer Erhitzung: Na₂S₂O₇, 3 H₂SO₄. Diesen Salzen und den Zwischenprodusten gibt er den Kollettivnamen Polysulsat. Es unterliegt seinem Zweisel, daß diese an Säure anzgereicherten Sulsate wie rauchende Schweselsäure wirsen, jedoch natürlich nur in den Fällen gebraucht werden können, wo der Natriumgehalt der Verwendung nicht hinderlich ist.

sation für die Gewinnung der doppelten Menge Salpetersäure im Bergleich zum bisher Ublichen Verfahren.

Was die Ersparnis bei den Herstellungskosten betrifft, so ist durch die bessere Ausnutzung der Wärme eine weit geringere Kohlenmenge nötig, und da die Arbeiter weniger Feuerungen zu bedienen haben und durch die Betriebs-weise sich die Arbeit auf den ganzen Tag gleichmäßig verteilt, so reduzieren sich auch die Ausgaben sür die Arbeitslöhne beim Übelschen Verfahren ganz wesentlich.

Ein englisches Patent (Claes, Nr. 1072, 1900) beschreibt die Fabrikation solchen "Polysulfats" aus gewöhnlichem Bisulfat und Schwefelsäure zu Berkaufszwecken.

Kitte für Salpetersäureretorten u. s. w. Ein guter, sehr hart werdender Kitt für die Retorten besteht aus 10 Iln. gepulverter Bolviclava, 7 Iln. Eisenfeile, 7 Iln. Schwefelpulver, 7 Iln. feuerfestem Ion, 10 Iln. gemahlenen Schamottesteinen, mit möglichst wenig Wasser angeseuchtet und in die Fugen eingestemmt.

Für die Kondensationsapparate empsiehlt sich ein Kitt aus 5 Un. heißem Leinöl, 2 Un. Schwefel, 2 Un. Kautschukabfällen mit so viel Schwerspat, daß ein zäher Teig entsteht, den man heiß anwendet.

Der gewöhnliche Kitt für Salpetersäure und andere Säuren ist Asbest-kitt. Nach Guttmann soll man 1 Il. sestes Wasserglas in 19 Iln. Wasser lösen (besser wird man 1 Il. der gewöhnlichen 33 prozentigen Wasserglaslösung mit ihrem 8 sachen Bolum Wasser vermischen) in kleine Mengen Asbestpulver nach und nach hineinkneten, bis ein zäher Teig entsteht. Um sehr harten Kitz zu erhalten, setzt man etwas Schwerspatpulver zu, aber dies ist nicht anzuraten, wenn man Tonröhren auswechseln muß, weil man diesen Kitt nicht ohne Gesahr sür die Röhren entsernen kann. Der Kitt wird in kleinen Mengen in die Fugen eingebracht und mit einem stumpfen Werkzeug eingestemmt. Die Oberssläche wird geebnet und mit etwas Wasserglaslösung beseuchtet. Wenn der Kitt in den Fugen schwindet, so kratt man etwa 10 mm heraus und gibt frischen Kitt hinein.

Asbestkitt darf nie zuerst mit reinem Wasser in Berührung gebracht werden, das das Wasserglas herauslösen würde; man muß zuerst Säure (oder Säuredämpfe) darauf wirken lassen, um die Erhärtung durch die sich aussscheidende Kieselsäure zu bewirken.

Die aus den Retorten entweichenden Gase und Dämpse enthalten neben Salpetersäure: Wasserdamps, Stickstossperoryd, Chlorwasserstoss (der fast vollständig in die beiden solgenden Gase umgewandelt wird), Chlor, Nitrosylchlorid und ein wenig Jod. HCl, Cl und NOCl entweichen hauptssächlich anfangs infolge der Zersezung von NaCl; aber gegen das Ende treten sie wieder auf, infolge der Zersezung von Perchlorat. Sie sind alle in kalter Salpetersäure löslich und kommen daher in der gewöhnlichen, ungebleichten Salpetersäure vor.

Volnen hat eine größere Zahl von Laboratoriumsuntersuchungen über die Vorgänge in der Salpetersäureretorte vorgenommen (Journ. Amer.

Chem. Soc. 1891, p. 246; 1901, p. 489; 1902, p. 226; Journ. Soc. Chem. Ind. 1901, p. 544, 1189). Das Schäumen tritt nach ihm immer erst im letzten Stadium ein, wenn die starke Säure übergegangen ist und die letzten Anteile des Salpeters plötzlich angegriffen werden. Jetzt ist neben Na NO₃ nur noch Na HSO₄ vorhanden, und entwickelt sich Wasserdampf. In der ersten Periode, wenn die Temperatur nicht über 100° ist, bildet sich eine Verbindung Na H₃ (SO₄)₂, welche er als Trisulsat bezeichnet, die aber ein Tetrasulsat ist, durch die Reaktion:

$$NaNO_3 + 2H_2SO_4 = HNO_3 + NaH_3(SO_4)_2$$

Zwischen 100 und 121° spielt sich die zweite Periode ab mit der Reaktion: Na NO₃ + Na H₃ (SO₄)₂ = HNO₃ + 2 Na HSO₄.

In der ersten Periode destilliert reine Salpetersäure über, Siedep. 81 bis 88°; in der zweiten zersett diese sich zum Teil in niedrigere Oxyde und Wasser, so daß jett verdünntere Säure entsteht. Später unterschied Bolney drei Perioden: 1. Temperatur 77 bis 122°, wo Säure von 77 bis 90° Siedep. überdestilliert. 2. Temperatur 130 bis 165°, überdestillierende Säure vom spez. Sew. 1,505, Siedep. 94 bis 100°. 3. Darüber zersett sich HNOs und gelbe Säure bestilliert über. Arbeitet man bei vermindertem Lustdruck (s. u. Balentiners Bersahren S. 112 ff.), z. B. bei 300 mm, so geht die erste Periode bei 65 bis 100° vor sich, während die stärkste Säure dabei von 45 bis 75° siedet; die zweite Periode, wo das Polysulfat auf weiteres Nitrat wirkt, fängt dann bei 100° an und endet bei 120°, statt bei 165° unter gewöhnlichem Lustdruck.

[Bolneys Bersuche wurden im kleinen in Glasretorten gemacht. Im großen, beim Arbeiten in Eisengefäßen, lassen sich höhere Temperaturen nicht vermeiden und entstehen daher auch mehr nitrose Dämpfe. Das Schäumen im letzten Stadium schreibt man gewöhnlich der teilweisen Zersetzung von Bisulfat in Pyrosulfat und Wasser zu: 2 Na HSO₄ = Na₂ S₂ O₇ + H₂ O.]

Bei sehr startem Bakuum (110 mm absoluter Druck) geht die erste Periode bei 74°, die zweite Periode (Einwirkung des Polysulfats) bei 85° vor sich. Die Außentemperatur des Bades war 140°; der Siedepunkt des Monohydrats, HNO3, lag bei 30°. Bei Anwendung von konzentrierter Schwefelsäure entstand starkes Schäumen, aber nicht mit 60 grad. Säure. Bei Anwendung der letteren destilliert die meiste Salpetersäure ohne Schäumen bei 118°; bei 110 mm Druck dei 74°, mit geringem Schäumen; in beiden Fällen bestand der Rückstand aus Bisulfat mit Kristallwasser. Die entstehende Salpetersäure zeigte in beiden Fällen 1,38 spez. Gew. bei 21° und mußte zur Gewinnung stärkerer Säure mit konzentrierter Schwefelsäure umdestilliert werden.

Die Kondensation der Salpetersäure ist im wesentlichen nur ein Abkühlungsprozeß, wird aber am besten in der Art ausgeführt, daß zunächst die stärkere und schwächere Säure, wie sie in den verschiedenen Stadien übersgeht, besonders aufgefangen wird, und daß man wo möglich die S. 102 erwähnten Berunreinigungen ans der Säure entfernt hält und besonders behandelt. Es kommt uns jetzt sonderbar vor, daß man viele Jahre hindurch bei diesem Prozesse nur Luftkühlung anwendete; erst seit den letzten 10 oder 15 Jahren

ist die bei anderen Destillationsprozessen allgemein angewendete Wasserkihlung auch auf die Salpetersäure, und zwar burchaus erfolgreich angewendet worden.

Der früher allgemein angewendete Kondensationsapparat bestand ausschließlich aus einer Anzahl von Steinzeugvorlagen (Woulffschen Flaschen, Bombonnes, Turills), von denen je nach der Größe der Retorten 6 bis 20 oder mehr kombiniert werden. Zuweilen werden zwei oder drei solcher Bor-

lagen übereinander gestellt, um die Rühlfläche zu vergrößern.

Borlagen leer ober beschichtigten Konzentration ber Salpetersäure läßt man diese Borlagen leer ober beschickt sie mit ein wenig Wasser. Zuweilen, aber nur ausnahmsweise, werden sie auch auswendig mit Wasser gefühlt. Jede Borlage hat einen Bodenhahn zum Ablassen der Säure; diesenige aus den beiden ersten Borlagen ist stets durch etwas übergerissene Schweselsäure und Eisen vernnreinigt. Je weiter die Borlagen von der Retorte abstehen, desto schwächer ist die Säure. Da diese Flaschen hin und wieder springen, so ist es zwedemäßig, sie aus mit einer Schnauze versehene schüsselsörwige Unterlagen zu stellen. Die dasstr angewendeten Kitte sind S. 102 beschrieben worden.



Solche Apparate findet man auch heute noch vielfach, namentlich is kleineren Fabriken, aber man muß sie für durchaus rücktändig erklären, ba di Luftkühlung babei zu unvollkommen ist, die vielen Dichtungen sehr lästig sint und das häusig vorkommende Springen der Turills großen Schaden und Sesah mit sich bringt, wobei auch die Kondensation der Dämpfe stets unvollkommen ist

Fig. 26.

Eine gewisse Berbesserung besteht darin, daß mat zwischen der Retorte und dem ersten Turill ein Leitung von Glastöhren andringt, welche etwa konisch zulausen und einsach ohne Berkittung ineinande gesteckt werden (Fig. 25); nur muß man dem ganze System so viel Fall geben, daß die kondensiert Säure nicht in den Röhren stehen bleiben und durt die Fugen zurücktreten kann. Bei einer Länge vo 3 die 4 m (je länger desto besser) ist die Kuhlun durch die Luft allein schon sehr wirksau.

Baffertithlung murbe meines Biffens gut erstenmal von Göbel vorgeschlagen (Dingl. Jourt

220, 241), in Form eines geraden, an beiden Enden abgebogenen Glasrohre bas in einem Wassertroge lag. Dieses Verfahren hat sich vermutlich wege häusigen Springens der Röhren kaum weiter verbreitet, obwohl es im Prinzschon ganz rationell war.

Biel wirkfamer und dauerhafter find Steinzeugichlangen, in eine mit Baffer gespeiften Rühlbottich ftebend. Zuerst wurden folde von Doulte

mi Batts in Lambeth (London) angefertigt, wie sie in Fig. 26 gezeigt sind; in längerer Zeit werden sie auch von mehreren beutschen Firmen, z. B. ben kneinigten Tonwarenfabriken in Charlottenburg, in vorzüglicher Qualität

schefert. Diese Schlangen erseben em gwöse Anzahl von Turills, when oft über 300 Operationen mi und gestatten eine gute Fraktiosumung der Brodukte. Sie werden zwöhnlich nur bei Darstellung ihnächerer Säure, bei 1,41 spez. Em, angewendet.

Es gitt beute für unerläglich, au Borrichtung anzubringen, um te aus ber letten Borlage austraenden Bafe noch mit Sicherheit Mer nicht tondenfierten, aber noch which verwendbaren Stickftoffverbudungen zu berauben, ehe sie in Bamin treten. Buweilen ift bies Edwefelfaurefabriten ein fleiner Ben guffacicher Abforptions mm, bestehend aus übereinanber michten Touröhren, gefüllt mit ed und kontinuierlich mit Schwe-"flate bon 60 ober 620 B. gefpeift; Bafe treten unten ein und oben mb geben babei famtliche falexige und Unterfalpeterfäure an be Edwefelfaure ab, welche nuten d mehr oder weniger reiche "Riwe anlangt und als foldje in ber dwejelfanrefabrifation verwendet seiden fann. Anf je 1000 kg Sweier verbraucht man 180 bis 70 kg Schwefelfäure und erhält werch, je nach bem Chlorgehalt 14 Salpetere, Stidftoffverbinmen entsprechend 3 bis 5 Brog. Enbeterfanre von 1,33 (peg. Bem.

Ran tann auch (namentlich wiehlt sich dies mehr für Sals unfäntesabriten, welche nicht in schmdung mit einer Schwefels unfabrik stehen) den Koksturm wien mit Schweselsäure nur mit Wasser speisen. Wenn man bafür sorgt, daß immer überschüssige Lithanden ist, so wird nicht nur ber lette Rest von Salpetersäure kont sondern auch nach ber Formel No 04 + 0 + Ho 0 == 2 H N O2 die Unters

jäure in Salpeterfät gewandelt und so gle verwertet. Man bi dieselbe Realtion simehreren anderen um die früher als un loren gegebenen reduren des Stickst der in Salpeterfänden wandeln.

社会

Den Rofstur dieben vorzugiebet bon bem Berfai 2. Rohrmann) ta ten "Blattent beren Ronftruftig (im 6. Rap.) im ein fcrieben werben fei fcon barauf bir daß bie Bermen Rote icon barum rationell fein te dieser Salpeters falpetriger Gaure Stickoryd reduzie Plattenturm bet aus bestem fani gen Steinzeug 1 fonstruiert, daß mögliche Kondensc tung eintritt, inde rührung zwischen und dem Waffer u möglichst vielfach . nige ift. Fig. 27. in der Tonwarer Arauschwiz für faure ausgeführ bination. Es beb ABC ben aus bern zufammu Turm, D ben A

Fig. 27.



	•	•	•
			`
;			
ı			

ist die bei anderen Destillationsprozessen allgemein angewendete Wasserkthlung auch auf die Salpeterfäure, und zwar durchaus ersolgreich angewendet worden.

Der früher allgemein angewendete Kondensationsapparat bestand ausschließlich aus einer Anzahl von Steinzeugvorlagen (Woulfsichen Flaschen, Bombonnes, Turills), von denen je nach der Größe der Retorten 6 bis 20 ober mehr tombiniert werden. Zuweisen werden zwei oder drei solcher Bor-

lagen übereinander gestellt, um die Rühlfläche zu vergrößern.

Borlagen leer oder beschichtigten Konzentration der Salpetersäure läßt man diese Borlagen leer oder beschickt sie mit ein wenig Wasser. Zuweilen, aber nur ausnahmsweise, werden sie auch auswendig mit Wasser gefühlt. Jede Borlage hat einen Bodenhahn zum Ablassen der Säure; diesenige aus den beiden ersten Borlagen ist stets durch etwas übergerissene Schweselsäure und Eisen verunreinigt. Je weiter die Borlagen von der Retorte abstehen, desto schwächer ist die Säure. Da diese Flaschen hin und wieder springen, so ist es zwedsmäßig, sie auf mit einer Schnauze versehene schüsselsörmige Unterlagen zu stellen. Die dafür angewendeten Kitte sind S. 102 beschrieben worden.

Fig. 25.



Solche Apparate findet man auch heute noch vielfach, namentlich in kleineren Fabriten, aber man muß sie für durchaus rücktändig erklären, da die Luftkühlung dabei zu unvolltommen ist, die vielen Dichtungen sehr lästig sind und das häusig vorkommende Springen der Turills großen Schaden und Gefahr mit sich bringt, wobei auch die Kondensation der Dämpse stets unvolltommen ist.

Fig. 26.

Eine gewisse Verbesserung besteht barin, daß man zwischen der Retorte und dem ersten Turill eine Leitung von Glasröhren andringt, welche etwas tonisch zulausen und einfach ohne Verkittung ineinander gesteckt werden (Fig. 25); nur muß man dem ganzen System so viel Fall geben, daß die kondensierte Säure nicht in den Röhren stehen bleiben und durch die Fugen zurücktreten kann. Bei einer Länge von 3 bis 4 m (je länger desto besser) ist die Ruhlung durch die Luft allein schon sehr wirksau.

Baffertühlung wurde meines Biffens zum erstenmal von Göbel vorgeschlagen (Dingl. Journ.

220, 241), in Form eines geraden, an beiden Enden abgebogenen Glastohres, bas in einem Wassertroge lag. Dieses Verfahren hat sich vermutlich wegen häufigen Springens der Röhren kaum weiter verbreitet, obwohl es im Prinzip schon ganz rationell war.

Biel wirksamer und bauerhafter find Steinzengschlangen, in einem mit Waffer gespeiften Rühlbottich ftebend. Zuerft wurden solche von Doulton

und Watts in Lambeth (London) angefertigt, wie sie in Fig. 26 gezeigt sind; feit längerer Zeit werden sie auch von mehreren beutschen Firmen, 3. B. ben Bereinigten Tonwarenfabriken in Charlottenburg, in vorzüglicher Qualität

geliefert. Diese Schlangen ersetzen eine große Anzahl von Turills, halten oft über 300 Operationen ans und gestatten eine gute Fraktionierung der Produkte. Sie werden gewöhnlich nur bei Darstellung schwächerer Säure, bei 1,41 spez.

Gem., angewendet.

Co gilt heute für unerläglich, eine Borrichtung anzubringen, um die aus der letten Borlage austretenben Gase noch mit Sicherheit aller nicht tonbenfierten, aber noch nutlich verwendbaren Stidftoffverbindungen ju berauben, ebe fie in das Ramin treten. Zuweilen ift bies in Schwefelfaurefabriten ein fleiner Gan - En ffacicher Abforptionsturm, bestehend aus übereinander gesetten Tonröhren, geflillt mit Rote und fontinuierlich mit Schwefelfaure von 60 ober 620 B. gefpeift; die Gale treten unten ein und oben aus und geben babei famtliche falpetrige und Unterfalpeterfäure an bie Schwefelfaure ab, welche unten als mehr oder weniger reiche "Ritroje" anlangt unb als folche in ber Schwefelfäurefabritation verwenbet werben fann. Muf je 1000 kg Salpeter verbraucht man 180 bis 200 kg Schwefelfaure und erhalt dadurch, je nach bem Chlorgehalt bes Salveters, Stidftoffverbindungen entiprechend 3 bis 5 Brog. Salpeterfdure von 1,83 fpeg. Gem.

Man kann auch (namentlich empfiehlt sich bies mehr für Salpetersäurefabriken, welche nicht in Berbindung mit einer Schwefelfäurefabrik stehen) den Koksturm anstatt mit Schwefelsäure nur mit Wasser speisen. Wenn man bafür sorgt, daß immer überschüssige Luft vorhanden ist, so wird nicht nur der letzte Rest von Salpetersäure kondensiert, sondern auch nach der Formel $N_2\,O_4\,+\,O\,+\,H_2\,O\,=\,2\,H\,N\,O_8$ die Untersalpeters

fäure in Salpeterfäure ums gewandelt und so gleichfalls verwertet. Man benutt ja bieselbe Reaktion schon in mehreren anderen Fällen, um die früher als unulit verloren gegebenen niedrigen Säuren des Stickstoffs wieder in Salpetersäure umzuwandeln.

Den Roletiirmen entschieben vorzuziehen find die von bem Berfaffer (mit L. Rohrmann) fonstruierten "Blattentürme", beren Ronftruftion fpater (im 6. Rap.) im einzelnen be-Schrieben werben foll. Bier fei fcon barauf hingewiesen, daß die Berwendung von Role schon barum unmöglich rationell sein kann, weil biefer Salpeterfäure falpetriger Säure und fogat Stidoryd reduziert. Blattenturm besteht nur ans bestem faurebestandigen Steinzeug und ift fo tonstruiert, daß die bestmögliche Rondensationswirtung eintritt, indem bie Berührung zwischen ben Gasen und bem Baffer n. f. w. eine möglichst vielfache und innige ift. Fig. 27 zeigt bie in der Conwarenfabrit qu Araufcmit für Salpeterfäure ausgeführte Rombination. Es bebeutet bier ABC ben aus Tonchlinaufammengefetten Turm, D ben Dedel mit Fig. 27.

älteren Konstruktion gebaut worden und haben sich recht gut bewährt, namentslich für Fabrikation von starker Säure. Im Laufe der Zeit hat Guttmann dann viele Verbesserungen angebracht. So bringt er neuerdings (Zeitschr. f. angew. Chem. 1893, S. 37; D. R.-P. Nr. 73 421) einen mit komprimierter Luft betriebenen Injektor in dem Ausgangsrohre aus der Salpetersäure-Retorte an, wo die Dämpfe noch gar nicht kondensiert sind; sie werden dadurch schneller abgesaugt und mit heißer Luft gemischt. Hierdurch soll angeblich der Gehalt an N2O4 auf 0,7 Proz. herabgemindert und während der ganzen Destillation eine farblose Säure von 97 Proz. erhalten werden [freilich müßte man ja dann nicht nur getrockneten Salpeter, sondern auch Schwefelsäure von über 97 Proz. anwenden, da ja durch die Spaltung von HNO3 in NO2, O und H2O immer Wasser gebildet wird; so starke Schwefelsäure wird aber wohl nirgends verwendet].

Eine weitere wichtige Verbesserung ist der Ersatz der Luftkühlung durch Wasserkühlung. Man braucht dann nur noch sechs Röhren, wovon eine der Luft ausgesetzt ist und fünf sich in einem Kühlbottich besinden, durch dessen Sie mittels Kautschuldichtungen hindurchgehen. Nach Guttmann muß man hier alle Säure mit 96 Proz. HNO2 und nur wenig über 1 Proz. N2O4 ershalten. Auch diese "Wasserbatterie" wird immer mit einem Plattenturme verbunden. Weitere Patente sind Engl. Pat. Nr. 18189, 1897 und 13694, 1901. Letzteres beschreibt eine Vorrichtung, um die Salpetersäure bei vershältnismäßig hoher Temperatur zu kondensieren und sie dadurch freier von niederen Oxyden zu erhalten.

Fig. 33 bis 35 zeigen eine Guttmann-Batterie neuesten Stils in der Art, wie sie nach Angaben von H. H. Nieden führ von der Krauschwitzer Tonwarenfabrik gebaut wird. Die Zeichnung erklärt sich selbst. Eine solche Batterie kann mit den gewöhnlichen Kesseln 600 bis 700 kg, mit größeren Kesseln sogar 1000 kg Chilisalpeter in einem Arbeitstage von 12 bis 14 Stunden bewältigen.

Hart (Engl. Pat. Nr. 17289, 1894) verwendet einen einerseits dem Guttmannschen wie andererseits den sonst angewendeten Kühlschlangen ähnslichen Kondensationsapparat für Salpetersäure, bei dem ein System von nur schwach gegen die Horizontale geneigten, übereinander liegenden Glasröhren in Anwendung kommt, die von einem senkrechten Standrohre ausgehen und in ein anderes senkrechtes Rohr einmünden; die Kühlung sindet durch Aussprizen von Wasser statt, welches dabei verdampst und sehr wirksam kühlend wirkt. Die Dämpse gehen also gleichzeitig durch alle die geneigten Röhren hindurch. Hart behauptet, daß nach seiner Methode die Destillation doppelt so schnell als gewöhnlich, mit sehr geringem Brennstoffauswand und sehr geringer Vildung von N2O4, eintrete. Jeder Apparat enthält 15 Röhren von 25 mm Weite und 1,8 m Länge, genügend zur Verarbeitung von 450 kg Salpeter in acht Stunden. Harts System hat sich in verschiedenen englischen und amerischanischen Fabriken gut bewährt.

Dieterle und Rohrmann (D. R.-P. Nr. 85240) befördern die Entwickelung der Salpetersäure aus der Retorte durch Einführung eines inerter Gases, was aber der Kondensation schaden muß. Rationeller wird der Zweck



•				
	•			
		•		
			•	
	•		•	į
				1
				ı

wie folgt burch Absaugung erreicht (vergl. auch Guttmanns Injektor, S. 109).

Die Fabritation von Salpeterfaure im luftverbunnten

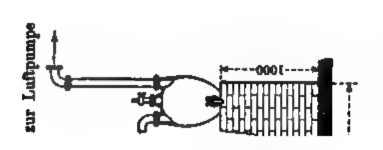




Fig. 37.

Raume wird von Balentiner (Deutsch. Pat. Mr. 63 207) in der Art ausgeführt, daß die zur Zersetzung des Natriumnitrats mit Schwefelsäure dienende stehende Retorte mit einer Kühlschlange und diese wieder luftdicht mit einer Borlage verbunden ist, aus der (mit Einschaltung einer Woulfsschen Flasche) die Luft durch eine Luftpumpe abgesaugt wird. Hierbei kann man höchst konzentrierte, reine Salpetersäure gewinnen. [Nach diesem Bersahren gewonnenes, ganz reines Salpetersäurehydrat kommt jetzt in den Handel. Daß man solches durch Anwendung der Destillation im luftverdünnten Raume erhalten kann, hatte ich in Zeitschr. f. angew. Chem. 1891, S. 167 gezeigt. Die betressende Nummer erschien am 15. März 1891; Balentiners Vatent datiert vom 8. September 1891.] Fig. 36 und 37 verdeutlichen diese System.

Hallwell (Chent. - Ztg. 1895, S. 118) macht über die praktische Ausführung des Verfahrens nähere Angaben. Die (in Fig. 18, S. 94 gezeigte) gußeiserne Retorte faßt eine Labung von 800 kg Nitrat und hat eine der Augelform sich annähernde Gestalt; sie wird nicht direkt von der Flamme, sondern nur von heißen Gasen umspült. Sie besitzt oben Stuten zum Abdestillieren der Säure, zum Ginfüllen von Nitrat, zum eventuellen Ginlaffen von Luft, für ein Thermometer (unten geschlossen) und zum Ginsaugen von Schwefelfaure. 200 mm weiten Destillierstutzen ist ein zur Beobachtung des Inneren dienender Glaschlinder aufgedichtet; bann kommt ein Tonkrummer zur Berbindung mit ber tonernen Kühlschlange. Diese hat 60 mm lichte Weite und etwa 4,7 qm Rühlsläche; sie endet in einem Verbindungsrohre mit Dreiweghahn. kommen zwei Tonflaschen von 260 Liter Inhalt mit unterem Abflußhahn, eine kleinere von 80 Liter Inhalt, eine kleinere Tonschlange von 60 mm Lichtweite und 2,4 qm Rühlfläche, eine Tonflasche von 260 Liter Inhalt und fünf kleinere Tonflaschen von 80 Liter Inhalt, alle mit Ablaghähnen am Boben und kleinen Lufthähnen oben. In der zweiten kleinen Tonflasche hinter der zweiten Kühlflasche wird Wasser, in der vierten Schwefelsäure vorgelegt; in diesen beiden Flaschen gehen die Eintrittsrohre bis in die Flüssigkeit. Die lette Tonflasche ist direkt mit der Luftpumpe verbunden. Die beiden großen Flaschen hinter ber ersten Rühlschlange empfangen ben größeren Teil ber kondensierten Säure und werden vermittelst des Dreiweghahnes abwechselnd eingeschaltet, so daß die Säure mährend bes Betriebes abgezogen werben tann.

Die Dichtungen werden alle durch gerillte Flanschen mit Wasserglassasbestkitt beforgt, die durch das Vakuum um so dichter zusammengehalten werden; sie halten vorzüglich.

Nach dem Füllen mit Nitrat werden alle Stutzen geschlossen, die Luster pumpe wird angelassen und durch den betreffenden Stutzen nach Öffnung seines Hahnes wird Schwefelsäure eingesaugt. Sosort entwickelt sich viel Gas; zuerst Nitrosulchlorid, das meist bis in die Vorlagen hinter der zweiten Schlange geht. Wenn das Vakuum auf 500 mm Duecksilber gestiegen ist, wird angeseuert. Das Thermometer steigt auf 80° und wird während der Hauptphase auf dieser Temperatur gehalten. Die Lustverdünnung hält man auf 650 bis 670 mm. Zuletzt muß man die Temperatur auf 120 bis höchstens 130° steigern. Wenn

dabei nichts mehr übergeht, wird die Luftpumpe abgestellt und die Temperatur auf 170 bis 175° gesteigert, um das Bisulfat dünnflüssiger zu machen.

Durch die niedrige Temperatur wird die Zersetzung der Salpetersäure und die reduzierende Wirkung der Eisenwandungen auf ein Minimum gebracht. Die Ausbente ift daher nach Hallwell fast gleich der theoretischen und fast ganz in Form von konzentrierter Säure. Bei nicht getrocknetem 95 prozentigem Salpeter und Schwefelfäure von 60° B. erhält man 95,7 Proz. der theoretisch gewinnbaren Säure mit einem Durchschnittstiter von 450 B. (78 Proz. HNO3) und in ben hinteren Vorlagen 3,8 Proz. als dunne, unreine Säure von 140 B., zusammen Mit ungetrodnetem Salpeter und Schwefelsäure von 640 B. 99,6 Proz. erhält man 99 Proz. als Saure von 46° B. (81 Proz. HNO2) und 0,8 Proz. als bunne Saure, zusammen 99,8 Proz. Die bunne Saure läßt man in ben Borlagen, bis sie auf 36°B. gekommen ift. Mit trockenem Salpeter und Schwefelsäure von 66° B. erhält man wirkliches Monohybrat. Die Säure von 48°B. enthält nur 0,04 Proz. N2O3 und gar kein Chlor, mährend bie sonst an Sprengstoffsabriten gelieferte chlorfreie Saure von 48° B. 0,95 bis 1,92 Proz. N. O3 enthält.

Während man sonst nur Labungen von 300 bis 400 kg Nitrat macht und bazu 15 bis 20 Stunden braucht, erfordert hier nach Hallwell eine Ladung von 800 kg nur sieben bis acht Stunden. Man macht bequem zwei Ladungen in 24 Stunden, also vier- bis fünfmal so viel wie sonst. Der Rohlenverbrauch ift 8 bis 9 Tle. filt das Heizen und 6 bis 7 Tle. für das Bakuum, zusammen 14 bis 16 Tle. auf 100 Salpeter; bei bem alten Berfahren 32 bis 35 Tle. auf 100 Salpeter. Auch wird der Dampf und die komprimierte Luft für das Raffinieren gespart. Die Haltbarkeit der Retorten ist gewiß größer als früher, ebenso die der Tongefäße. Die ersten Vorlagen werben nur 35 bis 42° warm, die hinteren bleiben kalt; Springen tritt nie ein, noch weniger Zusammenbruden burch bie Luft. Die Gefäße werben etwas startwandig und fast tugelförmig gemacht. Sprünge in den Krümmern und schlechte Stellen in den Vorlagen werben durch Auflegen von in Wasserglas getauchtem Asbestpapier repariert. ftartem Schäumen, welches man burch ben Glaschlinder beobachten tann, wird durch Offnen des Lufthähnchens sofort Rube geschafft. Der ganze Apparat nimmt nur eine Lange von 12 m, ber Ofen eine Breite von 5,50 m, die Konbensation 1,50 m ein. Es sollen Apparate in größerem Stile, für 2500 bis 3000 kg, eingerichtet werden. Die hygienischen Bedenken der gewöhnlichen Salpeterfäurefabrikation fallen beim Arbeiten im Bakuum naturlich vollpländig fort.

Die immer noch aus der Kondensation entweichenden sauren Sase (bessonders NOCl) würden die Luftpumpe schnell umbrauchbar machen, wenn man sie nicht in der letzten Borlage durch Kalkmilch zurückhielte.

Weitere Mitteilungen über das Balentiner-Verfahren sind von Franke (Chem.-Ztg. 1897, S. 511 und Zeitschr. f. angew. Chem. 1899, S. 269) gemacht worden. Für je 1000 kg beschickten Salpeters soll man etwa $2^{1/2}$ obm Kondensationsraum verwenden. Die Retorten sollen vollständig vom Feuer umgeben sein, oder aber man muß ihren Oberteil und das Gasrohr durch ein

fäurefestes Futter schützen. Bei genügendem Kondensationsraum und guter Rühlung, und Vermeibung ber Bilbung von N2O4, fei das Ausbringen fast das theoretische, da nur die Chloride zum Teil entweichen können. fulfat ist frei von Stickstoffverbindungen; die erste, mit Baffer gefüllte Borlage braucht selbst nach mehreren Operationen nicht gewechselt zu werden. Während ber eigentlichen Destillation ift die Temperatur kaunt 1000, aber später muß sie auf 175° steigen, um bas Bisulfat genügend flussig zu machen. entstehenden heißen Dampfe konnen etwas von der kondensierten Saure gersetzen, wenn man sie nicht unmittelbar hinter der Retorte gut abkühlt. retisch sollten 1000 kg 96 proz. Salpeter, mit 2 Proz. Wasser, behandelt mit 1000 kg 94 proz. Schwefelsäure 796,5 kg Salpetersäure vom spez. Gewicht 1,486 (= 89,3 Proz. HNO3) geben; aus 1000 kg 96 proz., vorher getrodnetem Salpeter und 1000 kg 96 proz. Schwefelsäure sollte man. 771,5 kg Salpetersäure vom spez. Gewicht 1,497 (92,2 Proz. HNO3) erhalten, und in ber Praxis sollte man nicht viel weniger bekommen. Aber bei Anwendung von konzentrierter Schwefelsäure tritt starkes Schäumen ein (vergl. hier, wie überhaupt für Destillation im Bakuum, die Arbeit von Bolnen, S. 103), indem sich N2O4 bilbet, weil die Saure den Salpeter nicht gleich vollständig befeuchten Dies tann man vermeiben, wenn man mehr Schwefelsaure anwendet ober flüssige Salpeterfäure in die Retorte bringt.

Balentiner ist jetzt dazu übergegangen, stärkere Säure nicht direkt bei der Zersetzung des Salpeters, sondern durch Destillation von schwächerer Säure mit konzentrierter Schwefelsäure im Bakuum zu machen, aber diese doppelte Destillation kostet doch erheblich mehr Säure, Kohlen und Arbeitslohn als die direkte Destillation.

Bergmann (Zeitschr. f. angew. Chem. 1900, S. 1003) berichtet ebenfalls günstig über dieses Verfahren; nur müsse man jedenfalls das Nitrosplchlorid durch Anwendung von Kalkmilch in der letzten Vorlage zurückhalten. Für eine Beschickung von 800 kg Salpeter verbrauche man 250 kg Kohlen.

Drensus hat auf die Fabrikation von Salpetersäure im Bakuum bei einer Temperatur von 170 bis 190° ein englisches Patent genommen (Nr. 13826, 1895).

Trot des Übelstandes, daß man bei dem Balentiner-System starte Salpetersäure nur durch doppelte Destillation machen kann, hat es sich doch weit verbreitet. Infolge der niedrigen Temperatur hält sich die Apparatur länger, die Säure wird reiner und die Ausbeute ist fast die theoretische. Allerdings bemerkt Guttmann, daß letteres bei allen gut gesührten Fabriken zutresse. 100 Tle. wirkliches NaNO3 sollte 74,13 Tle. wirkliche HNO3 geben, aber hiervon geht natürlich das entstehende NO2 ab, und mindestens 5 Prozent wird stets als schwache "Turmsäure" erhalten.

Über die Vorzüge des Valentinerschen oder Guttmannschen Systems hat sich ein Streit entsponnen, der in der Zeitschr. f. angew. Chem. 1901, S. 413, 495, 571, 658 und 731 ausgefochten, aber kaum unzweideutig entschieden worden ist. Man kann nur sagen, daß diese beiden, nebst dem Ubel-

ichen und Griesheimer System, heute im Vordergrunde stehen und so annähernd gleiche Resultate geben, daß die Auswahl großenteils eine Frage der Anlagekosten und Patentgebühren sein wird.

Ronzentration der Salpeterfäure (vergl. Balentiners Berfahren, 3. 114). Colin (Franz. Pat. Nr. 211 045) bestilliert die verbünnte Salpeter= säure in emaillierten eisernen Retorten. Erouard (D. R.-B. Nr. 62714) setzu verdünnter Salpetersäure ober Abfallsäure starke Schwefelsäure ober eine Lösung von Chlorcalcium ober Chlormagnesium (!) zu und bestilliert in Retorten, welche bas Gemisch im Zickzackweg burchläuft. H. A. Frasch (Deutsch. Pat. Rr. 82578) stellt sehr konzentrierte Salpetersäure dar, indem er die Dämpfe aus der Salpetersäureretorte burch einen über den Siedepunkt der Säure erhitzten Turm aufsteigen läßt, in welchem heiße, konzentrierte Schwefelfäure herabströmt, ober in dem andere masserentziehende Mittel, wie masserfreies Natriumsulfat ober gebrannter Gips, auf die gemischten Dampfe wirken können. Der Mannnheimer Berein demischer Fabriten (D. R.-B. Nr. 85042) bringt zwischen ber Retorte und ber Kondensation einen Dephlegmator an, in dem die verdunnte Saure sich verdichtet und in die Retorte zurudläuft. Man hält ben Dephlegmator auf einer Temperatur von 850, so baß die starke Säure burch ihn in Dampfform hindurchgeht.

Der seste Rückstand von der Salpetersäurefabrikation, technisch als "Bisulfat" bezeichnet (im Englischen "nitro-cake"), ist im wesentlichen ein Gemeuge von neutralem und saurem Natriumsulstat, zuweilen mit kleinen Mengen von unzersestem Nitrat. Er enthält etwa 25 bis 30 Proz. "freie Säure", berechnet als SO3, d. h. sauer reagierende Sulfate, und soll nur Spuren von Sticksoffsäuren zeigen. Wir behandeln ihn aussührlicher im zweiten Bande ("Glaubersalz und Salzsäure") und bemerken hier nur, daß der größte Teil davon in den Sodasabriken mit Rochsalz gemischt auf gewöhnliches Sulfat und Salzsäure verarbeitet wird. Ein Teil wird auch direkt an die Glashütten verkauft, wo das Bisulfat jedoch nur unvorteilhaft verwertet wird. Kirkmann (Engl. Pat. Nr. 5703, 1889) will es als Absorptionsmittel sür Ammoniak anwenden, wobei aber das Na2SO4 gar nicht verwertet wird. Manche Fabriken sind gezwungen, es ganz wegzuwersen. Über Berwendung zur Salpetersäuresabrikation selbst s. 117 und 118.

Giles, Roberts u. Boake (Engl. Pat. Nr. 11979, 1890) wollen das jogenannte Bisulfat durch Zusat von Schwefelsäure in ein "Pentasulfat" Na_2O , $5SO_3+3a_4$., umwandeln, welches in eisernen Trommeln oder gewöhnlichen Fässern transportiert werden kann und für gewisse Zwecke günstige Berwendung sindet (vergl. Übels Polysulfat, S. 101 und Claes, S. 102).

Folgende Kostenberechnung für Salpetersäure, welche aus der Praxis stammt, mag hier wiedergegeben werden, obwohl sie schon ziemlich alt ist (wie schon aus dem hohen Salpeterpreise hervorgeht), und ich auch sonst nicht dafür einstehen kann.

a) Für Säure von 36°B. (33°D.):		
4 Cylinder à 200 kg Natronsalpeter zu 40 Frce.	320,00	Frcs.
800 kg Schweselsäure 60°B. zu 7 Frcs	56,00	¥
500 " geringe Braunkohle zu 1,80 Frcs	9,00	"
2 Arbeiter zu 3,50 Frcs	7,00	,,
Zinsen und Abschreibung	10,00	,,
Generalkosten	2,00	
Verpactung u. s. w	70,00	**
1050 kg Salpeteresäure 36°B	474,00	Frcs.
100 " " 36° "	45,14	"
b) Für Säure von 50°B. (53°D.):		
300 kg Salpeter (getrocknet) zu 48 Frcs	144,00	Frcs.
300 " Schwefelsäure 66° B. zu 16 Frcs	48,00	11
300 " Braunkohle zu 1,80 Frcs	5,40	##
Arbeitslohn	6,00	M
Diverse und Generalkosten	15,00	#
Kleine Ausgaben	14,00	H
180 kg Salpetersäure 50° B	232,40	Frcs.
Abzüglich 250 Bisulfat zu 8 Frcs	20,00	"
Also 100 kg Säure von 50°B. = 118 Frcs. (o	bne Vervac	funa).
Sorel gibt folgende neuere Kostenberechnung	•	
Fabrik (St. Gobain) für 100 kg Salpetersäure von		•
Anwendung von zwei großen Chlindern:	30° &. (a)·i
Aufsicht (1/4 des Lohnes des Borarbeiters)	0.59	Frcs.
Arbeitslohn	•	
76,33 kg Salpeter zu 27 Frcs		"
83,69 " Schwefelsäure 60° B. (71° D.) z		**
2,25 Frcs	. 1,89	
36 kg Rohlen zu 2,15 Frcs	•	••
Beleuchtung	. 0,27	
Reparaturen	. 2,55	•
Allgemeine Rosten	. 0,65	11 11
	28,54	
Abzüglich 88,54 kg Bisulfat zu 2,25 Frcs	. 1,99	Wres.
Kosten von 100 kg Salpetersäure 36°B		
stylien von 100 kg Sutveierunte 30° 23	. 26.55	Fres.

bei

Verwertung von Abfallsäuren aus Nitrierungsprozessen.

Sehr große Mengen von Salpetersäure, stets gemischt mit konzentrierter Schwefelsäure, werden für die Fabrikation von Nitrobenzol, Nitrokoluol und anderen bei der Fabrikation von Teerfarbstoffen gebrauchten Nitrokörpern verwendet; ferner für die Darstellung von Nitroglycerin, Nitrocellulose und anderen Materialien der Sprengstoffindustrie. Die bei der Farbstoff?

fabrikation auf diesem Wege entstehenden Absallsäuren enthalten selten über 1 Proz. Salpetersäure, daneben ½ Proz. Nitrobenzol u. s. w. und können direkt im Gloverturm verwendet werden, wo neben der Schwefelsäure auch die Salpetersäure nutbar gemacht wird. Besondere Denitrierungsversahren werden für diese Absallsäuren selten verwendet, am wenigsten mit der Absicht einer Wiedergewinnung der Salpetersäure, was die Kosten kaum decken würde.

Sanz anders steht es mit den Abfallsäuren der Sprengstoffsindustrie. Die Nitroglycerinabfallsäure enthält etwa 10 Proz. HNO2, 70 Proz. H2SO4, 10 Proz. H2O; die Schießwollabfallsäure 11 bis 12 Proz. HNO3, 80 Proz. H2SO4, 8 Proz. H2O (bisweilen auch mehr Wasser). Woes angeht, kann man sie ebenfalls im Gloverturm verwenden, unter sorgfältiger Anshaltung aller Öltröpfchen u. s. w. Wo man Schwefelsäureanhydrid macht, kann man sie durch dieses direkt verstärken und wieder bennzen.

Sonst aber muß man sie benitrieren, was durch Anwendung von Dampf geschieht und im Rückstand eine Schwefelsäure von etwa 1,60 spez. Gew. ergibt. Dabei entweichen die Stickstofforpde zum Teil bis zu NO reduziert und werden in der S. 107 beschriebenen Weise zu Salpetersäure regeneriert 1).

Der beste Denitrierungsapparat besteht aus einer aus einem Stück hergestellten "Rochtrommel" aus Bolvic-Lava, gefüllt mit Stücken von Feuerstein oder Duarz (vergl. 6. Kapitel). Dampf wird in solcher Menge eingeleitet, daß die absließende denitrierte Schwefelsäure ein spezisisches Gewicht von etwa 1,635 zeigt; sie ist oft start gefärdt und wird durch Eindampsen wieder konzentriert. Die aus der Kochtrommel entweichenden Dämpse werden durch Ansaugen oder Einblasen mit Luft gemengt und durch sechs oder acht Borlagen geleitet, worauf eine kleine Gutuannsche Batterie (S. 109) und dann ein Plattenturm (S. 106) folgt, der mit sehr wenig Wasser berieselt wird; zulest kommen dann noch einige Turills.

Für größere Anlagen dieser Art empfiehlt sich der von Niedenführ zusammengestellte und S. 107 beschriebene Apparat.

Berschiedene Berfahren zur Darstellung von Salpeterfäure.

Slock (D. R.-P. Nr. 110254) erhitzt Chilisalpeter in einem mit Rührwerk versehenen Kessel auf 120 bis 150° und läßt auf 100 bis 130° erwärmte Schwefelsäure im Äquivalent des Salpeters in dunnem Strahle einlaufen. Die Zersetung wird am Schlusse durch Dampf oder einen dünnen Wasserstrahl befördert. Zuletzt bläst man Luft durch und schöpft das feste, pulverige, neutrale Natriumsulfat aus. Man kann auch das Nitrat gleich anfangs
auf 250° erhitzen. [Dieses Verfahren sieht nicht sehr leicht durchführbar aus.]

Darstellung von Salpeterfäure ohne Schwefelfäure. Campbell n. Walker (Engl. Pat. Nr. 9782, 1894) mahlen Bisulfat mit Chili=

¹⁾ Eine aussührliche Beschreibung der Denitrierung von Nitroglycerinabsallsäuren gibt Guttmann in seiner "Industrie der Explosivstoffe" und Zeitschr. f. angew. Them. 1895, S. 456.

salpeter zusammen und behandeln das Gemisch in einer mit mechanischem Rührwerk versehenen Retorte.

Garroway (Journ. Soc. Chem. Ind. 1901, p. 1191) mischt gewöhnsliches Bisulfat mit Natriumnitrat, erhitzt das Gemisch in einer Netorte und bläst mittels komprimierter Luft einen nebelförmigen Strom von verdünnter Salpetersäure darüber. Die sich bildenden Stickstofforyde werden durch Luft und Wasser zu Salpetersäure vermittelst Türmen u. dergl. (S. 106) regeneriert. Man soll schließlich eine Säure von 96 Proz. erzielen können (dies ist ganz gewiß mit keinem der bekannten Apparate auf diesem Wege möglich!). Der Rückstand besteht aus neutralem Sulfat von 98,36 Proz. Dieses Versahren soll seit drei Jahren in Glasgow ausgeführt werden.

Garroway (Engl. Pat. Nr. 2466, 1895) will auch Natriumnitrat mit Eisenvitriol oder Alaun erhitzen und aus dem Rückstande Natriumsulfat nebst Eisenoryd oder Tonerde gewinnen. Derselbe patentiert die Zersetzung von Natriumnitrat durch Kieselsäure.

Sehr interessant sind die Verfahren, durch die Natriumnitrat in solcher Weise zersett werden soll, daß außer Salpetersäure sich Üynatron bildet. Theoretisch sind diese Versahren dem gewöhnlichen außerordentlich überlegen; man braucht keine Schweselsäure, und es entsteht kein geringwertiges Bisulsat; vielmehr wird das Natron in seiner wertvollsten Form gewonnen. Aber keines dieser Versahren ist in regelmäßigen Gebrauch gekommen. Sie leiden alle an dem Übelstande, daß die Zersetungstemperatur sehr hoch ist, was besondere Formen von Retorten und große Abnutung derselben verursacht und bewirkt, daß ein oft sehr beträchtlicher Teil der Salpetersäure zu niedrigeren Orzhen reduziert wird. Diese können ja durch innige Berührung mit Luft und Wasser zu Salpetersäure regeneriert werden (vergl. S. 107), aber nie ohne merklichen Verlust und man kann dabei nie direkt so starke Säure gewinnen, wie sie sür die Fabrikation von Sprengstossen und viele andere Zwecke ersorderlich ist. Ich beziehe mich daher auf die Aufzählung dieser Versahren im 3. Bde. d. W., 2. Ausl., S. 227 ff. und sühre hier nur einiges neu Hinzugekommene auf.

Für das von Lunge und Lyte beschriebene Versahren der Zersetzung von Natriumnitrat mit Eisenoryd (D. R.=P. Nr. 74487) ist eine besondere Retorte konstruiert worden (D. R.=P. Nr. 90654), bestehend aus einem sich drehenden, schräg liegenden Cylinder mit inneren Hervorragungen und Vorrrichtungen zur Speisung und zur Absaugung der Gase ohne Unterbrechung des Prozesses. Eine genaue Beschreibung des gauzen Versahrens ist von C. F. Vogelies. aud Min. Journ. 1900, p. 408 gegeben worden.

Main, Stevenston und Mc Donald (Engl. Pat. Nr. 23819, 1898) erhitzen Natriumnitrat nebst Manganoryden; Garroway (D. R. P. Nr. 79699) mit Kalk und überhitztem Wasserdampf. Vogt (Engl. Pat. Nr. 22018, 1891) mit Kalk, Eisen oder Manganoryden im Strome von Wasserdampf und Kohlensäure.

Darling und Forrest (Engl. Pat. Nr. 5808, 1894) wollen Salpeters säure durch Elektrolyse von geschmolzenem Alkalinitrat neben metallischem

Kalium ober Natrium erhalten. Dieses Berfahren wird durch das Batent Nr. 13171, 1895 auch auf die Erzeugung von Sticktofforyden (neben Natronshydrat) für die Schwefelsäurefabrikation ausgedehnt.

Darstellung von Salpetersäure durch direkte Berbindung von Sauerstoff und Stickstoff unter dem Einflusse der stillen Entladung. Siemens u. Halske (Deutsch. Pat. Anm. S, Nr. 8134, 1894) wollen diese bekannte Reaktion, die unter gewöhnlichen Umständen viel zu langsam verläuft, dadurch befördern, daß sie Ammoniakgas zutreten lassen, worsauf eine reichliche Bildung von Ammoniumnitrat eintritt, das sich in festem Zustande abscheidet und von Zeit zu Zeit entsernt wird.

Ein anderes Patent für Anwendung von Elektrizität ist das von Mc Dongall (Engl. Pat. Nr. 4843, 1899).

Crookes (Electr. World 33, 319; Fischers Jahresb. 1898, S. 307) zeigt, daß man durch Induktionsfunken pro Kilowattstunde 74 g NaNO3 bilden kann, also 1000 kg durch 24000 Kilowattstunden. Dies würde heute mit den besten Dampsmaschinen und Dynamos etwa 500 Mark kosten und wäre daher gewiß nicht ökonomisch durch Dampsmaschinen, sondern nur durch sehr billige Wasserkraft zu erreichen.

W. Dstwald (Engl. Bat. Nr. 898, 1902) benutt die bekannte Umwandslung von Ammoniak in Salpetersäure durch Katalyse unter dem Einstusse bes Platins in neuer Weise. Er läßt Ammoniakgas, gemischt mit seinem zehnfachen Bolum Luft, oder noch mehr, bei Rotglut über blankes Platin streichen, das mit einer Schicht von Platinschwamm oder Platinmohr überzogen ist. Das blanke Platin verursacht die Berbrennung des Ammoniaks zu Salpetersäure fast ohne jede Bildung von freiem Sticktoss. Das sein verteilte Platin beschleunigt beide Reaktionen, die zweite noch mehr als die erste. Wenn man eine mäßige Menge des sein verteilten Platins zugleich mit dem blanken Metall anwendet, so kann man so arbeiten, daß die Operation schnell, aber unter Bildung von nicht viel freiem Sticktoss vor sich geht. Denselben Essett haben Iridium, Rhodium, Valladium, die Superoryde von Blei und Mangan, die Oryde von Silber, Kupfer, Eisen, Chrom, Nickel, Kobalt.

Transport der Salpetersäure.

Die Salpetersäure wird gewöhnlich in Glasslaschen (Säureballons) ober in Tonkrügen verschickt. Starke, rauchende Säure, wenn sie in luftdicht verschlossenen Gefäßen enthalten ist, kann dabei, namentlich bei Sonnenhisse u. dergl., gefährliche Mengen von Dämpfen entwickeln. Guttmann empsiehlt, die Ballons lose zu bedecken mittels eines Glass oder Porzellanbechers, der über den Hals gestülpt wird; ferner solle man das Verpackungsstroh durch Eintauchen in eine Lösung von Chlorzink oder Bisulfat unverbrennlich machen (dies wird das Stroh schnell zerstören; neutrales Sulfat ist jedenfalls vorzuziehen) und die dem Sonnenlicht ausgesetzte Obersläche des Glases mit Kalktünchen. Man solle auch die Ballons an einem vertieften Orte ausbewahren,

Fig. 88.

Fig 39.

wo ein Bruch nicht so viel Schaben bewirke, weil man mit Wasser überschwemmen kann. Bisweilen entsteht durch Brechen eines Ballons eine Entzündung des Stroß durch die Salpetersäure, in welchen Fällen ein Einatmen der giftigen Dämpfe äußerst gefährlich ist. Überhaupt gehören die Dämpfe der Salpetersäure und der niedrigen Stickoryden zu den schlimmsten unter den Mineralsäuren; sie wirken sowohl ätzend als blutvergiftend und zeigen die letztere Wirkung oft erst nach einigen Stunden.

Starke Salpetersäure kann in gußeisernen ober bleiernen Gefäßen aufbewahrt und behandelt werden, aber natürlich wird bei Berdünnung durch Feuchtigkeit aus der Luft oder anderswoher ein heftiger Angriff stattfinden. Aluminium widersteht auch etwas verdünnterer Säure.

Schutz gegen Unfälle durch Dämpfe von Salpetersäure und Untersalpetersäure. Hierüber werden wir im 6. Kapitel bei dem Gay-Lussac- und Gloverturm reden. An diesem Orte mögen nur die von der Berufsgenossenschaft für chemische Industrie niedergelegten Verhaltungsmaßregeln (Fischers Jahresber. 1899, S. 411) und der Bericht von Duisberg (Zeitschr. f. angew. Chem. 1897, S. 492) erwähnt werden.

Eine Statistik über die Fabrikation der Salpetersäure ist mir nicht gelungen aufzustellen. Für 1894 schätzt die Firma Gehe u. Co. in Dresden die deutsche Salpetersäurefabrikation auf 54000 Tons, wofür 40000 Tons Chilisalpeter verwendet wurden.

Pumpen der Salpetersänre. Für diesen Zweck hat Paul Restner in Lille ganz aus Steinzeug bestehende Pulsometer konstruiert, die sich sehr gut bewährt haben. Fig. 37 zeigt den Cylinder A, den Schwimmer B, das Lustzventil C und das Druckrohr D. Alle Flanschen haben gut geschliffene und polierte Flächen und werden mit dünner Asbestpappe gedichtet. Der Betrieb ist genau wie derjenige des im 6. Kapitel erwähnten Pulsometers.

Ein anderes automatisches und kontinuierlich wirkendes Pulsometer ift von Plath konstruiert und wird von den Vereinigten Tonwarenwerken in Charlottenburg geliefert. Es besteht ebenfalls ganz aus Steinzeug, einschließlich der Bentile (Fig. 38). Die Saure kommt durch Bentil a an; die hohle Rugel desselben ift so belastet, daß sie in der Flussigkeit gerade einsinkt und daher beim Einfließen derjelben leicht gehoben wird. Wenn das Gefäß voll ist, so gelangt die Säure an das andere Bentil, dessen Kugel b so leicht ist, daß sie selbst auf Basser schwimmt. Sie wird durch die Säure gehoben und schließt den oberen Luftkanal c ab. Die komprimierte Luft tritt nun durch d ein und druckt die Saure im Steigrohre e in die Höhe und in das obere Reservoir. Sobald das Gefäß leer ist, fällt die Rugel b herab, was durch die in c stehende Flussigfigkeitssäule befördert wird. Die Druckluft kann jetzt nicht mehr eintreten, und da nun kein Gegendruck vorhanden ist, so wird a wieder gehoben und Saure aus dem unteren Reservoir tritt wieder ein. Dieses Spiel geht so lange fort, ale Säure in dem unteren Reservoir und Druckluft bei d vorhanden ist. Die Rugeln a und b sind genau geschliffen. Diese Druckfessel werben zu 100 Liter (Mt. 375) und 200 Liter (Mt. 425) Inhalt angefertigt und heben 2 bis 4 cbm pro Stunde. Bei einer neueren Form berselben ist bafür gesorgt, daß beim Beschicken keine Druckluft verloren geht.

Schärtler (Zeitschr. f. angew. Chem. 1901, S. 729) beschreibt einen von D. Guttmann konstruierten Injektor und einen kontinuierlich wirkenden Säuredruckkessel aus Steinzeug.

Analyse ber Salpetersäure.

Die Salpetersäure wird häusig nur mit dem Aräometer untersucht, aber dies ist infolge des Einflusses des Sticktossperoryds (S. 86) ganz unsicher. Bei der Titration, die natürlich vorzuziehen ist, muß man bedenken, daß salpetrige Säure das Wethylorange zerstört, aber dies kann auf dem im nächsten Kapitel bei Besprechung der Indikatoren gezeigten Wege vermieden werden. Durch Titrieren mit Natronlauge erfährt man den Gesamtgehalt an Säuren: d. h. HNO3, N2O4 (welches dabei wie HNO3 + HNO2 reagiert), H2SO4 u. s. w. Wan sollte daneden wenigstens noch durch Chamäleontitrierung ermitteln, wies viel N2O4 vorhanden ist.

Die Verunreinigungen der käuflichen Salpetersäure können folgende sein. Chlor, Schweselsäure, sester Rücktand, Eisen sind in bekannter Weise leicht nachzuweisen. Salpetrige Säure und Untersalpeters säure werden am besten bestimmt, indem man die Säure aus einer Bürette in eine warme, verdünnte Lösung von Kaliumpermanganat einlausen läßt, wie im nächsten Kapitel beschrieben werden wird. Der Einsluß der salpetrigen Säure auf das Volumgewicht der Salpetersäure ist schon S. 86 bemerkt worden.

Job erkennt man, indem man 1 ccm zur Entfernung der niedrigeren Stickornbe und zur Oxydation allen Jods zu Jodsäure kocht, mit 5 ccm vorher ausgekochtem Wasser verdünnt und einige Tropfen einer Lösung von Jodkalium und Stärke in luftfreiem Wasser zusett. Eine blaue Farbe zeigt die Anwesensheit von Jod in der ursprünglichen Säure durch die Reaktion:

$$HJO_3 + 5KJ + 5H_2O = 5KOH + 6J.$$

Nach Beckurts (Fischers Jahresb. 1886, S. 305) ist diese Reaktion weit empfindlicher als die gewöhnliche (Reduktion der Jodsäure durch Zink und Ausziehen des freien Jods durch Schwefelkohlenstoff); aber selbstverständlich muß man einen Gegenversuch machen, um sich zu überzeugen, daß das angewendete Jodkalium nicht von vornherein jodsaures Kali enthielt.

¹⁾ Im Original heißt es immer noch "Montejus", während selbst die Franzojen nur "monte-acide" jagen und den ersteren Ausdruck nur auf Zuckerjast anwenden.

Drittes Rapitel.

Gigenschaften und Analyse der technisch angewendeten Oxyde und Fäuren des Schwesels.

Schwefeldiozyd, SO₂ (Schwestige Saure, Schwestigsaureanhydrid).

Das Schwefelbioryd ist bei gewöhnlicher Temperatur und Druck ein farbloses Gas von erstickendem Geruch, weder brennbar noch die Verbrennung unterhaltend. Selbst bei Verdunnung mit sehr viel Luft hat es noch eine sehr schädliche Wirkung auf die Pflanzenwelt (vergl. unten) und auf den tierischen Organismus.

Schwefeldioryd besteht aus 50 Gew. Proz. Schwefel und 50 Proz. Sauersstoff. Sein Volumgewicht ist von verschiedenen Beobachtern zwischen 2,222 und 2,247 (Luft = 1) gefunden worden; die Berechnung aus dem Molekularsgewicht ergibt 2,2136. Ein Liter des Gases wiegt bei 0° und 760 mm Druck 2,8608 g. Sein Ausdehnungskoeffizient ist nicht genau gleich dem der Luft, sondern etwas größer, besonders bei niedrigeren Temperaturen, nämlich nach Amagat sitr jeden Grad Celsius:

zwischen	00	und	10°	:	0,004233	bei	150° :	0,003718
"	10°	**	200	:	0,004005	"	200° :	0,003695
		bei	50 ⁰	:	0,003846	"	250°:	0,003685
		,, 1	000	:	0,003757			•

Seine spezisische Wärme ist 0,1544 (Wasser = 1) ober 0,3414 (Luft = 1); nach Mathias (Compt. rend. 119, 404) zwischen — 20 und + 130° = 0,3172 + 0,0003507 t + 0,000006762 t2.

Die Dichte von gesättigtem Dampfe von gasförmigem Schwefeldioxyd (d. h. in Berührung mit flussigem SO₂), im Verhältnis für Wasser von 0° als Einheit, ist nach Cailletet und Mathias (Compt. rend. 104, 1563):

bei	7,3° © .	•	•	•	0,00624	bei 45,4° C.	•	•		0,0218
"	16,50 "	•		•	0,00858	" 58,2° "	•	•	•	0,0310
"	24,70 "	•	-	•	0,0112	" 78,7° "	•	•	•	0,0464
"	37,5° "	•		•	0,0169	$^{\prime\prime}$ 91,00 $^{\prime\prime}$	•	•	•	0,0626

bei	100,60	E .	•	•	•	0,0786	bei	144° ©.		•	•	•	0,2195
"	123°	"	•	•	•	0,1340	"	152,50	T .	•	•	•	0,3426
"	130°	"	•	•	•	0,1607	"	154,90	"	•	•	•	0,4017
"	135°	"	•	•	•	0,1888	11	156^{o}	"	fr	itisd	er	Punkt.

Die Bildungswärme eines Moleküls SO_2 (= 64) aus gewöhnlichem, rhonibischem Schwefel ist nach Thomsen = 71 080 W.-E., nach Berthelot = 69 260 W.-E.

Durch mäßige Abkühlung kann Schweselbioryd selbst ohne Anwendung von Druck zu einer Flüssigkeit verdichtet werden, welche farblos und beweglich ist, fast dieselbe Lichtbrechung wie Wasser besitzt und bei — 10° siedet. Wenn man sie bei gewöhnlicher Temperatur aus einem Behälter abläßt, so bleibt sie einige Zeit im flüssigen Zustande, indem die Verdampfung sie unter ihren Siedepunkt abkühlt. Die latente Wärme bei 0° = 91,2, bei 10° = 88,7, bei 20° = 84,7, bei 30° = 80,5. Die Dampsspannung ist

```
bei 0° = 0,53 Atmosphären Überbruck,

" 10° = 1,26 " "

" 20° = 2,24 " "

" 30° = 3,51 " "

" 40° = 5,15 " "
```

Das spezisische Gewicht von flüssigem Schwefeldioryd bei verschiedenen Temperaturen ist von A. Lange (Zeitschr. f. angew. Chem. 1899, S. 275) wie folgt bestimmt worden:

Spezifisches Gewicht	Spezifisches Gewicht	Spezifisches Gewicht
bei $-20^{\circ} = 1,4846$ $-10^{\circ} = 1,4601$ $-5^{\circ} = 1,4476$ $0^{\circ} = 1,4350$ $+5^{\circ} = 1,4223$	bei $+10^{\circ} = 1,4095$ $15^{\circ} = 1,3964$ $20^{\circ} = 1,3831$ $25^{\circ} = 1,3695$ $30^{\circ} = 1,8556$	bei $+35^{\circ} = 1,3441$ $40^{\circ} = 1,3264$ $50^{\circ} = 1,2957$ $60^{\circ} = 1,2633$

Er fand, daß absolut wasserfeies, slüssiges SO₂ bei 100°C. auf Eisen nicht einwirkt. Technisches Schwefeldioryd hat ein wenig Einwirkung infolge der Gegenwart von etwas Wasser; die Einwirkung beginnt bei um so höherer Temperatur, je reiner das SO₂, also z. B. bei einem Wassergehalte von 0,7 Proz. bei 70°. Da flüssiges SO₂ nicht über 1 Proz. Wasser auflösen kann, so vermag selbst die denkbar unreinste Ware bei gewöhnlichen Temperaturen nicht auf die eisernen Transportgefäße einzuwirken. Das sich bildende Gemisch von Ferrosulsit und Thiosulsat wirkt als Schutschicht. In Kälteerzeugungsmaschinen, die mit slüssigem Schweseldioryd arbeiten, wobei die Temperatur in den Pumpen ziemlich hoch ansteigen kann, sollte man nur vollkommen wassersseics Schweseldioryd anwenden. Vergl. auch Zeitschr. f. angew. Chem. 1899, S. 300 u. 595.

Das Schwefelbioryd entsteht beim Berbrennen des Schwefels und beim Erhiten (Rösten) vieler Schwefelmetalle bei Luftzutritt; bei der Einwirkung von starten Mineralsäuren sowohl auf die Salze der schwesligen Säure selbst (Sulsite) als auch auf diejenigen der Thioschweselsäure (früher unterschweslige Säure genannt) und sämtlicher Polythionsäuren; beim Erhiten von Schweselssäureanhydrid mit Schwesel, oder von konzentrierter Schweselsäure mit Schwesel, Kohle, organischen Körpern, manchen Metallen; beim starten Erhiten des Dampses von Schweselsäureanhydrid oder von Schweselsäurehydrat neben Sauerstoff bezw. Wasser und beim Glühen vieler Sulsate, wobei das zuerst frei werdende Schweseltrioryd sofort in Schweselbioryd und Sauerstoff zerfällt.

Es entsteht also auf sehr verschiedenen Wegen Schweselbioryd durch Reduktionsprozesse aus der Schweselsäure und deren Anhydrid. Andererseits aber geht mit noch größerer Leichtigkeit das Schweselbioryd durch Oxydationsprozesse in Schweselsäure über, und es ist daher eines der häusigsten und wirtsamsten Reduktionsmittel. Unter gewissen Umständen (durch Einwirkung des Lichtes, des elektrischen Stromes oder sehr hoher Temperatur dei gleichzeitigem starken Druck) zerfällt das Schweselbioryd in Schwesel und Schweselsäureanhydrid. Bei Gegenwart von Sauerstoff, z. B. aus der atmosphärischen Luft, oder von leicht Sauerstoff abgebenden Körpern, wie der höheren Oxyde des Sticksosse, des Mangans, des Bleies, bilden sich Schweselsäure oder deren Salze. Eine sehr wichtige Reaktion ist auch diejenige mit Schweselwasserstoff. Die trockenen Gase wirken, wie es scheint, gar nicht auseinander ein. Auch bei Gegewart von Feuchtigkeit tritt keine Einwirkung ein, wenn die Temperatur über 400° ist (E. Mulber). Bei gewöhnlicher Temperatur entsteht Wasser und Schwesel, daneden aber immer Pentathionsäure, nach der Gleichung:

$$5 SO_2 + 5 H_2 S = S_3 O_6 H_2 + 4 H_2 O + 5 S$$
.

Zugleich geht daneben her noch der Borgang:

$$SO_2 + 2H_2S = 2H_2O + S_3$$

und wiegt der eine oder andere vor, je nach dem Berhältnisse der beiden Gase in der Mischung.

Mit Wasser bildet das Schwefeldioryd, SO₂, nicht die eigentliche schweslige Säure, SO₃ H₂, sondern nur unter bestimmten Berhältuissen eine feste Berbinsdung mit bedeutend mehr Wasser (9, 11 oder 15 H₂O auf SO₂), über welche noch keine volle Bestimmtheit herrscht. Das Schweseldioryd löst sich jedoch in ziemlich bedeutender Menge in Wasser, und diese Lösung verhält sich in jeder Beziehung, als ob sie die eigentliche Säure, SO₃ H₂, enthielte; daraus dunstet freilich schon bei gewöhnlicher Temperatur nur Schweseldioryd, SO₂, ab. 1 Maß Wasser absorbiert bei 0,76 m Druck und 0° beinahe 80 Maß SO₂. Der Absorptionstoessizient ist nach Bunsen und Schönfeld bei Temperaturen zwischen O und 20°.

$$79,789 - 2,6077t + 0,029349t^2$$

zwischen 21 und 400:

75,182 - 2,1716
$$t$$
 + 0,01903 t ².

Die gesättigte Säure enthält bei 0° 68,861 Maß gasförmiges SO2 und hat ein Volumgewicht von 1,06091; bei 10° enthält sie 51,383 Vol. gasförmiges SO2 und hat das Volumgewicht 1,05472, bei 20°: 36,208 Vol. SO2, Volumgewicht 1,02386. Das absorbierte Gas entweicht nicht beim Gefrieren; beim Kochen erst nach längerer Zeit vollständig. Weingeist absorbiert ein viel größeres Volum Schwefeldioxyd (bei 0,76 m Druck und 0° 328,62 Volum SO2).

Eine nicht sehr abweichende Tabelle über die Löslichkeit von Schweseldioryd in Wasser und verschiedener Temperatur bei 0,760 m Quecksilberdruck findet sich im Jahresbericht von Kopp und Will für 1861, S. 54.

Giles und Shearer (Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 503) geben die folgende Tabelle über den Prozentgehalt der Lösungen von schwesliger Säure bei verschiedenen spezisischen Gewichten bei 15,5° C.:

Spez. Gew.	Prozent SO.	Spez. Gew.	Prozent SO.	Spez. Gew.	Prozent SO,
1,0051	0,99	1,0297	5,89	1,0541	10,75
1,0102	2,05	1,0353	7,01	1,0597	11,65
1,0149	2,87	1,0399	8,08	(bei 12,5°)	·
1,0204	4,04	1,0438	8 ,6 8	1,0668	13,09
1,0252	4,99	1,0492	9,80	(bei 11°)	

Scott (Wagners Jahresbericht für 1871, S. 219) gibt folgende Tabelle über die Volumgewichte der wässerigen schwesligen Säure bei 15°:

Prozentgehalt an SO ₂	Bolum= gewicht	Prozentgehalt an SO ₂	Bolum= gewicht	Prozentgehalt an SO ₂	Bolum= gewicht
0,5	1,0028	4,0	1,0221	7,5	1,0401
1,0	1,0056	4,5	1,0248	8,0	1,0426
1,5	1,0085	5,0	1,0275	8,5	1,0450
2,0	1,0113	5,5	1,0302	9,0	1,0474
2,5	1,0141	6,0	1,0328	9,5	1,0497
3,0	1,0168	6,5	1,0353	10,0	1,0520
3,5	1,0194	7,0	1,0377		•

Erheblich höhere Zahlen werden von Pellet (Journ. Soc. Chem. Ind. 1902, p. 171) angegeben, nämlich:

Tle. SO₂ in 100 Wasser: 1 2 3 4 5 6 Spez. Gew. bei 15 bis 17°: 1,0075 1,015 1,0225 1,030 1,0375 1,045

Ein Apparat zur Darstellung von Schwefligsäurelösungen in Wasser wird von Holzhäusel angegeben (D. R.=P. Nr. 49 164).

Lösungen von schwefliger Säure gehen in Gegenwart von Sauerstoff allmählich in Schwefelsäure über.

Nach Scott wendet man bei dem zur Darstellung von konzentriertem (nur mit Kohlendioryd, aber nicht mit Luft gemischtem) Schwefeldioryd in der Technik üblichsten Berkahren, nämlich bei dem Erhipen von Schwefelsäure mit Kohle, die erstere am besten mit einem Sehalte von 74 Proz. $SO_8 = 1,825$ Bolumgewicht an. Bei stärkerer Schwefelsäure wird ein Teil derselben zu Schwefel reduziert, welcher mit dem Eisen des Apparates Schwefeleisen geben kann, bei verdünnterer tritt Schwefelwasserstoff auf. Um das Präparat vollsständig rein zu erhalten, solle man dem Waschwasser zweckmäßig schwesligsaures Blei oder grob zerkleinerte Kohle zusehen.

Ihrer Konstitutionssormel entsprechend bildet die schweslige Säure zwei Reihen von Salzen, gesättigte ober neutrale, SO_3M_2 , und saure, SO_3MH , welche mit den Salzen der Kohlensäure isomorph sind.

Durch Bereinigung von trockenem gasförmigen Schwefelbioxyd und trockenem Sauerstoff unter dem Einflusse eines starken elektrischen Stromes entsteht nach Berthelot das kristallisierende Anhydrid der Überschwefelsäure, $S_2\,O_7$.

Schwefelbioryd wird von wasserseiem Baryumoryd bei 200°, besser bei 230°, absorbiert; von Strontiumoryd bei 230°, besser bei 290°; in beiden Fällen bildet sich das normale Sulsit. Calciumoryd gibt damit bei 400° ein basisches Sulsit Ca₆ S₅ O₁₆, welches bei 500° in Sulsat und Sulsit zerfällt. Wagnesia absorbiert SO₂ sehr langsam bei 326°, und bald darübex entsteht Sulsat (Birnbaum und Wittich, Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1880, S. 651).

Die zwischen schwesliger Säure und den Oxyden und Säuren des Sticksstoffs eintretenden Reaktionen werden in einem späteren Teile dieses Kapitels behandelt werden.

Schäbliche Wirkungen ber schwefligen Saure (bes Huttenrauches).

Die Menge von SO_2 , welche in der Luft vorhanden sein kann, ohne der Sesundheit zu schaden, wird von Hirt (Gewerbekrankheiten, S. 15) auf 1 dis 3 Proz. angegeben; aber dies ist offenbar total unrichtig, wie auch die entsprechenden Angaben desselben Verfassers über die schädlichen Wirkungen anderer Sase. Ogata (Archiv f. Hygiene 1884, S. 223) fand, daß 0,04 Proz. SO_2 nach einigen Stunden Atembeschwerden verursacht; er konnte die Luft, welche 0,05 Proz. SO_2 enthielt, nicht einen einzigen vollen Atemzug tun. Sie ist ein akutes Blutgift.

Lehmann (Archiv f. Hygiene 18, 180; auszügl. Zeitschr. f. angew. Chem. 1893, S. 612) hat Untersuchungen über die gesundheitsschädlichen Wirkungen der SO₂-Dämpfe gemacht. Nicht daran Gewöhnte werden durch 0,012 pro Mille sehr wenig, durch 0,015 pro Mille schon mehr belästigt. 0,030 pro Mille bewirkt nach wenigen Minuten heftiges Nasenbeißen, Niesen und

leichten Hustenreiz, was nach zehn Minuten wieder abnahm. Die Beamten und Arbeiter der Fabrik werden auch durch 0,037 pro Mille nur wenig beslästigt, so daß die Empfindlichkeit gegen SO_2 durch Gewöhnung abzunehmen scheint.

Schweslige Säure ist auch der Pflanzenwelt sehr schädlich und ist einer der Hauptbestandteile des "Hittenrauches", welcher so oft in Fabrikgegenden zu Klagen Veranlassung gibt. Allerdings enthält der Hüttenrauch andere schädliche Bestandteile, namentlich solche von saurer Natur, wie Schweselsäure, Salzsäure und zuweilen Stickstoffsäuren. Indem wir die letzteren und an diesem Orte auch die Salzsäure außer Betracht lassen, wollen wir nunmehr eine Beschreibung der Wirtungen des gewöhnlichen Hüttenrauches geben, wie er vor allem durch metallurgische Operationen entsteht, und welcher hauptsächlich SO₂ und SO₃ enthält.

Eine ausführliche Untersuchung über ben Einfluß des Hüttenrauchs zu Freiberg auf die Begetation und die Gesundheit der Haustiere ift von Frentag angestellt worden (Jahrbuch für das Berg - und Hüttenwesen im Königreich Sachsen 1873, S. 3 bis 73), aus welcher folgendes ein Auszug ber Ergebnisse ist (nach Wagners Jahresber. 1873, S. 180): Die schweflige Säure, Schwefelfaure, arfenige Saure und die Zintsalze ber Freiberger Butten konnen unter ungunstigen Umständen auch noch bei den heutigen Kondensationseinrichtungen ber Begetation ber benachbarten Grunbstlicke einen sichtbaren Schaben in ber Weise zufligen, daß sie bei hinreichender Konzentration auf ben schwach betauten Blättern aufgenommen werben, beim Berbunften des Wassers die befallenen Organe korrobieren und genau in den Zustand versetzen, in welchen sie beim Erlöschen ber Begetation von selbst kommen. Diese Beschädigungen laffen sich stets schon durch den Augenschein und ebenso durch die chemische Analyse er-Von einer Bergiftung bes Bobens ober ber ganzen Pflanze fann hierbei unter keinen Umständen die Rede sein. Die Annahme einer unsichts baren Beschädigung ber Begetation burch die Huttendämpfe und eines barauf begrundeten Schadenersates ift unstatthaft und unzwedmäßig; benn sie wiberspricht dem Grundprinzip aller exakten Forschung und gibt der urteilslosen Masse Veranlassung, immer neue Ansprüche für angeblich durch die Hütten erlittene Berluste zu erheben. Gine Abnahme des Nährwertes der Futtermittel bei sichtbarer Beschäbigung ber Blätter tann nur in bem Berlufte biefer Blatter und der verringerten Befähigung der Pflanzen, Kohlensäure zu zersetzen und baraus organische Materie zu produzieren, gesucht werden. Die auf ben Blättern der Futtergewächse haftenden Metalloryde und Metallfalze können dem tierischen Organismus burch Entzündungen ber Schleimhäute gefährlich werden und unter sehr ungunstigen Umständen den Tod herbeiführen; diese Tatsache läßt sich aber stets burch die Sektion und die chemische Analyse sicher feststellen. nahme, daß die in der dortigen Gegend unter dem Rindvieh auftretende "Säurefrankheit" und die Tuberkulose burch ben Huttenrauch erzeugt werden, ift völlig unbegründet und muß ihr auf das Bestimmteste widersprochen werden. Frentag nimmt an, daß Luft, welche mehr als 0,003 Volumprozent SO2 enthalte, der Pflanzenwelt schäblich sei.

Über die Einwirkung speziell ber schwefligen Säure auf die Begetation wurden von Schröber (Wagners Jahresber. 1874, S. 277) ausgedehnte Bersuche angestellt, beren Hauptergebniffe folgende sind: Aus einer Luft, welche auch nur 1/5000 ihres Bolumens an schwefliger Saure enthält, wird biefes Gas von den Blattorganen der Laub : und Nadelhölzer aufgenommen; diese fixieren es jum größeren Teile; jum geringeren Teile bringt es in Holz, Rinbe und Blattstiele ein, sei es als solches ober nach Drybation zu Schwefelfäure. Nabelholzblätter nehmen auf gleicher Blattfläche weniger schweflige Saure aus ber Luft auf als Laubholzblätter; die Aufnahme geschieht gleichmäßig über die ganze Blattfläche, nicht burch die Spaltöffnungen, und fteht daher in keiner Beziehung zu beren Anzahl. Gine Hauptursache bes schädlichen Ginflusses ber schwesligen Saure liegt in ber baburch bewirften Depression ber normalen Bafferverbunftung, beren Störungen mit ber Menge ber schwefligen Saure in Broportion stehen; am ftartsten wird bie Berbunftung bei Gegenwart von Licht, bei hoher Temperatur und bei trockener Luft durch Aufnahme von schwesliger Säure benachteiligt. Nadelholz wird bei gleicher Menge schwefliger Gäure noch nicht sichtbar in seiner Transpiration herabgesetzt, wo sich bereits eine beutliche Einwirkung am Laubholz zeigt. Die Schäbigung burch schweflige Säure ift größer, wenn die Aufnahme durch die Unterseite, als wenn sie durch die Oberseite fattfindet.

Andere, zum Teil denen Schröders widersprechende Mitteilungen über diesen Gegenstand sind von Stöckhardt gemacht worden (Zentralbl. s. Agriculturchemie 1872, S. 15; auszüglich Wagners Jahresber. 1874, S. 278). Rach seinen Beobachtungen zu Zwickau schützt eine Entfernung von 680 m selbst die empsindlichste Begetation gegen die Wirkung gewaltiger Ranchmassen, vorausgeset, daß diese durch mindestens 25 m hohe Schornsteine entweichen. Nadelhölzer sind weit empsindlicher als Laubhölzer; die absteigende Reihe der Empsindlichteit ist: Tanne, Fichte, Kiefer, Lärche, Weißdorn, Weißbuche, Birke, Obstdäume, Haselnuß, Roßtastanie, Eiche, Rotbuche, Esche, Linde, Uhorn, Bappel, Erle, Eberesche. In den durch schweslige Säure korrodierten Pflanzenteilen ist nicht mehr diese selbst, wohl aber mehr Schweselsstüre nachzuweisen, als in den gleichen und gleichzeitig gesammelten Pflanzenteilen aus rauchsreien Gegenden.

Eine kurze Zusammenstellung der diesen Gegenstand betreffenden Arbeiten hat Fischer in Dingl. polyt. Journ. 220, 87 gegeben.

Schröber und Schertel (Wagners Jahresber. 1879, S. 234) fanden in gesunden Fichtennadeln 0,162 bis 0,234 Proz. SO_3 ; Schaden zeigte sich erst, wenn der Gehalt über 0,250 stieg; der höchste gefundene Gehalt war 0,592 Proz. bei Freiberg, 1,33 Proz. im Oberharz.

Fricke (Chem. Ind. 1887, S. 492) gibt folgende Unterschiede im Gehalt an SO3 zwischen gesunden und beschädigten Pflanzen:

••	Gefund	Beschädigt
Bohnen	6,119	6,551
Buchweizen	5,110	5,880
Gras	7,105	8,336
Roggen	3,684	5,610
Weizen	2,179	4,412
Rohl	27,29	30,843
Hafer	2,926	6,783
Kartoffeln	13,00	17,50

In den meisten Fällen sind die Unterschiede zu gering, um sichere Schlüsse darauf bauen zu können. Hafer, Weizen und Kartoffeln widerstehen den sauren Gasen besser als junge Wiesenpstanzen.

Inst und Heine (Chem. Ind. 1889, S. 252) fanden ebenfalls sehr wechselnden Schwefelsäuregehalt in angeblich durch SO2 beschädigten Pflanzen, so daß dieser Weg, den Schaden nachzuweisen, sehr unsicher erscheint.

Morren (Chom. Trado Journ. 2, 188) zeigt, daß Blätter empfindlicher gegen SO2 als Blüten sind. Wenn ½80000 bavon in der Atmosphäre vorshanden ist, so zeigen sich die Blätter von Obstbäumen in drei die fünf Stunden sichtbar angegriffen und diese Wirtung scheint fortzugehen, auch nachdem die direkte Einwirtung des Gases aufgehört hat. Alte Blätter sind meist empfindslicher als junge. Die Nerven werden am wenigsten angegriffen und bleiben meist grün. In Wasser gelöste schweslige Säure ist sast wirtungslos auf der oberen Blattsläche, während auf der Untersläche jeder kleine Tropfen die Bildung eines auf beiden Flächen sichtbaren Flecks bewirkt. Eine solche Lösung geht nicht sehr schweselsäure über, deren Einwirkung ganz verschieden von derzenigen der schweselssure säure ist.

König (Dingl. polyt. Journ. 229, 299) beschreibt das Aussehen von Bäumen, welche durch den beim Rösten von Blende entstehenden Ranch, geschädigt worden waren.

Hafenclever (Chem. Ind. 1879, S. 225) gibt farbige und photolithosgraphische Abbildungen der durch saure Dämpse und Metallsulfate auf den Blättern von Pflanzen und in Baumpflanzungen angerichteten Schäden, zugleich mit solchen, welche durch Frost, herbstliches Abwelken, Pilze, Dürre, Überwipfelung durch andere Bäume u. s. w. entstanden waren. Die letzteren gleichen den ersteren ungemein und werden daher oft mit Unrecht den chemischen Fabriken zugeschoben. Sbenso wenig ist die Bestimmung der Sulfate und Chloride in den geschädigten Blättern u. dergl. irgend ein sicherer Fingerzeig zur Entdeckung der wirklichen Ursache, wenn man an die ungeheueren Mengen Säure denkt, welche überall da, wo Kohlen in großem Maßstabe verbraucht werden, in die Luft gehen. Zu Stolberg dei Aachen, auf einer Grundsläche von 650 ha, schickten damals 220 Kamine täglich 34½ Tons SO2 durch Verbrennung von Kohlen und beinahe 51 Tons SO2 aus Zinkhütten, Glashütten u. s. w. in die Luft, während die chemischen Fabriken nur 480 kg SO2 und 750 kg HCl hinzussügen.

Daher sollte man die chemischen Fabriken nicht mit dem gesamten ober auch nur dem hauptsächlichen Schaben behaften, der in dieser Gegend entsteht.

Eine wichtige Arbeit über diesen Gegenstand ist diesenige von Hamburger (Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 202). Seine auf zahlreiche Analysen von beschädigten Blättern gegründeten Schlüsse stimmen fast ganz mit denen von Hasenclever überein, nämlich darin, daß die Säuren des Hüttenrauches unzweiselhaft der Pflanzenwelt Schaden tun, daß aber eine große Unsicherheit über den bestimmten Nachweis hiervon in Spezialfällen besteht und daß auf alle Fälle die in gewöhnlichem Steinkohlenrauch enthaltene SO2 sehr bedeutend zu der im Publikum den chemischen Fabriken ganz und gar zugeschobenen Schädigung beiträgt.

Ein Forstmann, Reuß, hat teils für sich, teils in Gemeinschaft mit Schroeder die schädlichen Wirkungen der schwesligen Säure auf Pflanzen studiert. Seine Schlüsse werden von einem anderen Forstmann, Borggreve, in seinem Buche: "Waldschäden im oberschlesischen Industriebezirt", Frankfurt 1895, kritisiert. Hasenclever hat verschiedene Irrtümer in dieser Aritik nachgewiesen. Aber alle Autoritäten stimmen darin überein, daß das Wachstum der Bäume nur dann durch Hittenrauch behindert wird, wenn sichtbare Schädigungen der Blätter vorhanden sind. Wenn die Blätter oder Nadeln grün bleiben, so kann die chemische Analyse wohl die Gegenwart von Säuren nachweisen, aber keinen wirklichen Schaden setztelen.

Cl. Winkler (Zeitschr. f. angew. Chem. 1896, S. 378) schreibt den schälden Einfluß der Rauchgase von Ziegeleien hauptsächlich deren Gehalt an Wasserdampf zu, welcher bei der Abkühlung zur Kondensation von schwesliger Säure und Salzsäure führt.

Weitere Mitteilungen über den Einfluß des Hittenrauchs und dessen Untersuchung sind diesenigen von Hagen (Chem. Zeit. 1896, S. 238); Ost (ebend. 1896, S. 165); Nissenson u. Neumann (Bergs u. hüttenm. Zeit. 1896, S. 145); Schröber u. Schmitz-Dumont (Dingl. polyt. Journ. 300, 65); Ost n. Wehmer (Chem. Ind. 1899, S. 233); Seydler (Fischers Jahresb. 1899, S. 358); Ramann u. Sorauer (ebend. 1900, S. 332); Wisslicenus (Zeitschr. f. angew. Chem. 1901, S. 689).

Nachweisung und Bestimmung ber schwefligen Gäure.

Qualitative Reaktionen der schwefligen Säure. Der Geruchssinn ist ein sehr gutes Reagens auf die Gegenwart von SO2, wo andere ihn
reizende Säuren sehlen. Gasgemenge, welche SO2 mit anderen Säuren zugleich
enthalten, leitet man am besten durch ein Absorptionsmittel, z. B. Sodalösung,
mit welcher man später die gewöhnlichen Reaktionen auf SO2 anstellt. Wenn
man solche Gasgemenge durch eine Lösung von Kaliumpermanganat oder von
Jod in Jodkalium streichen läßt, so werden sie entsärbt, wobei das Jod zu Jodwasserstoff reduziert wird. Die letztere Reaktion läßt sich auch auf Reagenspapier aussichten. Andererseits bläut sich ein Reagenspapier, dargestellt durch Eintauchen in eine Abkochung von 2 g Weizenstärke mit 100 ccm Wasser, mit Infat einer Lösung von 0,2 g jobsaurem Kali in 5 ccm Wasser, durch SO₂, indem Job frei wird. Man kann diese Reaktionen auch zum Nachweis von SO₂ verwenden, wenn solche durch Schwefelsäure aus ihren Salzen frei gemacht wird. Eine der besten Reaktionen auf SO₂, welche namentlich auch auf ihre Nachweisung in Schwefelsäure anwendbar ist, besteht in ihrer Reduktion zu H₂S durch reines Zink oder noch besser durch Aluminium in saurer Lösung. Der H₂S wird dann durch seine Reaktion auf Bleipapier oder durch die Purpurfärbung einer ammoniakalischen Lösung von Nitroprussiduatrium nachgewiesen.

Wenn man eine neutrale ober mit etwas Natriumbikarbonat versetzte Lösung eines Sulsits gerade eben mit Essigläure ansäuert und in eine ein wenig Nitroprussidnatrium enthaltende Lösung von Zinksulfat gießt, so entsteht eine rote Färbung oder ein solcher Niederschlag, entweder sosort, oder bei Anwesenscheit von sehr wenig SO2 nach Zusatz von etwas Ferrichankalium. Diese Reakstion wird nicht durch thioschweselsaure (unterschwesligsaure) Salze hervorgerusen, welche sich außerdem von den Sulsiten dadurch unterscheiden, daß sie, meist allerdings erst nach einiger Zeit, beim Zusatz von starken Säuren einen Niederschlag von Schwesel geben.

Nach Reinsch kann man SO, erkennen, wenn man die Lösung mit einem blanken Kupferstreifen kocht, welcher dadurch geschwärzt wird, indem sich Schwefelkupfer bildet. Diese Färbung verändert sich nicht beim Erhitzen des Streifens in einem Glasrohre, während im Falle, daß die Färbung durch Arsen verursacht worden wäre, sich ein weißes Sublimat von arseniger Säure in dem Rohre bildet.

Nach Schützenberger .tann man schweslige Säure in einer Lösung erstennen, wenn man ganz wenig Indiglösung zufügt und mit einem Zinkstäbchen umrührt; infolge der Bildung von unterschwesliger Säure, HSO_2 (Schützens bergers hydroschwesliger Säure), verschwindet die blaue Färbung, tritt aber bei Luftzutritt schnell wieder auf.

Die quantitative Bestimmung ber schwesligen Gäure im freien Bustande kann in der unten für ihre Salze beschriebenen Weise, oder durch Titrierung mit Normalalkali stattfinden. Im letteren Falle muß man jedoch baranf achten, daß der Farbenumschlag nicht immer unter gleichen Berhältnissen eintritt, nämlich bei Phenolphtalein dann, wenn das normale Salz Na2SO3 gebildet worden ist, so daß also jedes Kubikzentimeter des Normalalkalis (= 0,031 g NaOH) bann 0,032 g SO2 anzeigt. Natürlich barf man als Normalalfali nur Kali ober Natron, nicht Ammoniak verwenden, was für Phenolphtalein Wenn man aber Methylorange als Indikator anwendet, fo tritt der Farbenumschlag genau bei Bildung von Na HSO3 ein, so daß jedes Rubitzentimeter Normalalkali 0,064 g SO2 anzeigt. Lacimus gibt zwischen biesen beiden Grenzen stehende Resultate und ist daher hier nicht zu verwerten. fann daher freie SO2 in Gegenwart stärkerer freier Säuren in folgender Art Man titriert eine Probe mit Methylorange und eine andere mit Phenolphtalein als Indikator; im letteren Falle wird man mehr Alkali brauchen und der Unterschied der bei den beiden Titrationen verbrauchten Aubikzentimeter

von Normalalkali, multipliziert mit 0,064, gibt die Menge der freien SO₂ (Lunge, Dingl. polyt. Journ. 250, 230; Thomson, Chem. News 47, 136; Blarez, Compt. rend. 103, 69 führt dies nochmals ohne irgend welche Neuigkeit an).

Da die sauren Sulsite mit Methylorange neutral reagieren, so kann man mit diesem Indikator die über Na HSO₃ hinaus vorhandene SO₂ titrieren. Die im Na HSO₃ selbst vorhandene SO₂ kann man mit Normalnatron und Phenolphtalein titrieren, wobei jedes Kubikzentimeter 0,064 g SO₂ anzeigt. Normale Sulsite, wie Na₂SO₃, kann man mit Methylorange und Normal=Salzsäure oder Schweselsäure titrieren, indem die rote Färbung eintritt, sobald sich Na HSO₃ gebildet hat, und jedes Kubikzentimeter der Normalsäure zeigt hier 0,064 g SO₃ an.

Andere Methoden zur Bestimmung der schwestigen Säure, entweder im freien Zustande oder in ihren Salzen, gründen sich auf ihre reduzierenden Eigenschaften. Die hierfür dienenden Reagentieu sind entweder ½10°Normaljodlösung oder Chamäleonlösung, welche hier nicht erst beschrieben zu werden brauchen. ½10°Normallösungen beider zeigen für jedes Kubikzentimeter 0,0032 g SO2 an. Die für Bestimmung der SO2 in Riesosen-Röstgasen zu empfehlende Methode wird in einem späteren Kapitel beschrieben werden. Man muß besonders darauf achten, dei Bestimmung der SO2 luftfreies Wasser anzuwenden. Dies ist jedoch nicht nötig, wenn man die Lösung der schwestigen Säure oder des Sulsits in die Jodlösung einlausen läßt (Giles und Shearer, Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 197 und 1885, p. 303).

Die quantitative Bestimmung der schwesligen Säure geschieht oft durch Umwandlung in Schweselsäure mittels Chlor, Brom, Jod, Wasserstoffsuperoxyd u. s. w., worauf die Schweselsäure in gewöhnlicher Weise bestimmt wird.

In sehr großer Verdünnung mit indisserenten Gasen kann SO2 neben H2S vorkommen, z. B. in den Austrittsgasen von der Verbrennung des Schwesels wasserstoffs zu Wasser und freiem Schwesel nach dem Versahren von C. F. Claus. Wan bestimmt beide Sase, indem man das Semenge durch Jodlösung in Iodskalium, und hierauf durch eine Lösung von Thiosulfat, leitet. Die Reaktionen sind:

$$H_2S + 2J = 2HJ + S$$

 $SO_2 + 2J + 2H_2O = 2HJ + H_2SO_4$

Demnach verändert nur SO₂, aber nicht H₂S die Acidität der Lösung über die dem Jodwasserstoff entsprechende Wenge hinaus, während beide Gase auf Jod wirken, und jedes Kubikzentimeter ¹/₁₀ Normal Jodlösung stets 0,0032 Schwesel anzeigt. Man erfährt also den Gehalt an SO₂ durch Rücktitrierung mit Rormalaktali unter Abzug der dem verbrauchten Iod entsprechenden Menge, denjenigen an H₂S nach Rücktitrierung der Jodlösung aus dem Unterschiede beider Bestimmungen. Man muß jedoch hinter der Jodlösung noch eine Abssorptionsslasche mit Thiosulfatlösung andringen, weil der Gasstrom stets Jod mit sortreißt, welches auf diesem Wege zurückgehalten wird. Man vereinigt die Lösung vor der Rücktitrierung mit der Jodlösung. (Näheres im zweiten Bande im Kapitel: Schweselregeneration.)

Anwendungen ber schwefligen Gaure.

Die größte Menge der schwefligen Säure wird zur Fabrikation von Schwefelsäure dargestellt. Nächstdem kommt an Wichtigkeit ihre Berwendung zur Darstellung von Papierzeug aus Holz (Sulfit-Cellulose), wobei sie meist als Calciumbisulfit (das man auch als Lösung von CaSO₈ in schwefliger Säure ansehen kann) angewendet wird. Eine der ältesten Berwendungen der schwefligen Säure, in Form von brennendem Schwefel, ist die als desinsiszierendes und fäulnisverhinderndes Mittel. Für den ersteren Zweck steht sie nicht mehr in so hohem Ansehen wie früher, nachdem es sich gezeigt hat, daß viele Krantheitskeime der Wirkung der schwefligen Säure längere Zeit Widerstand leisten. Die gärungs- und fäulnisverhindernde (pilzvertilgende) Wirkung der SO₂ kommt ins Spiel bei dem Schwefeln der Weinfässer, dei der Aufshaltung der Färung der Vierwürze, bei der Leimfabrikation (wo sie zugleich als Bleichmittel wirkt) und in vielen anderen Fällen.

In der Textilindustrie wird schweflige Säure vielsach als Bleichmittel gebraucht, namentlich für Wolle, Seide, Stroh u. s. w. Es ist nicht ganz sicher, in welcher Weise sie hier wirkt; vielleicht durch Bildung einer Verbindung mit den Farbstoffen der Fasern. Früher nahm man an, daß die schweflige Säure beim Bleichen als reduzierendes Mittel wirkte; doch trifft dies jedenfalls nur in manchen, nicht in allen Fällen zu. Die reduzierende Wirkung der SO2 wird bei vielen chemischen und metallurgischen. Operationen benutzt.

Schwefelfäureanhydrid, SO3

(Wasserfreie Schwefelsäure, Schweseltriornb)

besteht aus 40 Gewichtsprozenten Schwefel und 60 Gewichtsprozenten Sauer-Es existiert nach Marignac [Arch. scienc. phys. nat. 22, 225 (1853); 52, 236 (1875); 58, 228 (1877)] und Schult-Sellack (Berl. Ber. 3, 215) in zwei verschiedenen Modifikationen, einer flussigen und einer festen. Das flüssige Anhydrid schmilzt bei + 16° und beginnt bei + 35° zu sieben (nach Schult=Sellack siebet es bei 460). Volumgewicht bei $+13^{\circ}=1,9546$, bei $+20^{\circ}$ (geschmolzen) =1,97. Es ist im geschmolzen zenen Zustande dunnflüssiger als Bitriolöl und, wenn ganz rein, farblos, gewöhnlich aber burch Staub braun gefärbt. Bei längerem Aufbewahren in gewöhnlicher Temperatur (unter 25°) geht es in das feste \(\beta = Anhybrid über. \) bessen Schmelzpunkt sehr verschieden angegeben wird (von 50 bis 1000); mahrscheinlich schmilzt es, anfangend bei 50°, erst unter allmählichem Übergange in die a-Modifikation; es verdampft schon bei gewöhnlicher Temperatur allmählich. Es bildet feine, federartige, amianthähnliche weiße Nadeln. Das \beta=Anhydrid ist nach ihm vielleicht ein Polymeres ber a-Modifikation. Buff (Ann. Chem. Pharm. Suppl. 4, 151) bestätigt dies. Nach R. Weber (Bogg. Ann. 159, 313) ware jedoch das nach seiner Methode völlig rein und wasserfrei dars gestellte Schwefeltriornd bei ber Sommertemperatur eine fehr bewegliche farblose Flüssigkeit, welche bei langsamer Abkühlung zu langen, durchsichtigen, prismatischen, dem Salpeter ähnlichen Kristallen erstarrt, ganz verschieden von den weißen, opaken Kristallen des gewöhnlichen, nicht ganz wasserstein Anhydrids. Diese Kristalle schmelzen bei 14,8°. Unter gewissen Umständen kann das Anhydrid, wie viele andere Körper, bedeutend unter seinen eigentlichen Erstarrungspunkt abgekühlt werden, ohne sest zu werden, erstarrt aber dann ganz plößlich. Rach einem Jahr zeigt es noch dieselbe Zusammensezung und densselben Schmelzpunkt wie das frisch bereitete. Weber verwirft daher die Ansnahme zweier isomerer Modisitationen und schreibt die von anderen beobachteten Erscheinungen dieser Art einem minimalen Küchalt an Wasser zu. (Bon Webers Beobachtungen scheint jedenfalls so viel richtig zu sein, daß der Übersgang des leicht schmelzbaren in das schwerer schmelzbare, polymerisierte Anhydrid am leichtesten unter dem Einflusse einer äußerst kleinen Menge von Wasser vor sich geht.)

Acc. Lincei [5] 10, 207; Chem. Centralbl. 1901, I, 969) erwies endgiltig das Bestehen der beiden Modisitationen durch tryostopische Feststellung ihrer Moletulargewichte. Die bei 13,8° schmelzende Verbindung ist das wirkliche Trioxyd, SO_3 ; die saserige Verbindung, welche nicht unverändert schmilzt, sondern sich bei 50° langsam und bei 100° schnell in SO_3 umwandelt, ist Dischweselsäureanhydrid, S_2O_6 . Das wirkliche SO_3 verbrennt organische Substanzen augenblicklich und verursacht tiese Wunden; S_2O_6 ist viel weniger aktiv und kann mit den Händen berührt werden. Oddo schreibt die Struktursormel von SO_3 : OSS=0; diesenige von S_2O_6 : OSS O_5

Schend (Lieb. Ann. 316, 1) hält die flüssige Modifikation für eine Lösung des asbestähnlichen Polymers in wirklichem SO₈ im Zustande von labilem Gleichgewicht.

Die Bildungswärme eines Moleküls $SO_3 = 80$ Gewichtsteilen aus S und O_3 ist 103230 W.-E. (Thomson); aus $SO_2 + 0 = 34400$ W.-E. im festen oder 22600 W.-E. im dampsförmigen Zustande (Berthelot). Die Verdampfungswärme eines Moleküls SO_3 ist = 11800 W.-E.; die Auflösungswärme von 1 Mol. SO_3 in großem Überschuß von Wasser = 39170 W.-E. (Thomson).

An feuchter Luft bildet das Schwefelsäureanhydrid sofort dicke, weiße Rebel; mit Wasser zischt es wie ein glühendes Eisen; viele organische Körper werden dadurch sofort verkohlt. Bei völliger Abwesenheit von Wasser rötet es Lackmus nicht.

Das Schwefelsäureanhydrid gibt mit Schwefel verschiedene Berbindungen, deren Farbe bei absteigender Menge des Schwefels braun, grün und blau ist (in der blauen Berbindung hat Weber das Sesquioxyd, S_2O_3 , nachgewiesen). Auch mit Schwefelbioxyd scheint sich eine bestimmte Berbindung, $SO_2 + 2SO_3$, zu bilden. Mit Wasser gibt das SO_3 augenblicklich die Schwefelssäure, SO_4H_2 , und deren verschiedene Hydrate. Es ist jedoch nicht ganz leicht, das bei technischen Röstprozessen oft in größeren Wengen dampfförmig aufs

tretende Schwefelsäureanhybrid, selbst bei Anwendung von großen Wassermengen und vielfacher Berührung, vollständig als Schwefelsäure zu verdichten, und es müssen dazu ganz besondere Vorsichtsmaßregeln getroffen werden.

Das Anhydrid, SO₃, zerfällt, durch eine stark glühende Röhre geleitet, in SO₂ und O, bildet sich aber bei etwas niedrigerer Temperatur aus diesen Sasen zurück, namentlich bei Segenwart von Platin und von verschiedenen Wetalloryden. Wir werden die technische Anwendung dieser Reaktion später kennen lernen.

Für wissenschaftliche Zwecke wird das Schwefelsäureanhydrid durch schwaches Erhipen von rauchendem Vitriol, oder durch Glühen von pyroschwefelsaurem Natron, Na₂S₂O₇, dargestellt; die Darstellung in völlig reinem Zustande besichreibt Weber a. a. D. Für technische Zwecke ist es früher nicht benntz worden, teils wegen Kostspieligkeit seiner Darstellung, teils wegen der bestürchteten Schwierigkeit seiner Handhabung und Ausbewahrung. In der neuesten Zeit jedoch ist es gelungen, seine Darstellung so viel billiger zu machen, daß gewisse Industriezweige das Anhydrid schon mit Vorteil verwenden; die Ausbewahrung desselben hat sich ungemein einfach gestaltet, da man es in Büchsen von Eisenblech versenden kann. Seine Handhabung ist allerdings badurch unangenehm, daß die Berührung der Haut mit slüssigem oder eben durch Wasser schwelzendem Anhydrid sehr bösartige und langsam heilende Brandwunden verursacht. Seine fabrikmäßige Darstellung wird im elsten Kapitel beschrieben werden.

Pyroschwefelsäure, S. O. H.

(Dischwefelsäure),

Konstitutionsformel: SO₂OH

enthält die Bestandteile von 89,89 Teilen Anhydrid und 10,11 Teilen Wasser, oder von gleichen Molekülen Hydrat und Anhydrid. Durchsichtige, kristallinische Masse vom Schmelzpunkte 35°. Zersetzt sich schon bei mäßiger Erwärmung in Anhydrid, SO₃, und Vitriolöl, SO₄ H₂.

Die Pyroschweselsäure ist in dem Nordhäuser rauchenden Vitriolöl des Handels enthalten, welche neuerdings oft fast ganz daraus besteht und dann als "sestes Oleum" in den Handel geht. Auch aus dem gewöhnlichen, slüssigen, rauchenden Vitriolöl ist die Pyroschweselsäure leicht durch Abkühlen unter 0° zu erhalten. Man kann sie endlich auch durch vorsichtige Vermischung von Anshydrid und englischer Schweselsäure erhalten; bei geringer Menge der letzteren entsteht nach R.-Weber (a. a. D.) ein intermediäres Hydrat, H2SO4.3SO3, welches 94,69 Proz. SO3 entspricht.

Die Phroschwefelsäure existiert auch in Salzen, von denen die der Alkalien am bekanntesten und wichtigsten sind. Das phroschwefelsaure Natron, S2O7Na2, entsteht z. B. durch Schmelzen des primären Natriumsulfats, SO4NaH, in schwacher Glühhitze (unter 400°); bei Rotglut zerfällt es dann weiter in neu-

trales Ratrimmsulfat, SO₄ Na₂, und Schwefelsäureauhydrid, SO₃; diese Reaktion wird zuweilen zur Darstellung des letteren benutzt. In Berührung mit Wasser gehen die pyroschwefelsauren Salze allmählich wieder in primäre (saure) Sulfate über.

Es läßt sich auch eine Berbindung mit 14,44 H₂O erhalten, welche in dunnen, durchsichtigen Prismen kristallisiert, an der Luft raucht und bei 26° schmilzt. Formel:

3 H₂O, 4 SO₃, ober
$$\begin{array}{c} SO_2 - OH \\ OH \\ SO_2 - OH \end{array} + 2 SO_3 < \begin{array}{c} OH \\ OH \end{array}$$

Die rauchende Schwefelsäure, dessen fabritmäßige Darstellung später (im elften Kapitel) beschrieben werden wird, ist ein Gemenge von Pyroschweselssäure mit Schweselsauremonohydrat oder Schweselsaureanhydrid in wechselnden Berhältnissen, das demnach auch ganz verschiedene Erstarrungspunkte zeigt. Es raucht an der kuft und kocht bei 40 bis 50° mit Entwickelung von Anhydrid (oft 25 Proz. und darüber), während Monohydrat im Rückstande bleibt. Basser führt es unter starker Erhitzung sosort in gewöhnliche Schweselsaure über. Das früher in Böhmen dargestellte "Nordhäuser ranchende Bitriolöl" ist sast immer durch organische Substanzen brann gefärbt und enthält, seiner Darsstellung nach, viele andere Berunreinigungen, namentlich Eisen, Natrium, Calcium, Aluminium u. s. w. als Sulfate, schwessige Säure, Selen, organische Materien u. s. w. Da in den Borlagen dei seiner Darstellung englische Schweselsäure vorgeschlagen wird, so muß das darin sich verdichtende rauchende Bitriolöl anch alle Berunreinigungen der englischen Schweselssure enthalten.

Die folgenden Tabellen beziehen sich auf die Gemische von SO₃ und H_2SO_4 , welche man unter dem Namen "rauchende Schwefelsäure" oder "Oleum" (von Oleum Vitrioli herstammend) zusammenfaßt, auch wenn sie meist aus Anhydrid, SO_3 , bestehen und bei gewöhnlicher Temperatur sest sind.

Schmelzpunkte von Dleum (nach Knietsch, Berl Ber. 1901, S. 4100; vergl auch weiter unten bei "Schwefelsäure").

Prozente SO.	Schmelzpun i t	Prozente SO.	Schmelzpuntt	Prozente SO ₈	Schmelzpunkt
0	+ 10°	35	+ 26,0°	- 70	+ 9,0
5	+ 3,5	40	+ 33,8	75	+ 17,2
10	- 4,8	45	+ 34,8	80	+ 20,0
15	— 11,2	50	+ 28,5	85	$+ 33,0(27,0^{\circ})^{1})$
20	- 11,0	55	+ 18,4	90	+34,0(27,7)
25	- 0,6	60	+ 0.7	95	+ 36,0 (26,0)
30	+ 15,2	65	+ 0,8	100	+ 40,0 (17,7)

¹⁾ Die eingeklammerten Zahlen bedeuten die Schmelzpunkte von frischen, noch nicht polymerifierten Säuren.

Siebepunkte von Dleum (Anietsch, a. a. D., S. 4110).

SO ₈ , total Prozente	SO _s , freie Prozente	Siedepunft	Barometerbrud mm
82,3	3,64	2120	759
83,4	9,63	170	759
86,45	26,23	125	759
89,5	42,84	92	759
93,24	63,20	60	759
99,5	97,2	43	759

Auch die Dampfdrucke verschiedener Arten von Oleum sind a. d. D. angeführt; vergl. auch die Kurve S. 145.

Messel (Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 573) gibt folgende spezifische Gewichte von rauchenden Schwefelsäuren des Handels, sowohl für 26,6°, der Bestimmungstemperatur, als auch umgerechnet auf 15,5°.

Beschaffenheit	Prozente SO ₃	Spezifische Gewichte	
		bei 26,6°	bei 15,5°
Flussing	8,3	1,842	1,852
Flüssig	30,0	1,930	1,940
Kristallinische, salpeterähnliche Masse .	40,0	1,956	1,970
Aristallinische, salpeterähnliche Wasse .	44,5	1,961	1,975
Kristallinische, salpeterähnliche Masse .	46,2	1,963	1,977
	59,4	1,980	1,994
Flüssig	60,8	1,992	2,006
Fluffig	65,0	1,992	2,006
Ծլայինց	69,4	2,002	2,016
Aristallinisch	72, 8	1,984	1,988
Kristallinisch	80,0	1,959	1,973
Kristallinisch	82,0	1,953	1,967

C. Winkler gibt die folgende Tabelle über die spezisischen Gewichte von rauchenden Schweselsäuren bei 20°, bei der man jedoch bemerken muß, daß er nur mit Handelssäure arbeitete, und daß daher alle von ihm gesundenen Volumgewichte merklich höher als die der reinen Säuren sind; deshalb ist es auch nicht zu verwundern, daß die von Messel bei anderer Handelssäure gestundenen Werte mit Winklers Tabelle nicht ganz stimmen.

8.	b Gehal		, a	c :halt an	d Gehalt an		
Bolumgewicht bei 20°	Gesamt:	H ₂ O	so,	Schweselsäure von 66° B. (84° D.)	Abdestils lierbarem Anhydrid (SO _n)	H _z SO	
1.960	01 04	10.16	00.45	70 55		00 46	
1,860	81,84	18,16	26,45	73,55	1,54	98,16	
1,865	82,12	17,88	27,57	72,43	2,66	97,34	
1,870	82,41	17,59	28,76	71,24	4,28	95,76	
1,875	82,63	17,37	29,95	70,05	5,44 6.40	94,56	
1,880	82,81	17,19	30,38	69,62	6,42	93,58	
1,885	82,97	17,03	31,03	68,97	7,29	92,71	
1,890	83,13	16,87	31,67	68,23	8,16	91,84	
1,895	83,43	16,66	32,52	67,48	9,34	90,66	
1,900	83,48	16,52	33,09	66,91	10,07	89,93	
1,905	83,57	16,43	83,46	66,54	10,56	89,44	
1,910	83,73	16,27	34,10	65,91	11,43	88,57	
1,915	84,08	15,92	35,52	64,48	13,33	86,67	
1,920	84,56	15,44	37,27	62,73	15,95	84,05	
1,925	85,06	14,94	39,49	60,51	18,67	81,3 8	
1,930	85,57	14,43	41,56	58,44	21,34	78,66	
1,935	86,23	13,77	44,23	55,77	25,65	74,35	
1,940	86,78	13,22	46,46	5 3,5 4	28,03	71,97	
1,945	87,13	12,87	47,88	52,12	29,94	70,06	
1, 9 50	87,41	12,59	49,01	50,99	31,46	68,54	
1,955	87,65	12,35	49,98	50,02	32,77	67,23	
1,960	88,22	11,78	52,29	47,71	35 ,87	64,13	
1,965	88,93	11,08	55,13	44,87	39,68	60,32	
1,970	89,83	10,17	58,81	51,19	44,64	55,36	

Anietsch (a. a. D., S. 4101) gibt folgende Tabelle der spezisischen Gewichte vom Oleum, nach dem Kontaktversahren hergestellt. Die Wägungen wurden dei 15° gemacht und bezogen auf Wasser von 15°, mit Messingsgewichten und ohne Reduktion auf den luftleeren Raum bestimmt 1). Die Temperaturen, auf die sie sich beziehen, sind 35 und 45° für Oleum und 15° für dieses und stärkte gewöhnliche Schweselsäuren. Die Kurven zeigen ein Maximum etwas unter H₂ SO₄; für Oleum ist das Maximum bei 60 Proz. freiem SO₃ bei 15°, bei 56 Proz. freiem SO₃ bei 35°, und bei 50 Proz. SO₈ bei 45°.

¹⁾ Die Werte für Sauren von 100 Proz. H. SO, und darunter stimmen nicht ganz mit den von Lunge und Raef gefundenen und weiter unten bei "Schwefelssaure" ausgeführten. Dies kann auch gar nicht anders sein, da die letzteren mit reinen Sauren arbeiten und ihre Zahlen auf Wasser von 4° und den lustleeren Raum bezogen. Die einzige wesentliche Ausnahme ist, daß Anietsch nicht, wie die Obengenannten, ferner auch Rohlrausch und Schertel, ein Minimum des spez. Gewichts bei 100 Proz., sondern bei 99,40 Proz. sindet.

Spezifisches Gewicht ber rauchenden Schwefelfaure bei 350.

				i	T
Gej. S O₂ Proz.	SO _s frei Proz.	Spez. Gew.	Gef. SO. Proz.	SO _s frei Proz.	Spez. Bew.
4109.	408.		7100.	7.00.	
81,63	0	1,8186	91,18	52	1,9749
81,99	2	1,8270	91,55	54	1,9760
82,36	4	1,8360	91,91	56	1,9772
82,73	6	1,8425	92,2 8	58	1,9754
83,09	8	1,8498	92,65	60	1,9738
83,46	10	1,8565	93,02	62	1,9709
83,82	12	1.8627	93,38	64	1,9672
84,20	14	1,8692	93,75	66	1,9636
84,56	16	1,8756	94,11	68	1,9600
84,92	18	1,8830	94,48	70	1,9564
8 5 ,30	20	1,8919	94,85	72	1,9502
85,66	22	1,9020	9 5,21	74	1,9442
86,03	24	1,9092	95,58	76	1,9379
86,40	26	1,9158	95,95	7 8	1,9315
86,76	28	1,9220	96,32	80	1,9251
87,14	30	1,9280	96,69	82	1,9183
87,50	32	1,9338	97,05	84	1,9115
87,87	34	1,9405	97 ,42	86	1,9046
88,24	36	1,9474	97,78	88	1,8980
88,60	38	1,9534	98,16	90	1,8888
88,97	40	1,9584	98,53	92	1,8800
89,33	42	1,9612	98,90	94	1,8712
89,70	44	1,9643	99,26	96	1,8605
90,07	46	1,9672	99,63	98	1,8488
90,44	48	1,9702	100,00	100	1,8370
9 0,81	50	1,9733	ľ		

Spezifisches Gewicht der konzentrierten und ranchenden Schwefelsäure bei 15 und 45°.

H ₂ S O ₄ Proz.	Ges. SO ₈ Proz.	SO _s frei Proz.	Spez. Gew. bei 15°	Spez. Gew. bei 45°
95,98	78,35		1,8418	
9 6,68	78,92		1,8429	
96,99	79,18		1,8431	
97,66	79,72		1,8434 Wag.	-
98,65	80,53		1,8403	
99,40	81,14	_	1,8388 Min.	
99,76	81,44	<u> </u>	1,8418	-
100,00	81,63	0,0	1,8500	1,822
	83,46	10,0	1,888	1,858
_	85,30	20,0	1,920	1,887
	87,14	30,0	1,957	1,920
	88,97	40,0	1,979	1,945
	90,81	50,0	2,009	1,964 Mar.
	92,65	60,0	2,020 Mag.	1,959
	94,48	70,0	2,018	1,942
	96,32	80,0	2,008	1,890
-	98,16	90,0	1,990	1,8 64
_	100,00	100,0	1,984	1,814

Spezififche Barme von Dleum (Anietsch, a. a. D., G. 4103).

Gej. SO _s Proz.	SO _s frei Proz.	Spez. Wärme	Gej. SO _s Proz.	SO _a frei Proz.	Spez. Wärme
76,8	_	0,3691*	91	51,00	0,370
78,4		0,3574*	92	56,45	0,400
80	·	0,350	93	61,89	0,425
80,0		0,3574*	93,3	63,5	0,4325*
81,5		0,3478*	94	67,34	0,455
82	2,0	0,345	94,64	70,6	0,4730*
83,46	10,0	0,3417*	95	72,7 8	0,495
84	12,89	0,340	96	78,23	0,535
85,48	20,95	0,3391*	96,52	81,0	0,5598*
86	23.7 8	0,340	97	83,67	0,590
87,13	29,74	0,3392*	97,99	88,6	0,65 26*
88	34,67	0,350	98	89,12	0,650
88,75	3 8,7 5	0,3498*	99	94,56	0,710
90	45,56	0,360	99,8	98,9	0,7413*
90,1 90,73	46,1 49,4	0,3599 * 0, 3660*	100	100,0	0,770

Die mit * bezeichneten Zahlen find besbachtete Werte, die anderen find graphisch hieraus ermittelt.

Die Lösungswärmen wurden von Knietsch sowohl mittels eines Kalorimeters wie auch durch Wägungen in größerem Maßstabe ermittelt. Wir geben hier die Werte für Oleum und später bei "Schwefelsäure" diesienigen für gewöhnliche Schwefelsäure.

	D	1 e u m	
SO _s Proj.	SO, frei Proz.	R alorien	Lösungswärme des festen Oleums Kalorien
82	2,0	199	_
83	7,5	210	
8 4	12,9	223,5	<u> </u>
85	18,3	237,5	
86	23 ,8	250	
87	29,2	26 5	
88	34,7	27 8	<u> </u>
89	40,1	292	_
90	45,6	30 8	286
91	51,0	325	304
92	56,4	344	322
93	61,9	36 3	340
94	67,3	3 81	360
95	72, 8	4 01	380
96	78,3	421	402
97	83,7	442	423
98	89,1	465	442
99	94,6	490	463
100	100,0	5 15	486

Anietsch gibt a. a. D. auch Tabellen für den elektrischen Widers stand, die Ausslußgeschwindigkeit (Biskosität) und die kapillaren Steigs höhen im Oleum und Schwefelsäuren zwischen O Proz. und 100 Proz. 803.

Die Wirkung von rauchenden Säuren auf Eisen wird unten zugleich

mit berjenigen gewöhnlicher Säuren beschrieben werben.

Die Analyse von rauchender Schwefelsäure wird nach derjenigen der gewöhnlichen Schwefelsäure beschrieben werden.

Schwefelfäure, H2SO4.

Natürliches Bortommen von Schwefelfäure.

Wegen ihrer großen Verwandtschaft zu allen basischen Körpern kann sich die Schweselsäure in der Natur nur ganz ausnahmsweise im freien Zustande vorsinden, während doch die Sulfate in allen Naturreichen die ausgedehnteste und teilweise äußerst massenhafte Verbreitung genießen, vor allem als Sips und Anhydrit, welche ganze Gebirgsformationen bilden.

Im freien Zustande ist die Schwefelsäure namentlich in einigen Quellen vultanischen Ursprungs gefunden worden; dann auch in solchen Flüssen, welche durch jene Quellen gespeist werden. Einer der bekanntesten Fälle dieser Art ist der Rio Binagre in Mexiko, welcher 0,111 Proz. freie Schwefelsäure (berechnet als SO₈) und 0,091 freie HCl enthält; er führt täglich 38 Tons, nach anderen sogar 69 Tons von beiden Säuren in das Meer. Biele ähnliche Fälle sind an anderen Orten der Erde beodachtet worden (vergl. 1. Aufl. d. W. 1, 12). Biele andere Fälle hängen mit der Oxydation von Schwefelerzen zusammen, indem die Säure aus den zuerst gebildeten Sulfaten durch Sitze ausgetrieben wird. Eine dem Bergmann nur zu bekannte Erscheinung ist ja das Auftreten von freier Säure in den Grubenwässern aus ähnlichen Ursachen, wobei die metallenen Pumpen und die Dampstessel zerfressen werden; selbst das Leder der Bentile wird dadurch brüchig und die Holzteile werden verkohlt. Übrigens wird dei Bulkanen jedenfalls auch die Oxydation des Schwefelwasserslossen.

Selbst im Tierreiche hat man freie Schwefelsäure gefunden, nämlich in den Speicheldrüsen einiger Mollusten, insbesondere von Dolium galea, welche 2,47 Proz. freie Schwefelsäure und 0,4 Proz. freie Salzsäure enthalten (Bödeter und Troschel, de Luca und Pauceri).

Schwefelfäure=Monohybrat, H2SO4.

Die eigentliche Schwefelsäure, gewöhnlich als "Monohydrat" bezeichnet, hat die rationelle Formel: $SO_2 - OH$ und kann angesehen werden als enthaltend 81,63 Proz. SO_3 und 18,37 Proz. Wasser. Es ist eine farblose, wasserhelle, ölige Flüssigkeit. Ihr Volumgewicht bei 0° ist 1,853; bei 15° (verglichen mit Wasser von 4°) nach Lunge und Naef: 1,8384; nach Schertel: 1,8378;

nach Marignac, F. Kohlrausch, Mendelejeff: 1,83721). Sowohl der Zusat von sehr wenig SO3 als ber von wenig Wasser erhöhen das Volumgewicht (s. u.). Das reine Monohydrat erstarrt etwa um 0° und bildet große Kristallblätter, welche bei + 10,5° schmelzen; sie bleiben erheblich unter dieser Temperatur flüssig, erstarren aber burch Bewegung ober noch besser durch Eintragung eines Kriställchens bes festen Hybrats. Diese Säure fängt bei 2900 an zu sieben; ber Siebepunkt fleigt auf 3380 (Marignac), mas beweist, daß fie nicht unverändert bestilliert. In der Tat geht ein Gemisch von Hydrat, Anhydrid und Wasser über. Diese Dissoziation beginnt viel früher (vergl. S. 146); das reine Monohydrat raucht (d. h. gibt etwas SO3 ab) schon ein wenig bei gewöhnlicher Sommertemperatur, sehr entschieden bei 30° ober 40°. Dem entsprechend tann es unmöglich durch Eindampfen ober Destillieren aus verdünnter Säure erhalten werden; man erhält es, indem man zu der stärkften, durch Konzentration erhaltenen Säure die genau richtige Menge Anhydrid jett, oder durch Abkühlung solcher Säure unterhalb 0° und mehrmaliges Umfristallisieren. Das letztgenannte Berfahren ist von dem Berfasser zur technischen Darstellung des Monohydrats verwertet worden, welches seitbem einen Sandelsartitel bildet (vergl. 9. Rapitel).

Der Dampf der Schwefelsäure besteht jedenfalls größtenteils oder ganz (je nach der Temperatur) nicht aus den Molekülen SO_4H_2 , sondern aus isolierten Molekülen SO_3 und H_2O ; die Theorie würde für SO_4H_2 (2 Bolumina) eine Dampfdichte von 3,3862, für getrennte Moleküle von SO_8 und H_2O (4 Bolumina) 1,6931 ergeben, während Deville und Troost bei 440° 1,74 fanden. Die Dissoziation ist also im dampfförmigen Zustande so gut wie vollständig, und es stimmt ganz und gar mit unseren jetzigen Begriffen vom gassörmigen Zustande (seit Clausius) überein, anzunehmen, daß auch unterhalb des Siedepunktes einige Moleküle der SO_4H_2 sich schon dissoziieren, woraus sich alle obigen Erscheinungen nach Dittmar (Chem. News 20, 258) erklären.

Bildung der Schwefelsäure. Es ist behauptet worden, daß in seuchten Schwefelblumen schon bei gewöhnlicher Temperatur sich Schwefelsäure bilde; ebenso soll dies beim Erhitzen von Schwefel mit Wasser auf 200°, oder durch den elektrischen Strom geschehen; mit Leichtigkeit wird Schwefel durch Shlor, unterchlorige Säure, Salpetersäure, Königswasser u. s. w. zu Schwefelsäure orzhiert. Ferner liesern die Triz, Tetraz und Pentathionsäure, die erstere schon beim Erhitzen, alle drei bei Einwirkung von Chlor oder Brom, oder schon bei längerer Einwirkung von stärkeren Säuren, welche sie im freien Zustande auszscheiden, Schweselsäure neben schwesliger Säure und Schwesel. Auch aus unterschwesligsauren Salzen (Thiosulfaten) wird durch Chlor Schweselsäure gebildet. Alle diese Zersexungen können bei der Sodasabrikation in Betracht kommen.

Bei weitem am häufigsten jedoch bildet sich Schwefelsäure aus schwefliger Säure; die wässerige Lösung derselben geht schon an der Luft allmählich in Schwefelsäure über, sofort aber durch Chlor, Brom, Jod, unterchlorige Säure, Salpetersäure und mehrere Metallsalze, wie schwefelsaures Manganoryd, salpeter-

¹⁾ Bergl. Berl. Ber. 1884, S. 1748, 2536, 2711.

saures Duecksilberoxydul u. s. w. Schwefeldioryd mit Sauerstoff durch ein glühendes Rohr geleitet, welches Platin, platinisierten Asbest, Eisenoxyd u. dergl. enthält, gibt bei Gegenwart von Wasser Schwefelsäure, bei Abwesenheit desselben Schwefelsäureanhydrid. Diese Reaktion ist in den letzten Jahren von großer technischer Wichtigkeit geworden: vergl. 11. Kapitel. Früher war allein von technischer Bedeutung die Bildung von Schwefelsäure aus Schweseldioxyd durch Übertragung des atmosphärischen Sauerstoffs auf dasselbe unter Vermittelung der salpetrigen Säure, welche die Grundlage der Fabrikation der Schwefelsäure bildet und daselbst näher besprochen werden wird.

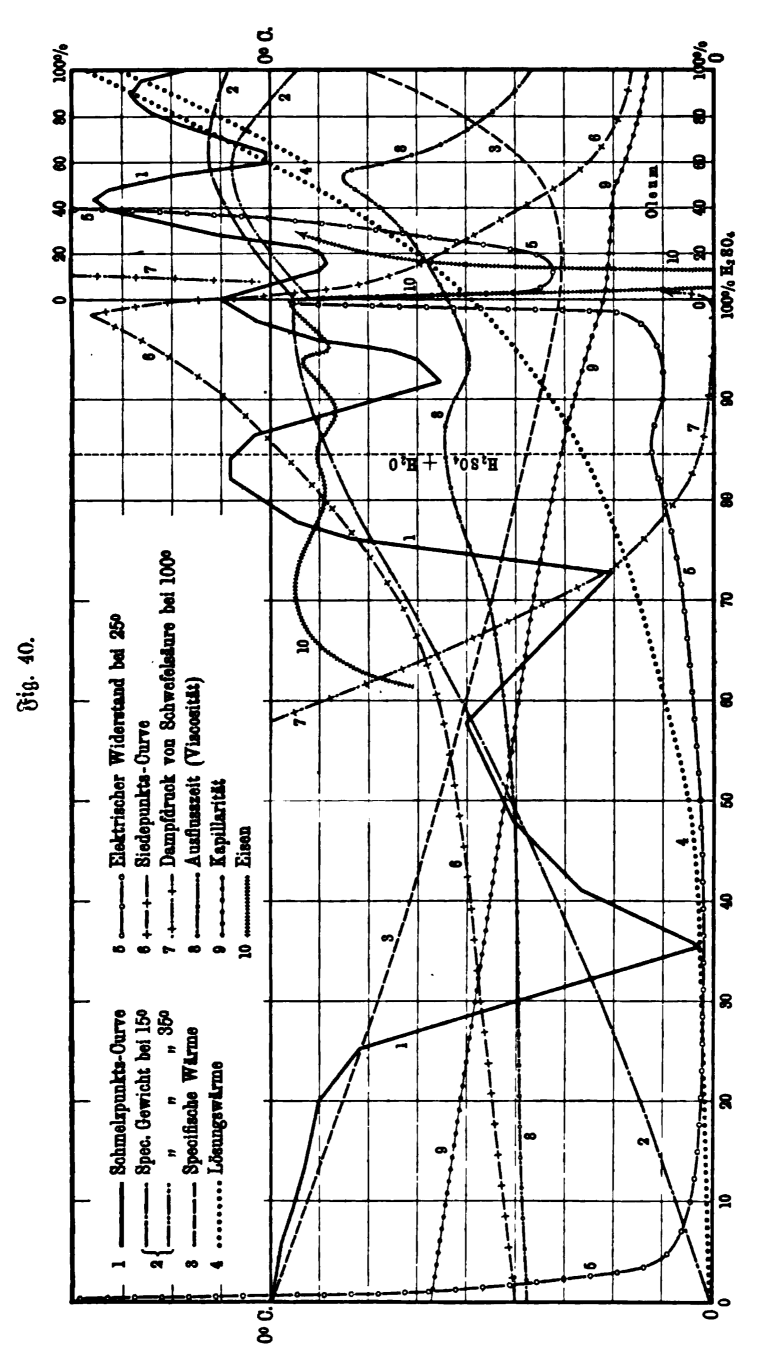
Die Bildungswärme von 98 Gew.-Iln. H. SO4 ift:

				flüssig	in verdünnten Löjungen
aus SO ₂ , O, H ₂ O	•	•	•	54 000	72 000 W.S.
$, S, O_3, H_2 O$.	•	•	•	124 000	141 000 "
$_{\prime\prime}$ S, O_4 , H_2 .	•	•	•	193000	210 000 "

Die Reutralisationswärme von 1 Mol. (98 Gew.-In.) H₂SO₄ durch 2 Mol. (80 Tle.) NaOH in Gegenwart von 400 Mol. Wasser wird von Thomsen = 31 380 W.-E. angegeben.

Das stärtste, durch Konzentrieren von gewöhnlicher reiner Schwefelfäure in der Hitze zu erhaltende Bitriolöl enthält eine gewiffe Menge Wasser, welche von verschiedenen Beobachtern (Marignac, Pfaundler, Roscoe, Dittmar, Lunge und Naef) nicht übereinstimmend angegeben wird, so daß man nicht behanpten kann, dieses Bitriolöl stelle eine bestimmte chemische Berbindung von Monohydrat mit mehr Wasser vor. Die Angaben schwanken von 97,86 bis 98,99 Proz. SO4 H2 in dieser Saure; jedenfalls ist es nahe an 98,3 Proz. Die bestillierte Schwefelfaure erstarrt etwas unter 00, zeigt jedoch ebenfalls bas Phanomen ber Überschmelzung in hohem Grabe. Ihr Siedepunkt wird von Dalton pu 326 bis 327° angegeben; nach Marignac ist er 338°, nach Pfaundler und Pölt ist er 315 bis 3170 (?). Die Angabe von Marignac wird gewöhnlich für die zuverlässigste gehalten; die Säure von Pfaundler und Bölt enthielt wohl etwas mehr Wasser. Das Sieben findet bei stärkerem als bem gewöhnlichen Drucke ruhig statt, bei schwächerem Drucke jedoch unter heftigem Stoßen, welches man durch Einlegen von Platinschnitzeln ober Platindraht, ober nach Dittmar beffer durch Ginleiten eines schwachen Luftstromes mahrend bes Siebens vermeiben fann (vergl. 8. Rapitel).

Diese unverändert überdestillierende Säure von 98,3 Proz. H₂ SO₄ besitt eine Anzahl weiterer Eigentümlichkeiten, aus denen hervorgeht, daß sie einen gewissen Gleichgewichtszustand, sozusagen eine kritische Konzentration, darstellt. Dies zeigt sich sehr gut in dem von Knietsch (Berl. Ber. 1901, S. 4089) gegebenen Kurvendilde, Fig. 40, worin die Linie 1 — die Schmelzpunkte, 2 — die spezisischen Gewichte bei 15°, und — dieselben bei 35°, 3 — die spezisischen Wärmen, 4 · die Lösungswärmen, 5 · die elektrischen Widerstände bei 25°, 6 · die Siedepunkte, 7 · die Dampsbrucke bei 100°, 8 · die Ausslußgeschwindigkeiten, 9 · die kapillaren Steighöhen, 10 — die Wirkung auf Eisen versinnlicht.



Yunge, Codaindustrie. I. 8. Aufl.

Man bemerkt bei jener Konzentration eine scharfe Spitze des Siedepunktsmaximums, nämlich bei 330°. Unter diesem Punkte bestilliert Wasser oder
verdünnte Schwefelsäure, darüber Schwefelsäureanhydrid, bis in beiden Fällen
die konstant übergehende Konzentration 98,3 Proz. erreicht wird. Die Dampsbichte bei derselben ist = 0, bei 100° im Vakuum beobachtet; das spezissische Gewicht der wasserhaltigen Säuren erreicht hier ein Maximum, von dem es
nach beiden Seiten hin abfällt; der elektrische Widerstand fängt bei dieser Konzentration plötzlich an zu steigen, nach einem Maximum hin, das bei fast
100 Proz. H2 SO4 erreicht wird; im Zusammenhange damit nimmt die Wirkung
der Säure aus Eisen ab (vergl. später).

Die im solgenden beschriebene Eigenschaft der etwa 98 Proz. H2SO4 enthaltenden Saure ist sür die Schwefelsäurefabrikation durch das Kontaktversahren von großer Wichtigkeit. Anietsch (a. a. D.) hat gefunden, daß die Umwandlung des SO3 in wasserhaltige Schwefelsäure nicht leicht in der ansscheinend einsachsten Art, nämlich vermittelst Durchleiten der aus dem Kontaktsosen kommenden Gase durch eine Reihe von mit Wasser oder verdünnter Säure beschickten Gesäßen im Gegenstrom, vorgenommen werden kann. Obwohl die Auslösungswärme von SO3 in Wasser erheblich größer als diesenige in Schwefelsäure ist, so ist es doch besser, Säure von 97 dis 98 Proz. zur Abssorption anzuwenden, welche das SO3 sosort und vollständig zurückhält, wenn man nur Sorge trägt, stets so viel Wasser oder verdünnte Säure zulausen und so viel konzentrierte Schwefelsäure ablausen zu lassen, daß die obige Stärke von 97 bis 98 Proz. immer erhalten bleibt.

Sacur (Zeitschr. f. Elektrochemie 1902, S. 81) erklärt dies durch die (längst bekannte) Tatsache, daß bei gewöhnlicher Temperatur das wirkliche Monohydrat schon ein wenig in $H_2 SO_4$, $H_2 O + SO_3$ dissoziiert ist (vergl. S. 143), aber bei Gegenwart von wenig Wasser, entsprechend dem Gehalte daran von 98 proz. $H_2 SO_4$, ist der Partialdruck des SO_3 auf seinem Minimum angelangt, und daher hat diese Säure das Maximum der Absorptionskraft sür SO_3 . Bis zu diesem Punkte ist kein freies Wasser vorhanden, aber dei größerer Berdünnung tritt dies ein. Der Umstand, daß solche verdünnte Säuren schlechtere Lösungsmittel sür SO_3 sind, erklärt sich durch die Beobachtung von Obdo (S. 138), wonach das wirkliche, bei 14° schmelzende SO_3 sich leicht in $H_2 SO_4$ auflöst, aber das Polymer, S_2O_6 , nur langsam. Nun bildet sich aber S_2O_6 aus SO_3 unter dem Einflusse minimer Mengen von Wasser, und entsteht daher auch, wenn SO_3 in Säuren von weniger als 98 Proz. $H_2 SO_4$ eingeleitet wird, die eben schon ganz kleine Mengen von freiem Wasser enthalten.

Die "englische" oder "66 grädige" (d. h. nach Baumés Aräometer) Schwefelsäure enthält stets mehr Wasser als der höchste durch Destillation zu erreichende Konzentrationsgrad. Ausnahmsweise wird sie bis 98 Proz. H2SO4 konzentriert; die gewöhnliche sogenannte 66 grädige Säure enthält nur 96 bis herunter auf 93, zuweilen gar nur 92 Proz. Die Schwankungen entstehen zum Teil dadurch, daß bei den höchsten Konzentrationsgraden ein geringer Untersichied im sprozentgehalt

Ardometer.

entspricht; zum Teil badurch, daß das spezisische Gewicht der Handelssäure insisse ber steinen Saure ist; aber abgesehen hiervon ist auch die Genanigkeit der gewöhnlich angewendeten Aräometer keine sehr hohe. In England besteht wenigstens die Möglichkeit, alle Aräometer genau gleich zu machen, da sie dort nach dem rationellen System von Twadbell eingerichtet sind, wo jeder Grad einem Unterschiede von 0,005 im spezisischen Gewicht entspricht. Aber auf dem europäischen Kontinent und in Amerika steht leider Baumés Aräometer in allgemeinem Gebrauch, dessen Grade schon nach den verschiedenen Autoritäten sehr verschiedene Werte haben, während die im Handel gesundenen Instrumente noch größere Abweichungen zeigen. Das sogenannte "rationelle" Baumssche Aräometer, welches auf einer mathematischen Grundlage ruht und daher immer in gleichsseriger Weise hergestellt werden könnte, ist das auf der Formel

$$d = \frac{144,3}{144,3-n}$$

bernhende, wo d irgend ein spezielles Bolumgewicht und n dem diesem entsprechenden Stalenteil bes Aräometers entspricht. (Die mathematische Herleitung dieser Formel findet sich in der 1. Aufl. d. 28. 1, 15.) Diese Stala ist jett in Deutschland und Frankreich sehr verbreitet und ist die im vorliegenden Werke allein angewendete. Nur bei dieser kommt der Grad 66, welcher überall für die konzentrierte Handelssäure angewendet wird, dem wirklichen spezifischen Gewicht einer reinen Schwefelsäure von 96 Proz., ober einer Handelsjäure von 94 bis 95 Proz., nämlich 1,840, sehr nahe. Leider werden aber auch baneben verschiedene andere Baumé-Stalen benutt, wie die Berlachsche, welche viel niedrigere Werte haben. Um die Verwirrung noch ärger zu machen, haben die amerikanischen Fabrikanten neuerdings wieder eine andere Skala, mit der Basis $n=145-\frac{145}{d}$ angenommen. Diese Stala sindet sich im "Chemical Trade Journal" 2, 183. Um bas Berhältnis biefer Stalen wenigstens tlar zu stellen, seien im Folgenden die brei wichtigften Baumé-Stalen mit den entsprechenden Bolumgewichten zusammengestellt. (Die augenscheinlichen Unregelmäßigkeiten ber Stala für bas amerikanische Araometer sind

nicht Schuld des Berfassers, der sich an die oben angeführte Quelle hielt.)

148 Bergleichung verschiedener Baumé-Araometer mit dem Bolumgewichte.

Vergleichung verschiedener Baumé-Aräometer mit bem Volumgewichte.

		1					
Grade	Rationesses Argometer 144,3 d=144,3—n	Baumésches Argometer nach Gerlach	Ameritanisches Aräometer	Grade	Rationelles Aräometer $d = \frac{144,3}{144,3-n}$	Baumésches Arcometer nach Gerlach	Amerifanisches Arcometer
1	1,007	1,0068	1,005	34	1,308	1,3015	1,309
2	1,014	1,0133	1,011	35	1,320	1,3131	1,317
3	1,022	1,0208	1,023				
4	1,029	1,0280	1,029	36	1,332	1,3250	1,334
5	1,037	1,0353	1,036	37	1,345	1,3370	1,342
_				38	1,357	1,3494	1,359
6	1,045	1,0426	1,043	39	1,370	1,3619	1,368
7	1,052	1,0501	1,050	40	1,383	1,3746	1,386
8	1,060	1,0576	1,057	۱,			1 005
9	1,067	1,0653	1,064	41	1,397	1,3876	1,395
10	1,075	1,0731	1,071	42	1,410	1,4009	1,413
11	1 002	1.0010	1.000	43	1,424	1,4143	1,422
12	1,083	1,0810	1,086	44	1,438	1,4281	1,441
13	1,091	1,0890	1,093	45	1,453	1,4421	1,451
14	1,100	1,0972	1,100	46	1,468	1,4564	1,470
15	1,108	1,1054	1,107	47	1,483	1,4710	1,480
10	1,116	1,1138	1,115	48	1,498	1,4860	1,500
16	1,125	1,1224	1,122	49	1,514	1,5012	1,510
17	1,134	1,1310	1,136	50	1,530	1,5167	1,531
18	1,142	1,1398	1,143		, _,	2,020	2,002
19	1,152	1,1487	1,150	51	1,540	1,5325	1,541
20	1,162	1,1578	1,158	52	1,563	1,5487	1,561
	-,	2,23.3	1	53	1,580	1,5652	1,573
21	1,171	1,1670	1,172	54	1,597	1,5820	1,594
22	1,180	1,1763	1,179	55	1,615	1,5993	1,616
23	1,190	1,1858	1,186	56	1,634	1,6169	1 697
24	1,200	1,1955	1,201	57	1,652	•	1,627
25	1,210	1,2053	1,208	5 8	1,671	1,6349	1,650
				59	1,691	1,6533	1,661
26	1,220	1,2153	1,216	60	1,031	1,6721	1,683
27	1,231	1,2254	1,231		1,711	1,6914	1,705
28	1,241	1,2357	1,238	61	1,732	1,7111	1,727
29	1,252	1,2462	1,254	62	1,753	1,7313	1,747
30	1,263	1,2569	1,262	63	1,774	1,7520	1,767
01	1.054	1 0000	1 000	64	1,796	1,7731	1,793
31	1,274	1,2677	1,269	65	1,819	1,7948	1,814
3 2	1,285	1,2788	1,285			•	·
33	1,297	1,2901	1,293	66	1,842	1,8171	1,835
	1			l	!		

Bur Ermöglichung von Bergleichen mit dem in England ausschließlich angewendeten Aräometer von Twaddell folgt noch eine Tabelle für dieses, die übrigens durch eine leichte Kopfrechnung erspart werden kann, ba n Grade Imabbell immer = 1 + 0,005 n sind.

Ewade Twade	Spez. Gewicht	Grade Twaddell	Spez. Gewicht	Grade Twaddell	Spez. Gewicht	Grade Twaddell	Spez. Gewicht	Grade Twaddell	Spez. Gewicht
1	1,005	36	1,180	71	1,355	106	1,530	141	1,705
2	1,010	37	1,185	72	1,360	107	1,535	142	1,710
3	1,015	38	1,190	73	1,365	108	1,540	143	1,715
4	1,020	39	1,195	74	1,370	169	1,545	144	1,720
5	1,025	40	1,200	75	1,375	110	1,550	145	1,725
6	1,030	41	1,205	76	1,380	111	1,555	146	1,730
7	1,035	42	1,210	77	1,385	112	1,560	147	1,735
8	1,040	43	1,215	78	1,390	113	1,565	148	1,740
9	1,045	44	1,220	79	1,395	114	1,570	149	1,745
10	1,050	45	1,225	80	1,400	115	1,575	150	1,750
11	1,055	46	1,230	81	1,405	116	1,580	.151	1,755
12	1,060	47	1,235	82	1,410	117	1,585	152	1,760
13	1,065	48	1,240	83	1,415	118	1,590	153	1,765
14	1,070	49	1,245	84	1,420	119	1,595	154	1,770
15	1,075	50	1,250	85	1,425	120	1,600	155	1,775
16	1,080	51	1,255	86	1,430	121	1,605	156	1,780
17	1,035	52	1,260	87	1,435	122	1,610	157	1,785
18	1,090	5 3	1,265	88	1,440	123	1,615	158	1,790
19	1,095	54	1,270	89	1,445	124	1,620	159	1,795
20	1,100	55	1,275	90	1,450	125	1,625	160	1,800
21	1,105	56	1,280	91	1,455	126	1,630	161	1,805
22	1,110	57	1,285	92	1,460	127	1,635	162	1,810
2 3	1,115	58	1,290	93	1,465	12 8	1,640	163	1,815
24	1,120	59	1,295	94	1,470	129	1,645	164	1,820
25	1,125	60	1,300	95	1,475	130	1,650	165	1,825
26	1,130	61	1,305	96	1,480	131	1,655	166	1,830
27	1,135	62	1,310	97	1,485	132	1,660	167	1,835
2 8	1,140	6 3	1,315	98	1,490	133	1,665	168	1,840
29	1,145	61	1,320	99	1,495	134	1,670	169	1,845
30	1,150	6 5	1,325	100	1,500	135	1,675	170	1,850
31	1,155	66	1,330	101	1,505	136	1,680		
32	1,160	67	1,335	102	1,510	137	1,685	}	
33	1,165	6 8	1,340	103	1,515	138	1,690		[
34	1,170	6 9	1,345	104	1,520	139	1,695		
35	1,175	7 0	1,350	105	1,525	140	1,700		
	-	•	,	•	•	•	•	•	•

Ebenso rationell wie die Twadbellsche Stala ist die des von Fleischer vorgeschlagenen "Densimeters", dessen Grade Intervallen von 0,010 entsprechen, so daß ein Grad des Densimeters immer zwei Graden Twaddell entspricht. Eine Reduktionstadelle dasür ist mithin ganz unnötig, da man ja, um diese Grade auf Bolumgewicht zurückzusühren, immer nur 1 mit dem Dezimalkomma vorzusehen braucht, also z. B. 74 °D. = 1,74 spez. Gew. Obwohl dieses Instrument disher erst in wenigen deutschen Fabriken eingesührt ist, so wäre doch seine allgemeine Einsührung (wenn man nicht das Twadbellsche Aräometer vorziehen will) äußerst wünschenswert, und einer amtlichen Eichung könnte auch hier kein begründeter Widerstand entgegengesetzt werden. Um die Einsührung des Densimeters möglichst zu befördern, wird dasselbe in diesem Werke neben dem Baumsschen Aräometer ausgiedig verwendet werden, wobei die Bezeichnung als °B. und °D. keine Verwechselung austommen lassen wird.

Der Prozentgehalt von Gemischen von Schwefelsäure und Wasser wird meist nur mit dem Aräometer untersucht, und viele Tabellen sind für diesen Zweck gegeben worden.

Se wäre sehr wünschenswert, wie Hasenclever hervorhebt (Hofmanns Bericht 1, 181), wenn sämtliche Schwefelsäurefabrikanten gleiche Reduktionstabellen bei ihren Berechnungen anwendeten; denn bei den Angaben über das Ausbringen an Schwefelsäure (und in vielen anderen Fällen) werden hänsig verschiedene Tabellen zu Grunde gelegt, so daß sich dann die Betriebsresultate verschiedener Fabrikanten nicht immer direkt miteinander vergleichen lassen. Dies geht mit großer Deutlichkeit aus folgender Zusammenstellung hervor:

aumé	nað		Gehalt der Schwefelfäure an SO4H, nach								
Grade nach Baumé	Volumgewicht Kolb	Bauquelin	d'Arcet	Tabellen verschiedener Fabriken							
10	1,075	11,73		11,5	11,40		10,98	11,0	10,8		
20	1,162	24,01		23,3	23,46		21,97	22,4	22,2		
30	1,263	36,52	_	36,9	36,60		35,93	34,9	34,7		
4 0	1,383	50,41	_	51,6	51,49	_	49,94	48,4	48,3		
5 0	1,530	66,45	66,45	66,9	66,17	63, 8	63,92	62,7	62,5		
6 0	1,711	84,22	82,34	83 ,3	82,80	79,4	79,90	78,0	78,1		
66	1,84 2	100,00	100,00	100,00	100,00	94,0	97,87	100,0	100,0		

Die (ganz unrichtige) Tabelle von Vauquelin und d'Arcet wurde damals in Sildfrankreich noch ausschließlich gebraucht.

Wir werden hier diese veralteten Tabellen nicht berücksichtigen, ebenso wenig diesenigen von Ure, Dalton, Otto u. s. w., und verweisen auch für die zu verlässigeren Tabellen von Bineau und Kolb auf die erste Ausgabe dieses Werkes. Hier geben wir nur die neuesten und genauesten Resultate, diesenigen

Spezifische Gewichte von Schwefelsäurelösungen nach Lunge und Isler.

Spez. Sew.	u m é	e11			teile ents reiner				lt Kilog reiner C	
bei \frac{15^0}{4^0} (luftl. R.)	Grad Baum	Grab Twadd	SCO.	Troj. H. 80.	Proz. 60 grādige Saure	Prog. 50 gräbige Säure	80°s	H.80,	60 grabige Saure	50 grabige Saure
1,000	0	o	0,07	0,09	0,12	0,14	0,001	0,001	0,001	0,001
1,005	0,7	1	0,68	0,83	1,06	1,33	0,007	0,008	0,011	0,013
1,010	1,4	2	1,28	1,57	2,01	2,51	0,013	0,016	0,020	0,025
1,015	2,1	3	1,88	2,30	2,95	3,6 8	0,019	0,023	0,030	0,037
1,020	2,7	4	2,47	3,03	3,88	4,85	0,025	0,031	0,040	0,050
1,025	3,4	5	3,07	3,76	4,82	6,02	0,032	0,039	0,049	0,062
1,030	4,1	6	3,67	4,49	5,78	7,18	0,038	0,046	0,059	0,074
1,035	4,7	7	4,27	5,23	6,73	8,37	0,044	0,054	0,070	0,087
1,040	5,4	8	4,87	5,96	7,64	9,54	0,051	0,062	0,079	0,099
1,045	6,0	9	5,45	6,67	8,55	10,67	0,057	0,071	0,089	0,112
1,050	6,7	10	6,02	7,37	9,44	11,79	0,063	0,077	0,099	0,124
1,055	7,4	11	6,59	8,07	10,34	12,91	0,070	0,085	0,109	0,136
1,060	8,0	12	7,16	8,77	11,24	14,03	0,076	0,093	0,119	0,149
1,065	8,7	13	7,73	9,47	12,14	15,15	0,082	0,102	0,129	0,161
1,070	9,4	14	8,32	10,19	13,05	16,30	0,089	0,109	0,140	0,174
1,075	10,0	15	8,90	10,90	13,96	17,44	0,096	0,117	0,150	0,188
1,080	10,6	16	9,47	11,60	14,87	18,56	0,103	0,125	0,161	0,201
1,085	11,2	17	10,04	12,30	15,76	19,68	0,109	0,133	0,171	0,213
1,090	11,9	18	10,60	12,99	16,65	20,78	0,116	0,142	0,181	0,227
1,095	12,4	19	11,16	13,67	17,52	21,87	0,122	0,150	0,192	0,240
1,100	13,0	20	11,71	14,35	18,39	22,96	0,129	0,158	0,202	0,253
1,105	13,6	21	12,27	15,03	19,26	24,05	0,136	0,166	0,212	0,265
1,110	14,2	22	12,82	15,71	20,13	25,14	0,143	0,175	0,223	0,279
1,115	14,9	23	13,36	16,36	20,96	26, 18	0,149	0,183	0,234	0,292
1,120	15,4	24	13,89	17,01	21,80	27,22	0,156	0,191	0,245	0,305
1,125	16,0	25	14,42	17,66	22,63	28,26	0,162	0,199	0,255	0,318
1,130	16,5	26	14,95	18,31	23,47	29,30	0,169	0,207	0,265	0,331
	17,1	27	15,48	18,96	24,29	30,34	0,176	0,215	0,276	0,344
1,140	17,7	28	16,01	19,61	25,13	31,38	0,183	0,223	0,287	0,358
1,145	18,3	29	16,54	20,26	25,96	32,42	0,189	0,231	0,297	0,371
1,150	18,8	30	17,07	20,91	26,79	33,46	0,196	0,239	0,308	0,385
1,155	19,3	31	17,59	21,55	27,61	34,48	0,203	0,248	0,319	0,398
1,160	19,8	32	18,11	22,19	28,43	35,50	0,210	0,257	0,330	0,412
1,165	20,3	33	18,64	22,83	29,25	36,53	0,217	0,266	0,341	0,426
1,170	20,9	34	19,16	23,47	30,07	37,55	0,224	0,275	0,352	0,439
1,175	21,4	35	19,69	21,12	30,90	38,59	0,231	0,2:3	0,363	0,453
	22.0							•	•	•
1,180 1,185	22.5	37	20.73	25.40	32.55	39,62 40,64	0.246	0.301	0.386	0.481
								,,,,,		,

Spez. Gew.	Baumé	eII			teile ents		1 Lite bei d	er enthö hemisch	ilt Kilog reiner E	ramm dure
bei $\frac{15^{\circ}}{4^{\circ}}$ (luftl. R.)	Grad Ba	Grad Twadd	Prog. SO3.	Mrog. II ₂ S O ₄	Proz. 60 grädige Säure	Proz. 50 grädige Säure	S 0,	H, S 0,	60 grädige Säure	50 grädige Saure
1,190	23,0	38	21,26	26,04	33,37	41,66	0,253	0,310	0,397	0,496
1,195	23,5	39	21,78	26,68	34,19	42,69	0,260	0,319	0,409	0,511
1,200	24,0	40	22,30	27,32	35,01	43,71	0,268	0,328	0,420	0,525
1,205	24,5	41	22,82	27,95	35,83	44,72	0,275	0,337	0,432	; ·
1,210	25,0	42	23,33	28,58	36,66	45,73	0,282	0,346	0,444	•
1,215	25,5	43	23,84	29,21	37,45	46,74	0,290	0,355	0,455	0,568
1,220	26,0	44	24,36	29,84	38,23	47,74	0,297	0,364	0,466	0,583
1,225	26,4	45	24,88	30,48	39,05	48,77	0,305	0,373	0,478	0,598
1,230	26,9	46	25,39	31,11	39,86	49,78	0,312	0,382	0,490	0,612
1,235	27,4	47	25,88	31,70	40,61	50,72	0,320	0,391	0,502	0,626
1,240	27,9	48	26,35	32,28	41,37	51,65	0,327	0,400	0,513	0,640
1,245	28,4	49	26, 83	32,86	42,11	52,58	0,334	0,409	0,524	(),655
1,250	28,8	50	27,29	33,43	42,84	53,49	0,341	0,418	0,535	0,669
1,255	29,3	51	27,76	34,00	43,57	54,40	0,348	0,426	0,547	0,683
1,260	29,7	52	28,22	34,57	44,30	55,31	0,356	0,435	0,558	0,697
1,265	30,2	53	28,69	35,14	45,03	56,22	0,363	0,445	0,570	0,711
1,270	30,6	54	29,15	35,71	45,76	57,14	0,370	0,454	0,581	0,725
1,275	31,1	85	29,62	36,29	46,50	58,06	0,377	0,462	0,593	0,740
1,280	31,5	56	30,10	36,87	47,24	58,99	0,385	0,472	0,605	0,755
1,285	32,0	57	30,57	37,45	47,99	59,92	0,393	0,481	0,617	0,770
1,290	32,4	58	31,04	38,03	48,73	60,85	0,400	0,490	0,629	0,785
1,295	32, 8	59	ⁱ 31,52	38,61	49,47	61,78	0,408	0,500	0,641	0,800
1,300	33,3	60	31,99	39,19	50,21	62,70	0,416	0,510	0,653	0,815
1,305	33,7	61	32,46	39,77	50,96	63,63	0,424	0,519	0,665	0,830
1,310	34,2	62	32,94	40,35	51,71	64,56	0,432	0,529	0,677	0,845
1,315	34,6	63	33,41	40,93	52,45	65,45	0,439	0,538	0,689	0,860
1,320	35,0	64	33, 88	41,50	53,18	66,40	0,447	0,548	0,702	0,876
1,325	35,4	65	34,35	42, 08	53,92	67,33	0,455	0,557	0,714	0,892
1,330	35,8	66	34,80	42,66	54,67	68,26	0,462	0,567	0,727	0,908
1 ,3 35	36,2	67	35,27	43,20	55,36	69,12	0,471	0,577	0,739	0,923
1,340	36,6	68	35,71	43,74	56,05	69,9 8	0,479	0,586	0,751	0,938
1,345	37,0	69	36,14	44,28	56,74	70,85	0,486	0,596	0,763	0,953
1,350	37,4	70	36,58	44,82	57,48	71,71	0,494	0,605	0,775	0,968
1,355	37,8	71	37,02	45,55	58,11	72,56	0,502	0,614	0,787	0,983
1,360	38,2	72	37,45	45,88	58,79	73,41	0,509	0,624	0,800	0,998
1,365	38,6	73	37,89	46,41	59,48	74,26	0,517	0,633	0,812	1,014
1,370	39,0	74	38,32	46,94	60,15	75,10	0,525	0,643	0,824	1,029
1,375	39,4	75	38,75	47,47	60,83	75,95	0,533	0,653	0,836	1,044
1,380	39,8	76	39,18	48,00	61,51	76,80	0,541	0,662	0,849	1,060
1,385	40,1	77	39,62	48,53	62,19	77,65	0,549	0,672	0,861	1,075
1,390	40,5	7 8	40,05	49,06	62,87	78,50	0,557	0,682	0,873	1,091
1,395	40,8	79	40,48	49,59	63,55	79,34	0,564	0,692	0,886	1,107
•	1			l '	l '			'	'	•

Stej. Ver.	um é	110	! - •		teile entj reiner ©	<u>.</u>			lt Kilog reiner S	_
dri 15° 1.11ú. R.)	` <i>A</i>	Grad Twadd	Scog.	Proj. H.S.O.	Proz. 60 gräbige Säure	Proz. 50 gradige Saure	°OS	H, SO,	60 grabige Caure	50 grabige Edure
1,400	41,2	80	40,91	50,11	64,21	80,1 8	0,573	0,702	1,899	1,123
1,405	41,6	81	41,33	50,63	64,88	81,01	0,581	0,711	1,912	1,138
1,410	42,0	82	41,76	51,15	65,55	81,86	0,589	0,721	1,924	1,154
1.415	42,3	83	42,17	51,66	66,21	82,66	0,597	0,730	1,937	1,170
1,420	42,7	84	•	52,15	66,82	83,44	0,604	0,740	1,949	1,185
1.425	43,1	85	42,56	52,63	67,44	84,21	0,612	0,750	1,961	1,200
1.430	43,4	83	43,36	53,11	68,06	84,98	0,620	0,759	1,973	1,215
1,435	43,8	87	43,75	53,59	68,68	85,74	0,628	0,769	1,986	1,230
1,440	. 44,1	'	44,14	54,07	69,29	86,51	0,636	0,779	1,998	1,246
1,445	44,4		44,53	54,55	69,90	87,28	0,643	0,778	1,010	1,261
1,450	44,8		44,92	55,03	70,52	88,05	0,651	0,798	1,023	1,277
1,455	45,1	91	45,31	55,50	71,12	88,80	0,659	0,808	1,035	1,292
1.460	45,4	92	45,69	55,97	71,72	89,55	0,667	0,817	1,047	1,307
1,465	45,8	93	46,07	56,43	72,31	90,29	0,675	0,827	1,059	1,323
1.470	46,1	94	46,45	56,90	72,91	' '	0,683	0,837	1,072	1,338
1.475	46,4	95	46,83	57,37	73,51	91,79	0,691	0,846	1,084	1,354
1,430	46,8	96	47,21	57,83	74,10	92,53	0,699	0,856	1,097	1,370
1.485	47,1	97	47,57	58,28	74,68	93,25	0,707	0,865	1,109	1,385
1,490	47,4	98	47,95	58,74	75,27	93,98	0,715	0,876	1,122	1,400
1.495	47,8	99	48,34	59,22	75,88	94,75	0,723	0,885	1,134	1,417
1,500	48,1	100	48,73	59,70	76,50	95,52	0,731	0,896	1,147	1,433
1,505	48,4	101	49,12	60,18	77,12	96,29	0,739	0,906	1,160	1,449
1,510	48,7	102	49,51	80,65	77,72	97,04	0,748	0,916	1,174	1,465
1,515	49,0	103	49,89	61,12	78,32	97,79	0,756	0,926	1,187	1,481
1520	49,4	104	50,28	61,59	78,93	98,54	0,764	0,936	1,199	1,498
1.525	49,7	105	50,66	62,06	79,52	99,30	0,773	0,946	1,213	1,514
1,530	50,0	106	51,04	62,53	80,13	100,05	0,781	0,957	1,226	1,531
1,535	50,3	107	51,43	63,00	80,73	100,80	0,789	0,967	1,239	1,547
1.540	50,6	108	51,78	63,43	81,28	101,49	0,797	0,977	1,252	1,563
1545	50,9	109	52,12	63,85	81,81	102,16	0,805	0,987	1,264	1,579
1,550	51,2	110	52,46	64,26	82,34	102,82	0,813	0,996	1,276	1,593
1.55	51,5	111	52,79	64,67	82,87	103,17	0,821	1,006	1,289	1,609
1560	51,8	112	53,12	65,08	83,39	104,13	0,829	1,015	1,301	1,624
1,565	52,1	113	53,46	65,49	83,92	104,78	0,837	1,025	1,313	1,640
1.570	52,4	114	53,80	65,90	84,44	105,44	0,845	1,035	1,325	1,655
1.575	52,7	115	54,13	66,30	84,95	106,08	0,853	1,044	1,328	1,671
1.580	53,0	116	54,46	66,71	85,48	106,73	0,861	1,054	1,351	1,686
1,535	53,3	117	54,80	67,13	86,03	107,41	0,869	1,064	1,364	1,702
1.590	53,6	118	55,18	67,59	86,62	108,14	0,877	1,075	1,377	1,719
1,595	53,9	119	55,55	68,05	87,20	108,88	0,886	1,085	1,391	1,737
.630	54,1	120	55,93	68,51	87,79	109,62	0,895	1,096	1,405	1,754
1,605	54,4	121	56,30	68,97	88,38	110,35	0,904	1,107	1,419	1,772
-	,=	I	1 30,00		35,00	-10,00	7,001	-,-0.	-,210	-,· • -

Spez. Gew.	aumé	eII			teile ents reiner C			er enthä hemijch		
bei $\frac{15^{\circ}}{4^{\circ}}$ (luftl. R.)	Grad Ba	Grad Twadd	SO.	Mroj.	Proz. 60 grādige Säure	Proz. 50 gradige Säure	80°s	H, SO,	60 grabige Saure	50 gradige Saure
1,610	54,7	122	56,68	69,43	88,97	111,09	0,913	1,118	1,432	1,789
1,615	55,0	123	57,05	69,89	89,56	111,82	0,921	1,128	1,446	1,806
1,620	55,2	124	57,40	70,32	90,11	112,51	0,930	1,139	1,460	1,823
1,625	55,5	125	57,75	70,74	90,65	113,18	0,938	1,150	1,473	1,840
1,630	55,8	126	58,09	71,16	91,19	113,86	0,947	1,160	1,486	1,857
1,635	56,0	127	58,43	71,57	91,71	114,51	0,955	1,170	1,499	1,873
1,640	56,3	123	58,77	71,99	92,25	115,18	0,964	1,181	1,513	1,889
1,645	56,6	129	59,10	72,40	92,77	115,84	0,972	1,192	1,526	1,905
1,650	56,9	130	59,45	72,82	93,29	116,51	0,981	1,202	1,540	1,922
1,655	57,1	131	59,78	73,28	93,81	117,17	0,989	1,212	1,553	1,939
1,660	57,4	132	60,11	73,64	94,36	117,82	0,998	1,222	1,566	1,956
1,665	57,7	133	60,46	74,07	94,92	118,51	1,007	1,233	1,580	1,973
1,670	57,9	134	60,82	74,51	95,48	119,22	1,016	1,244	1,595	1,991
1,675	58,2	135	61,20	74,97	96,07	119,95	1,025	1,256	1,609	2,009
1,680	58,4	136	61,57	75,42	96,65	120,67	1,034	1,267	1,623	2,027
1,685	58,7	137	61,93	75,86	97,21	121,38	1,043	1,278	1,638	2,046
1,690	58,9	138	62,29	76,30	97,77	122,08	1,053	1,289	1,652	2,064
1,695	59,2	139	62,64	76,73	98,32	122,77	1,062	1,301	1,667	2,082
1,700	59,5	140	63,00	77,17	98,89	123,47	1,071	1,312	1,681	2,100
1,705	59,7	141	63,35	77,60	99,44	124,16	1,080	1,323	1,696	2,117
1,710	60,0	142	63,70	78,04	100,00	124,86	1,089	1,334	1,710	2,136
1,715	60,2	143	64,07	78,48	100,56	125,57	1,099	1,346	1,725	2,154
1,720	60,4	144	64,43	78,92	101,13	126,27	1,108	1,357	1,739	2,172
1,725	60,6	145	64,78	79,36	101,69	126,98	1,118	1,369	1,754	2,191
1,730	60,9	146	65,14	79,80	102,25	127,68	1,127	1,381	1,769	2,209
1,735	61,1	147	65,50	80,24	102,82	128,38	1,136	1,392	1,784	2,228
1,740	61,4	148	65,86	80,68	103,38	129,09	1,146	1,404	1,799	2,247
1,745	61,6	149	66,22	81,12	103,95	129,79	1,156	1,416	1,814	2,265
1,750	61,8	150	66,58	81,56	104,52	130,49	1,165	1,427	1,829	2,284
1,755	62,1	151	66,94	82,00	105,08	131,20	1,175	1,439	1,845	2,303
1,760	62,3	152	67,30	82,44	105,64	131,90	1,185	1,451	1,859	2,321
1,765	62,5	153	67,65	82,88	106,21	132,61	1,194	1,463	1,874	2,340
1,770	62, 8	154	68,02	83,32	106,77	133,31	1,204	1,475	1,890	2,359
1,775	63,0	· 15 5	68,49	83,90	107,51	134,24	1,216	1,489	1,908	2,381
1,780	63,2	156	68,98	84,50	108,27	135,20	1,228	1,504	1,928	2,407
1,785	63,5	157	69,47	85,10	109,05	136,16	1,240	1,519	1,947	2,432
1,790	63,7	158	69,96	85,70	109,82	137,14	1,252	1,534	1,965	2,455
1,795	64,0	159	70,45	86,30	110,58	138,08	1,265	1,549	1,983	2,479
1,800	64,2	160	70,94	86,90	111,35	139,06	1,277	1,564	2,004	2,503
1,805	64,4	161	71,50	87,60	112,25	140,16	1,291	1,581	2,026	2,530
1,810	64,6	162	72,08	88,30	113,15	141,29	1 '	1,598	2,048	2,558
1,815	64,8	163	72,69	89,05	114,11	142,48	1,319	1,621	2,071	2,587
-,010		1	,00	50,00	1	,	-,0-0	_,	_,,,,	_,

Spezif. Gew.	Baumé	ell	I _	_ •	eile entsp reiner S	,				ramm Säure
bei $\frac{15^{\circ}}{4^{\circ}}$ (luftl. R.)	Grad Ba	Grad Twadd	SO.	Stos. H.SO.	Proz. 60 grādige Edure	Proz. 50grādige Saure	808	H,SO,	60grādige Sdure	50 grādige Saure
1,820	65,0	164	73,51	90,05	115,33	144,08	1,338	1,639	2,099	2,622
1,821	. ••	••	73,63	90,20	115,59	144,32	1,341	1,643	2,104	2,628
1,822	65,1	, • •	73,80	90,40	115,84	144,64	1,345	1,647	2,110	2,635
1,823	 ••	 ••	73,96	90,60	116,10	144,96	1,348	1,651	2,116	2,643
1,824	65,2	••	74,12	90,80	116,35	145,28	1,352	1,656	2,122	2,650
1,825	• •	165	74,29	91,00	116,61	145,60	1,356	1,661	2,128	2,657
1,826	65,3	••	74,49	91,25	116,93	146,00	1,360	1,666	2,135	2,666
1,827	· , ••		74,69	91,50	117,25	146,40	1,364	1,671	2,142	2,675
1,828	65,4	••	74,86	91,70	117,51	146,72	1,368	1,676	2,148	2,682
1,829	' ; ••	•• [75,03	91,90	117,76	147,04	1,372	1,681	2,154	2,689
1,830		166	75,19	92,10	118,02	147,36	1,376	1 ,6 85	2,159	2,696
1,8 31	65,5		75,35	92,30	118,27	1 47,6 8	1,380	1,690	2,165	2,704
1,832		••	75,53	92,52	118,56	148,03	1,384	1,695	2,172	2,711
1,833	65,6		75,72	92,75	118,85	148,40	1, 3 88	1,700	2,178	2,720
1,834	••	·	75,96	93,05	119,23	148,88	1,393	1,706	2,186	2,730
1,835	65,7	167	76,27	93,43	119,72	149,49	1,400	1,713	2,196	2,743
1,836	• •	• •	76,57	93,80	120,19	150,08	1,406	1,722	2,207	2,755
1,837	• •		76,90	94,20	120,71	150,72	1,412	1,730	2,217	2,769
1,838	6 5,8		77,23	94,60	121,22	151,36	1,419	1,739	2,228	2,782
1,839	• •	• •	77,55	95,00	121,74	152, 00	1,426	1,748	2,239	2,795
1,840	65,9	168	78,04	95,60	122,51	152,96	1,436	1,759	2,254	2,814
1,8405			78,33	95,95	122,96	153,52	1,441	1,765	2,262	2,825
1,8410	• •	• •	79,19	97,00	124,30	155,20	1,458	1,786	2,288	2,857
1,8415	• •	••	79,76	97,70	125,20	156,32	1,469	1,799	2,305	2,879
1,8410	• •	••	80,16	98,20	125,84	157,12	1,476	1,808	2,317	2,893
1,8405	• •	• •	80,57	98,70	126,48	157,92	1,483	1,816	2,328	2,906
1,8400	• •	• •	80,98	99,20	127,12	158,72	1,490	1,825	2,339	2,920
1,8395	• •	• •	81,18	99,45	127,44	159,12	1,494	1,830	2,344	2,927
1,8390	• •	• •	81,39	99,70	127,76	159,52	1,497	1,834	2,349	2,933
1,8385	• •	• •	81,59	99,95	128,0 8	159,92	1,500	1,838	2,35 5	2,940

(Ratürlich entspricht in dieser Tabelle jeder Grad Twaddell immer einem halben Grade des Denfimeters.)

von Lunge und Isler (Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, S. 129), für die Bolumgewichte bis 1,71, und die von Lunge und Naef (Chem. Ind. 1883, S. 37) für die höchsten Konzentrationen 1).

¹⁾ Eine sehr aussührliche Untersuchung über die Bolumgewichte von Schwesels säureldsungen ist seitdem von Pickering veröffentlicht worden (Journ. Chem. Soc. 37, 64). Ich habe in der Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, S. 569 meine Bründe dasür entwickelt, warum man dieser Untersuchung durchaus nicht das Vertrauen ents

Die spezisischen Gewichte wurden immer bei genau 15° ermittelt und mit Wasser von 4° verglichen, unter Reduktion der Wägungen auf den luftleeren Raum. Es muß besonders darauf aufmerksam gemacht werden, daß alle älkeren Tabellen (einschließlich derer von Bineau, Otto und Kolb) in Bezug auf die höchst konzentrierten Säuren durchaus unrichtig sind, da das Maximum des Volumgewichts nicht, wie es in diesen Tabellen ausgedrückt ist, mit der höchsten Ronzentration, d. h. mit reinem Monohydrat, H_2SO_4 , zusammenfällt. Das Maximum ist vielmehr dei etwa 98,5 Proz., und von diesem Punkte ab sällt das Volumgewicht wieder bis 100 Proz. H_2SO_4 ; über diesen Punkt hinaus, d. h. wenn SO_3 zugegen ist, steigt es sosort wieder (Kohlrausch, Bogg. Ann., Ergänzungsband S, 675; Schertel, Journ. f. pr. Chem. [2] 26, 246; Lunge und Naef, Chem. Ind. 1883, S. 37, u. a. ni.; vergl. auch Fußnote zu S. 139).

Auch ist besonders darauf zu achten, daß alle Tabellen die Volumgewichte nur für chemisch reine Säuren anzeigen; diejenigen von Handelssäure sind stets höher, und wir werden auf diesen Punkt unten zurückkommen. Die Genauigkeit in obiger Tabelle ist gleich \pm 0,05 anzusetzen, so daß die erste Dezimalstelle sicher ist, die zweite aber nur zur Bestimmung der ersten dient.

Ein Aufsatz von Mendelejeff (Zeitschr. f. physik. Chem. 1, 273) über die spezisischen Gewichte von Mischungen von Schwefelsäure und Wasser hat nur theoretisches Interesse.

Eine Korrektion der Aräometerablesungen für Temperaturen über oder unter 15° bei der Ablesung ist natürlich notwendig. Bineau hat eine kleine Tabelle dafür gegeben, welche jedoch für die verdünnten Säuren unrichtig ist. Der Verfasser hat aus vielen in seinem Laboratorium gemachten Beobachtungen eine Tabelle berechnet, welche die Änderungen zeigt, die man sür alle Temperaturen von 0 bis 100° andringen muß, um sie auf 15° zu reduzieren. Die ganze Tabelle ist in Lunges Taschenbuch sür Sodasabrikation u. s. w. abgedruckt; hier geben wir nur die Hauptzahlen. Für jeden Grad über oder unter 15° muß man zu dem beobachteten spezisischen Gewicht zuzählen oder davon abziehen:

0,0006	bei	Säuren	bis z	şıı	•	•	• •	•	1,170
0,0007	"	"	nod	•	•	•	1,170	bis	1,450
0,0008	"	"	"	•	•	•	1,450	"	1,580
0,0009	"	"	"	•	•	•	1,580	"	1,750
0,0010	"	11	"	•	•	•	1,750	"	1,840

Alle Beobachter stimmen darin überein, daß die Lösungen der Schweselssäure bestimmte Hydrate enthalten. Die Literatur über diesen Gegenstand ist sehr umfangreich, und wir führen hier nur die wichtigsten Tatsachen an (vergl. Mendelezeff, a. a. D. und Pickering, a. a. D.). Während ein Sesquis

gegenbringen kann, welches sie durch ihre (eben nur anscheinende) Genauigkeit auf den ersten Blid in Anspruch nehmen möchte.

hydrat der Schweselsäure sich nicht mit Bestimmtheit als chemisches Individuum tonstatieren läßt, so kennt man mit Sicherheit das Doppelhydrat, $SO_4H_2 + H_2O$, welches aus etwas verdünnter Schweselsäure (z. B. 60 grädiger) in der Kälte austristallisiert. Es enthält 84,48 Monohydrat + 15,52 Wasser (oder 68,97 Anhydrid + 31,03 Wasser); schmilzt bei + 8°C., erstarrt aber wegen überschmelzung gewöhnlich erst unter dieser Temperatur, z. B. in strenger Winterkälte, und verliert schon bei 205 dis 210° ein Molekül H_2O unter Zurlicklassen von gewöhnlichem Vitriolöl. Die Kristalle bilden große wasser; helle Säulen, sechsseitig mit zugespitzten Flächen. Bolumgewicht nach verschiedenen Beobachtern 1,78 dis 1,79. Durch Auskristallisieren dieses Hydrats werden im Winter häusig Säureballons zersprengt; man muß daher Säure von 60° und ähnlicher Stärke nur an solchen Orten lagern lassen, wo die Temperatur nicht zu sehr sinkt (z. B. unter den Bleikammern). Stärkere und schwächere Säure kann man ohne Gesahr der Winterkälte aussexen.

Man nimmt noch ein brittes Hybrat, $SO_4H_2+2H_2O$, an, weil beim Berdünnen von Bitriolöl mit Wasser auf diese Stärke, also entsprechend 73,13 Proz. Monohydrat oder 59,70 Anhydrid, die größte Kontraktion (von 100 auf 92,14 Volumina) eintreten soll. Auch aus Erscheinungen bei der Elektrolyse verdünnter Schweselsäure macht Bourgoin (Bull. soc. chim. [2] 12, 433) dieselbe Folgerung. Das Volumgewicht dieses Gemisches wird von den verschiedenen Beobachtern ziemlich verschieden angegeben, nämlich 1,6321 bis 1,6746. Übrigens ist das Kontraktions-Maximum je nach der Temperatur etwas verschieden. Diese Säure siedet nach Liebig zwischen 163 und 170°; zwischen 193 und 199° verliert sie ein Molekul Wasser und wird genau zu $SO_4H_2+H_2O$ (Graham).

Pickering (Chem. News 60, 68) hat ein Hydrat von der Formel H₂SO₄, 4 H₂O, mit 57,66 Proz. H₂SO₄, erhalten, das bei — 25° schmilzt. Bei Zusat von wenig Wasser oder Schwefelsäure sinkt der Schmelzpunkt allmählich bis auf — 70°.

Die in den Tabellen gegebenen Zahlen beziehen sich natürlich sämtlich auf reine Säure und können für die gewöhnliche Säure des Handels, welche ja immer Berunreigungen enthält, nicht als unbedingt genau angenommen werden. Kolb hat den Einfluß der gewöhnlichen Berunreinigungen der Schweselssäure auf deren Dichtigkeit bestimmt, nämlich der schweseligen Säure, der Sauerstossendungen des Sticktosse und des schweselsauren Bleies. Das Arsen (und auch wohl das Eisen) kommen gewöhnlich in zu geringer Menge in der Schweselsäure vor, als daß sie ihr spezisisches Gewicht beeinslussen könnten; doch können entschieden Fälle eintreten, wo eine Schweselsäure mit Eisens, Alumisniums oder Natriumsalzen u. s. w. stark verunreinigt ist, obwohl Kolb dies nicht ansührt. Das Eisen kann herrühren z. B. von Phritstaub, das Aluminium von der Füllung des Gloverturms, oder von dem zur temporären Dichtung von Leden viel angewendeten seuersesten Ton, das Natrium von Lösungen von Chilisalpeter oder von Glaubersalz, die manchmal durch Unachtsamkeit in die Kammern gelangen.

Für gesättigte Lösungen von schwefliger Sanre in Schwefelsäure von

verschiedener Stärke gibt Kolb eine Tabelle (Bull soc. industr. Mulhouse 1872, p. 224), die sich als ungenau gezeigt hat (2. Aufl. 1, 114).

3. T. Dunn (Chem. News 43, 121; 45, 270) hat gezeigt, daß Kolbs Zahlen zu niedrig sind. Indem er einen Strom trockener, reiner SO₂ durch Schwefelsäure von 1,841 spez. Gew. leitete, fand er, daß sie auflöst:

Temperatur	Bolum bei 760 mm Druck	Bolumgewicht der Lösung bei der Bersuchstemperatur
bei 11,1	33,78 Vol. SO.	1,823
16,1	28,86	
17,1	28,14 "	_
26,9	19,27	1,822
42,0	12,82	1,821
50,9	9,47	1,818
62,3	7,21	1,816
84,2	4,54 "	1,809

Verdünnte Säuren lösen bei Temperaturen von 15 bis 16° die folgenden (auf 760 mm Druck) reduzierten Volume:

```
Schwefelsäure von 1,753 spez. Gew. löst 20,83 Bol. SO2
                                      " 25,17
                   1,626
                                                      SO_{\bullet}
               " 1,456 "
                                      " 29,87
                                                      SO_2
               " 1,257 "
                                          30,52 "
                                                      SO<sub>2</sub>
                                                      SO_2
                   1,151
                                          31,82
                                                      SO<sub>2</sub>
                   1,067
                                          34,18
```

In solchen Mengen (bis zur Sättigung) kommt übrigens schweflige Säure nie in der Schwefelsäure des Handels vor, und überhaupt findet sie sich darin selten mehr als spurenweise vor, ba sie sich mit ben Sauerstoffverbindungen bes Stickstoffs nicht verträgt, welche man um so häufiger in ber Schwefelfäure bes Handels antrifft. Salpetersäure kommt sicher nur in ganz geringen Mengen in täuflicher Schwefelsäure vor und verändert baber auch ihr Volumgewicht nicht merklich; namentlich kann dies bei Säure von mehr als 60° nicht eintreten, außer möglicherweise bei der "Nitrose" aus dem Gan=Lussacs Turm, welche aber nur ganz ausnahmsweise mehr als Spuren von Salpeterfäure enthält. Auch Stickornd kann vernachlässigt werden; weber konzentrierte noch verdünnte Schwefelfäure löft mehr als Spuren bavon. Salpetrige Säure hat freilich einen sehr merklichen Ginfluß auf ben scheinbaren Gehalt einer Schwefelsäure nach ber aräometrischen Probe, obwohl nur in ber "Nitrose" so starke Gehalte von salpetriger Säure vorkommen, daß sie das Bolumgewicht der Schwefelfäure erhöhen.

Kolb (a. a. D.) hat für die spezisischen Gewichte von Nitrosen eine Tabelle gegeben, die in unserer 2. Aufl., I, 115 wiedergegeben, hier aber sortzgelassen ist, da sie auf ganz irrigen Annahmen begründet ist.

R. Kikling (Chem. Ind. 1886, S. 137) hat den Einfluß eines Arsengehaltes auf das spezifische Gewicht der Schwefelsäure untersucht. Die spezisischen Gewichte zweier Handelssäuren, A und B, wurden bei 15° beobachtet, und auf Wasser von 4° und den luftleeren Raum reduziert, um mit Lunge und Naefs Zahlen für reine Säure (S. 155) vergleichbar zu sein.

Der Bergleich mit der Tabelle S. 155 zeigt den erheblichen Einfluß des Arjengehaltes auf das Volumgewicht der Säure sehr deutlich.

	A		В			
Spez. Gew. bei 15°	Proj. H ₂ 80 ₄	Proz. As ₂ O ₂	Spez. Gew. bei 15°	Proz. H ₂ SO ₄	Proz. As ₂ O ₃	
1,8377	_	0,137	1,8367	93,82	0,024	
1,8387		0,137	1,8372	93,67	0,035	
1,8393	92,87	0,192	1,8373	93,72	0,028	
1,8 409	93,28	0,258	1,8384	93,72	0,037	
1,8412	94,25	0,219	1,8386	93,96	0,037	
1,8+13	93,60	0,254	1,8388	94,04	0,039	
1,8414	93,93	0,231			•	
1,8415	98,77	0,231				

In Bezug auf das Bleisulfat fand Kolb, daß bei gewöhnlicher Temperatur

```
100 Tle. Schwefelsäure von 1,841 spez. Gew. 0,039 Tle.
100 " " 1,793 " " 0,011 "
100 " " 1,540 " " 0,003 "
```

bavon auflösen. Bei größerer Berdünnung ist das Blei kaum zu bestimmen. Salpetersäure, die ja ohnehin nur in sehr geringen Mengen vorkommt, wirkt nicht sehr stark, salpetrige Säure gar nicht auf die Löslichkeit des Bleisulfats in Schwefelsäure. Mithin kann der Einsluß des Bleisulfats bei gewöhnlicher Temperatur auf das Bolumgewicht der Schwefelsäure vernachlässigt werden; es würde nur die vierte Dezimalstelle abändern.

Obwohl also die Berunreinigungen der gewöhnlichen Schwefelsare (von "Nitrose" ist hier nicht zu reden) ihr Bolumgewicht sehr wenig verändern, so ist doch bei den höchsten Konzentrationsgraden das letztere kein ganz zuverlässiges Bestimmungsmittel für den Gehalt der Säure an wirklichem SO_4H_2 , selbst wenn man die Temperaturkorrektion nach S. 156 andringt, weil bei diesen Konzentrationsgraden ein unbedeutender Unterschied im Bolumgewichte schon einem sehr bedeutenden Unterschiede im Gehalte entspricht. Am allerwenigsten kann man in solchen Fällen die gewöhnlichen Aräometer benutzen und muß dann wenigstens das Bolumgewicht nach genaueren Methoden ermitteln; aber auch diese werden nach S. 156 für die allerstärkten Säuren nicht mehr angewendet werden können. Die Fabriken bedienen sich sür die höchsten Grade besonders angesertigter Spindeln, bei denen die Grade z. B. von 60 bis 66° Bé. weit auseinandergezogen und in Zehntel eingeteilt sind. Eine solche Genauigskeit ist freilich nur ganz scheindar, wenn nicht einmal das Aräometer ein ratios

nelles ist (s. oben S. 147) und wenn nicht außerdem die Normaltemperatur, für welche es bestimmt ist, genau eingehalten wird. Die stärksten Säuren (96 bis 99 Proz.) sollten immer nach wirklicher alkalimetrischer Bestimmung gewertet werden, weil hier das Volumgewicht gar zu kleine Differenzen bietet.

Folgende Tabelle von Anthon dürfte auch von praktischem Ruten sein; die Spalte a zeigt, wie viel Teile stärkster englischer Schwefelsäure man mit 100 Tln. Wasser bei 15 oder 20° mischen muß, um eine Säure vom spezissischen Gewicht b zu erhalten.

8	b	8.	b	8.	Ъ
1	1,009	130	1,456	370	1,723
2	1,015	140	1,473	380	1,727
5	1,035	150	1,490	390	1,730
10	1,060	160	1,510	400	1,733
15	1,090	170	1,530	410	1,737
20	1,118	180	1,543	420	1,740
25	1,140	190	1,556	43 0	1,748
3 0	1,165	200	1,568	440	1,746
35	1,187	210	1,580	450	1,750
40	1,210	220	1,593	46 0	1,754
45	1,229	23 0	1,606	47 0	1,75
50	1,248	24 0	1,620	480	1,760
55	1,265	250	1,630	490	1,76
60	1,280	26 0	1,640	500	1,760
65	1,297	270	1,648	510	1,76
70	1,312	280	1,654	520	1,77
7 5	1,326	290	1,667	530	1,775
80	1,340	300	1,678	54 0	1,77
85	1,857	310	1,689	550	1,77
90	1,372	32 0	1,700	560	1,77
95	1,386	330	1,705	580	1,77
100	1,398	340	1,710	590	1,79
110	1,420	350	1,714	600	1,78
120	1,438	36 0	1,719		1.

Über die Schmelzpunkte von Schwefelsäuren macht Papen (Précis de chimie industr. 1877, 1, 281) Angaben, die man heute als veraltet ansehen muß (wiedergegeben in unserer 2. Aufl., 1, 219). Hier folgen zunächst meine eigenen Bestimmungen (Berl. Ber. 1881, S. 2649).

Spezifisches Gewicht der Säure bei 15°	Erftarrungspunkt	Schmelzpunk
1,671	flusfig bei — 20°	flusfig
1,691	desgl.	besgl.
1,712	desgl.	desgl.
1,727	— 7,5°	7,5°
1,732	— 8,5°	8,5°
1,749	— 0,2•	+4,5°
1,767	+ 1,60	+ 6,5
1,778	+ 8,50	+ 8,5°
1,790	+ 4,5°	+ 8,00
1,807	— 9,0°	6,8 ⁰
1,822	flüssig bei — 20°	fluffig
1,840	desgl.	desgl.

Ausstührliche Angaben, aber von zweiselhafter Zuverlässigkeit, über diesen Gegenstand macht Pidering (Journ. Chem. Soc. 1890, 57, 331); weitere ausstührliche Tabellen hierilber gibt eine aus R. Pictets Laboratorium stammende Arbeit von Thilo (Chem. Ztg. 1892, S. 1688; Journ. Soc. Chem. Ind. 1893, p. 827), deren Wiedergabe hier nicht lohnend wäre. Pictet selbst gibt solgende Tabelle, welche anffällige Abweichungen von allen anderen Bestimmungen enthält (Compt. rend. 119, 642):

Formel	Proz. Spez. Befrier: SO4H2 Gew. puntt		Formel	Proz.	Spez. Gefriers Bew. puntt
H ₂ SO ₄ + H ₂ O . H ₂ SO ₄ + H ₂ O . H ₂ SO ₄ + 2H ₂ O 4 6 8 10 11 12 13 14	100,00 84,48 73,08 57,65 47,57 40,50 35,25 33,11 31,21 29,52 28,00	$ \begin{vmatrix} 1,777 & + 3^{\circ} \\ 1,650 & -70^{\circ} \\ 1,476 & -40^{\circ} \\ 1,376 & -50^{\circ} \\ 1,311 & -65^{\circ} \\ 1,268 & -88^{\circ} \\ 1,249 & -75^{\circ} \\ 1,233 & -55^{\circ} $	H ₂ SO ₄ + 15 H ₂ O 16 18 20 25 50 75 100 300 1000	26,63 25,39 23,22 21,40 17,88 9,82 6,77 5,16 1,78 0,54	1,196 — 34° 1,187 — 26,5° 1,170 — 19° 1,157 — 17° 1,129 — 8,5° 1,067 — 3,5° 1,045 — 0 1,032 + 2,5° 1,007 + 4,5° 1,001 + 0,5°

Am wertvollsten ist die von Knietsch (Ber. 1901, S. 4100) für die Schmelzpunkte gewöhnlicher und rauchender Schweselsäure von 0 bis 100 Proz. SO_3 ermittelte Tabelle, die ich durch Hinzusügung der entsprechenden Gehalte an H_2SO_4 vervollständigt habe und hiermit wiedergebe. Unter "Schmelzpunkt" versteht Knietsch die Temperatur, bei der die abgekühlte Säure, in der die Kristallbildung angesangen hat, konstant bleibt, wenn man sie aus dem kühlenden Bade herausnimmt, die die Erstarrung beendigt ist. Eine dem Original beisgegebene Kurventasel (auch die Kurve Nr. 1, S. 145) zeigt auch die Temperaturen,

bei denen sich die ersten Kristalle bilden, und diesenigen, bei denen bei vorsichtiger Erwärmung die letzten Kristalle schmelzen. Die Kurven zeigen ein deutliches Maximum bei dem Punkte H_2SO_4 , H_2O , ein Minimum bei $2H_2SO_4$, H_2O , ein saft mit dem ersten zusammenfallendes Maximum bei H_2SO_4 , ein Minimum bei $4H_2SO_4$, SO_8 , ein hohes Maximum bei H_2SO_4 , SO_3 (Phroschwefelsäure), ein Minimum bei H_2SO_4 , SO_8 , und das höchste Maximum für SO_8 im polymerisierten Zustande.

		Shwef	eljäure.	•			Oleum	
Gej. SO _s Proz.	H ₂ SO ₄ Proz.	Schmelz= punft	Gej. SO _s Proz.	H ₂ SO ₄ Proz.	Schmelz= puntt	SO, frei Proz.	Schmelz: punti	
1	1,22	— 0,6°	69	84,52	+ 7,0°	0	+10,00	
2	2,45	$-1,0^{\circ}$		85,75	+ 4,00	5	+ 3,50	1
3	3,67	$-1,7^{\circ}$	71	86,97	— 1,0°	10	- 4,8°	i
4	4,90	$-2,0^{\circ}$	72	88,20	_ 7,2°	15	$-11,2^{\circ}$	
5	6,12	- 2,7°		89,42	$-16,2^{\circ}$	2 0	— 11,0°	
6	7,35	$-3,6^{\circ}$		90,65	— 25,0°	25	-0.6°	
7	8,57	— 4,4°	75	91,87	$-34,0^{\circ}$	30	+ 15,20	
8	9,80	— 5,3°	76) jog.	93,10	- 32,0°	35	$+26,0^{\circ}$	I
9	11,02	- 6,0°		94,83	— 28,2°	40	+ 33,80	
10 ·	12,25	-6,70	78) Bé.	95,05	$-16,5^{\circ}$	45	$+34,8^{\circ}$	
11	13,47	— 7,2°	79	96,77	— 5,2°	50	$+28,5^{\circ}$	
12	14,70	— 7,9°	80	98,00	+ 3,00	5 5	$+18,4^{\circ}$	[
13	15,92	- 8,2°	81	99,25	+ 7,00	60	+ 0,7°	}
14	17,15	— 9,0°	81,63	100,00	+ 10,00	65	+ 0,80	
15	18,37	— 9,3°	82		+ 8,20	7 0	+ 9,0°	
16	19,60	— 9,8°	83		-0.8°	75	$+17,2^{\circ}$	ŀ
17	20,82	$-11,4^{\circ}$	84		- 9,2°	80	+ 22,00	
18	22,05	— 13,2°	85	_	— 11,0°	85	+ 33,00	$(27^{\circ})^{1}$
19	23,27	$-15,2^{\circ}$	8 6		— 2,2°	90	$+34,0^{\circ}$	$(27,7^{\circ})$
20	24, 50	— 17,1°	87		$+13,5^{\circ}$	95	+ 36,0	(26°)
21	25,72	22,5°	88		$+26,0^{\circ}$	100	$+40,0^{\circ}$	(17,7*)
22	26,95	$-31,0^{\circ}$	89	 ;	$+34,2^{\circ}$		•	, ,
2 3	28,17	- 40,1°	90		$+34,2^{\circ}$			
		unter	91		$+25,8^{\circ}$			
		} — 4 0,0°	92	!	$+14,2^{\circ}$			
61	74,72	$-40,0^{\circ}$	93		$+ 0.8^{\circ}$			
62	75, 95	20,0°	94	·	$+ 4,5^{\circ}$			
63	77,17	11,5°	95	_	$+14,8^{\circ}$			
64	78,40	$-4,8^{\circ}$	96		$+20,3^{\circ}$			
65	79,62	$-4,2^{\circ}$	97		$+29,2^{\circ}$			
66	80,85	$+ 1,2^{\circ}$	98	- :	$+33,8^{\circ}$			
67	82,07	+ 8,00	99		$+36,0^{\circ}$			
6 8	83,39	+ 8,00	100		+ 40,00			

¹⁾ Die eingeklammerten Zahlen bedeuten die Schmelzpunkte des noch nicht polymerisierten, frisch hergestellten Oleums.

Beim Rochen einer verdünnten Schwefelsäure entweicht anfangs reines Wasser; nach Graham mischt sich bem Wasserdampf erst dann Säuredampf bei, wenn sie nur noch 2 Mol. Wasser auf 1 Anhydrid enthält, also bei einem Gehalte an Monohydrat von 84,48 ober einem Volumgewicht von 1,78. Nach mehreren Erörterungen über den Berlust von Schweselsäure beim Konzentrieren zwischen Lunge, Bode, Walter u. a. darf man annehmen, daß auch in der Großpraxis ein merkliches Berdampfen von wirklicher Schweselsäure beim Kochen wenigstens die zu einer Gräbigkeit von 60 oder selbst 62° nicht statisindet; doch wird bei lebhastem Kochen fast immer, namentlich aber bei Obersener und sicher auch im Gloverturm, etwas Säure in Form von seinen Tröpschen oder Nebel mechanisch mit fortgerissen. Wenn ruhige Verdunstung bei mäßiger Sixe stattsindet, tritt wohl gar kein Verlust an Schweselsäure ein.

Der Siedepunkt des Schwefelsäure-Monohydrats wird von Marignac = 338°, von Pfaundler = 317° angegeben. (Man kann eigentlich nur von dem Siedepunkte des konstant überdestillierenden Gemenges mit etwa 98½ Proz. H2SO4 reden; vergl. S. 144.) Die Siedepunkte von wasserhaltigen Schwefelssäuren wurden von Dalton im Ansange des 19. Jahrhunderts untersucht. Seine augenscheinlich unrichtige Tabelle ist durch neue Beobachtungen des Verfassers ersett worden (Berl. Ber. 11, 370), auf welche folgende Tabellen gegründet worden sind:

Tabelle. I.

Beobachtetes Bolumgewicht	Temperatur Grade C.	Bolumgewicht reduziert auf 15° C.	Entiprechens der Gehalt an SO ₄ H ₂	Beobachteter Siedepunkt Grade C.	Barometer: ftand redu: ziert auf 0°
1,8380	17	1,8400	95,3 Proz.	297	718,8
1,8325	16,5	1,8334	92,8 ,	280	723,9
1,8240	15,5	1,8245	90,4 "	264	720,6
1,8130	16	1,8140	88,7	257	726,0
1,7985	15,5	1,7990	86,6 "	241,5	720,1
1,7800	15	1,7800	84,8	228	72 0,5
1,7545	16	1,7554	81,8 "	21 8	726,0
1,7400	15	1,7400	80,6 "	209	720,6
1,7185	17	1,7203	78,9 "	203,5	72 5,9
1,7010	18	1,7037	77,5 "	197	725,2
1,6750	19	1,6786	75,3 "	185,5	72 5,2
1,6590	16	1,6599	73,9 "	180	725,2
1,6310	17	1,6328	71,5	173	725,2
1,6055	17	1,6072	69,5 ,	169	730,1
1,5825	15	1,5825	67,2	160	728,8
1,5600	17	1,5617	65,4 "	158,5	730,1
1,5420	17	1,5437	64,3 "	151,5	730,1
1,4935	18	1,4960	59,4 ,	143	730,1
1,4620	17	1,4635	56,4 "	133	730,1
1,4000	17	1,4015	50,3 ",	124	730,1
1,3540	17	1,3554	45,3 "	118,5	730,1
1,3180	17	1,3194	41,5 ",	115	730,1
1,2620	17	1,2633	34,7 "	110	732, 9
1,2030	17	1,2042	27,6 "	107	732,9
1,1120	17	1,1128	15,8 "	103,5	732, 9
1,0575	17	1,0580	8,5 "	101,5	735,0

	T	abelle 1	II.
(Berechnet	durch	graphische	Interpolation.)

Proz. SO4H2	Siede= punft	Proz. SO4H2	Siede: punkt	Proz. SO ₄ H ₂	Siede= punst	Proz. SO4H2	Siede= punft
5	1010	45	118,50	70	170°	86	23 8,5°
10	102	50	124	72	174,5	88	251,5
15	103,5	53	128,5	74	180,5	90	262,5
20	105	56	133	76	189	91	26 8
25	106,5	60	141,5	78	199	92	274,5
30	108	62,5	147	80	207	93	281,5
35	110	65	153,5	82	218,5	94	288,5
40	114	67,5	161	84	227	95	295

Die Spannung des Wasserdampses in Schwefelsäuren verschiedener Konzentration ist 1845 von Regnault für Temperaturen von 5 bis 35° bestimmt worden (Ann. do chim. [3] 15, 179). Wir geben hier seine Tabelle stir jeden zweiten Grad wieder und sügen zu den von ihm bezeichneten Hydraten noch den Prozentgehalt und das spezisische Gewicht. Ferner geben wir auch Sorels Tabelle (s. f. S.), welche sür höhere Temperaturen berechnet und das durch sür die Zwecke der Schweselsäuresabrikation brauchbarer ist. Die Spannungen sind ausgedrückt in Willimetern Duecksilberdruck.

Regnaults Tabelle der Wasserdampsspannungen verdünnter Schwefelsäuren.

Grad Celsius	1,7 H ₂ SO ₄ + H ₂ O 84,5 Prop.	99 H ₂ SO ₄ + 2H ₂ O 73,1 \$ro3.	1. H ₂ SO ₄ + 3H ₂ O 64,5 \$m ₃ .	H ₂ SO ₄ + 4 H ₂ O 25 57,6 Proj.	H ₂ SO ₄ + 5H ₂ O 52,1 Proj.	0, H, SO, + 7 H, O 48,7 Pro3.	0,4 H 8O,4 + 9 H,2 O,4 + 37,7 \$3.03.	1,247 1,477 1,477	1,1 H ₈ SO, + 17 H ₈ O
5 7 9 11 13 15 17 19 21 23 25 27 29 81	0,105 0,108 0,112 0,118 0,124 0,131 0,139 0,149 0,159 0,171 0,184 0,199 0,216 0,235	0,388 0,430 0,476 0,527 0,586 0,651 0,725 0,808 0,901 1,006 1,125 1,258 1,408 1,557	0,861 0,985 1,125 1,280 1,454 1,648 1,648 1,865 2,108 2,380 2,684 3,024 3,405 3,830 4,305	1,294 1,510 1,753 2,025 2,331 2,674 3,059 3,492 3,977 4,523 5,135 5,822 6,594 7,459	2,137 2,464 2,829 3,240 3,699 4,215 4,793 5,440 6,166 6,979 7,892 8,914 10,060 11,345	3,168 3,643 4,176 4,773 5,443 6,194 7,036 7,980 9,039 10,226 11,557 13,050 14,723 16,600	4,120 4,728 5,403 6,166 7,013 7,958 9,014 10,191 11,506 12,974 14,613 16,443 18,485 20,765	4,428 5,164 5,980 6,883 7,885 8,995 10,222 11,583 13,090 14,760 16,610 18,659 20,929 23,443	5,478 6,300 7,216 8,237 9,374 10,641 12,054 13,628 15,383 17,338 19,516 21,944 24,650 27,666
33 35	0,256	1,767 1,981	4,838 5,4 32	8,432 9,524	12,785 14,400	18,704 21,063	23,311 26,152	26,228 29,314	31,025 34,770

	_
	Č
	; _
	TOLICION !
	7
,	_
	L
	L
;	3
ť	=
Ä	
:	;
•	•
-	:
=	
=	:
2	}
<u>.</u>	,
	1
=	•
to o	
poununued.	
٠	
	j
=	
=	
=	
•	
2	
-	-
2	1
Ξ	ı
c	ı
£	ı
•	
<u> </u>	I
_	ł
-	۱
Ş	I
<u>.</u>	ı
¥	۱
E,	ı
b	I
	ı
L	
<u>د</u> -	I
ತ ಓ	l
7	Ì
•	1
-	l
<u>`</u>	
5	
	ĺ

	96		1	1	1	1	251,5	222,0	195,0	169,5	146,0	125,0	0′901	88,0	72,0	67,0	43,4	31,5	22,0	15,8	11,0	8,8
	<u> </u>	_	 		t	3,7	<u>م</u>				118,7 1				26,0				18,5			9'9
	.06	 -		· ·	 	236,7	201	183,5	160,0	138,5	118	100,7	<u>დ</u>	2	<u>~</u>	4	88	~	~	<u> </u>		
	820		i	1		192,6	166,5	146,8	128,2	110,6	94,0	78,2	63,8	52,5	42,5	83,9	26,2	19,5	15,0	10,5	7,5	4,7
1	.08].	i	ļ	152,0	131,2	116,1	100,9	86,2	72,8	269,7	48,0	89,0	31,4	26,5	20'0	16,4	11,8	8,5	6,2	6,8
	760	_1]	l	132,1	118,1	104,5	95,6	9′08	68,4	2'99	46,2	87,4	80,3	24,4	19,8	15,4	12,1	9,5	0,7	6,0	87 87
	204	-	1	1	107,2	96,6	84,5	8'12	65,0	55,4	46,1	87,7	80,8	24,2	19,4	15,5	12,0	9,6	2,5	2'9	4,1	2,7
=	680	\$	ı	96,4	86,8	0'22	6'29	6,69	9'19	44,0	36,7	30,0	28,9	161	16,4	12,1	9,6	2,6	6,9	4,0	8,8	64
n t u r	09	•	1	76,5	0'69	61,8	64,0	47,2	41,6	84,5	28,7	23,9	18,7	15,2	12,3	9,6	2,7	6,0	8,4	3,5	2,9	2,0
2 0 0	56°	1111	1	9'69	58,5	47,4	41,5	36,2	91,0	26,1	21,6	17,7	14,0	11,6	9,8	2,7	6,0	4,9	4,0	8,0	2,4	1,7
111 o 22	200	m i	48,3	44,4	40,1	35,9	31,5	27,8	24,1	20,4	16,9	18,9	10,9	8,9	7,2	6,9	4,8	8,9	3,0	7,2		1,4
•	450		87,4	9'88	31,5	27,4	24,1	21,8	18,6	15,8	13,0	10,5	8,2	9′9	5,4	4,4	9'8	3,1	2,5	2,1	9′1	1,1
	400		28,1	26,3	28,9	21,4	18,9	16,5	14,2	12,0	10,0	8,1	6,5	5,4	4,5	8,8	8,2	2,6	2,1	1,7	1,3	6,0
	35°		6'0%	19,7	18,1	16,4	14,5	12,5	11,0	9,1	7,5	6,5	5,5	4,5	8,8	8,8	2,8	2,1	1,8	1,4	1,1	0,5
	30°		15,5	14,5	13,4	12,0	10,9	9,5	8,1	7,2	6,1	6,0	4,0	3,5	3,0	2,6	2,0	1,7	1,4	1,1	8′0	0,5
	26°		11,6	10,6	9,6	8,8	6'2	2,0	0'9	5,1	4,3	3,6	8,0	2,5	2,1	1,8	1,4	1,2	1,0	8′0	9'0	0,4
!	000		3,8	11	7,1	6,5	8,8	6,0	4,8	8,5	9,0	2,6	2,2	1,8	1,6	1,3	1,0	9'0	9,0	0,4	6,0	0,2
	15°		6,1	5,5	2,0			3,6		2,6	2.1	8,	1,6	1,4	1,2	1,0	8,0	9′0	0,4	0,3	0,2	0,1
ì	100	İ	4,4	4,0	8,7	8,8	3,0	2,6	2,2	1,9	1,6	1,4	1,2	1,1	6,0	8′0	0,7	0,5	0,4	8′0	0,2	0,1
'0S*	H insg	018	44	97	48	20	62	2	99	28	8	62	64	99	89	2	72	74	92	78	8	82
Ches.	ber 31	Säuren	1,942	1,861	1,380	1,399	1,418	1,439	1,459	1,480	1,502	1,525	1,547	1,569	1,592	1,615	1,638	1,662	1,687	1,710	1,733	1,755

Knietsch (a. a. D., S. 4111) hat ebenfalls die Dampsspannungen bestimmt, zunächst von gewöhnlicher, konzentrierter Säure, bei 100°. Natürlich sinken diese Spannungen schnell mit der Konzentration, da sie von Wasserdamps herrühren, und sind für Säuren von 90 bis 98,3 Proz. bei 100° = 0. Von da an steigen die Dampsdrucke, jetzt verursacht von SO_3 , rasch an, wie die Tabelle zeigt, welche die Drucke von $^3/_4$ Vol. rauchender Säure verschiedener Stärken +2 Vol. Luft in Atmosphären angibt; vergl. auch die Kurve Nr. 7 S. 145.

Depression in mm Hg.

H ₂ SO ₄ Proz.	20° mm	40° mm	60° mm	80° mm	100° mm
61,7	3	10	25	68	143
70,9	2	3	8	22	57
81,4	1	1	1,5	3	10
89,23	1	,	·		1
93,8				•	
96,26	0	0	0	0	0
97,76					
98,56	J				

Dampfbruck einiger Oleumsorten. (*/4 Bol. Oleum + 1/4 Bol. Luft.)

Temperatur	Druck von Oleum 30 Proz.	Druck von Oleum 40 Proz. nim.	Druck von Oleum 50 Proz.	Druck von Oleum 60 Proz.	Druck von Oleum 70 Proz. ntm.	Druck von Oleum 80 Proz. Atm.	Drud von Oleum 100 Proj.
35°	-	_		_		0,150	0,400
4 0	<u> </u>	0,075	_	0,225	0,375	0,500	0,650
45	0,050	0,125	_	0,350	0,575	0,650	0,875
5 0	0,100	0,175	0,350	0,525	0,775	0,875	1,200
55	0,140	0,225	0,450	0,675	1,025	1,200	1,600
60	0,200	0,275	0,550	0,825	1,400	1,500	1,850
65	0,225	0,350	0,700	1,025	1,650	1,900	2,250
7 0	0,275	0,400	0,825	1,275	2,050	2,300	2,725
75	0,340	0,475	1,000	1,570	2,525	2,800	3,300
80	0,400	0,575	1,150	1,850	3,100	3,500	4,000
85	0,450	0,675	1,400	2,150	3,700	4,175	4,900
90	0,530	0,825	1,700	2,575	4,400	5,050	5,900
95	0,625	0,950	2,050	3,150	5,200	6,000	-
100	0,730	1,100	2,400	3,700	6,000	_	_

Die spezifische Wärme des Schwefelsäure-Monohydrats bei 16 bis 20° ist 0,3315 (Wasser == 1°). Marignac gibt die spezisischen Wärmen vers dünnterer Säuren wie folgt:

$$H_2SO_4 + 5 aq. = 0.5764$$

" + 10 " = 0.7212

" + 15 " = 0.7919

" + 25 " = 0.8537

" + 50 " = 0.9155

" + 100 " = 0.9545

" + 200 " = 0.9747

" + 400 " = 0.9878

Bode hat eine für den praktischen Gebrauch bequemere Tabelle berechnet (Zeitschr. f. angew. Chem. 1889, S. 244):

•98.	Spez. Gewicht	Spez. Wärme	°B.	Spez. Gewicht	Spez. Wärme
66	1,842	0,3315	35	1,320	0,67
63	1,774	0,38	30	1,263	0,73
60	1,711	0,41	25	1,210	0,78
55	1,615	0,45	20	1,162	0,82
50	1,530	0,49	15	1,116	0,87
45	1,453	0,55	10	1,075	0,90
40	1,383	0,60	5	1,037	0,95

Bergl. auch Bidering (Journ. Chem. Soc. 57, 90).

Knietsch (a. a. D., S. 4102) gibt die spezisischen Wärmen von hoch konzentrierten und rauchenden Schwefelsäuren die 100 Proz. SO₃. Die S. 145 gezeigte Kurve (Nr. 3) fällt kontinuierlich mit der Konzentration, die man zu 20 Proz. SO₃ kommt; dann steigt sie wieder die 100 Proz. SO₃, wo sie auf die bedeutende Höhe 0,77 kommt. Die Hauptwerte sind:

Gejamt SO ₃	Freies SO.	Spez. Wärme	G ejamt SO _s	Freies SO3	Spez. Wärme
80		0,3574	92	56,45	0,400
82	2,0	0,345	94	67,34	0,455
84	12,89	0,340	96	78,23	0,535
86	23,78	0,340	98	89,12	0,650
88	34,67	0,350	100	100	0,770
90	45,56	0,360			

Chemisches Berhalten ber Schwefelfäure.

Beim Vermischen der konzentrierten Schwefelsäure mit Wasser entsteht eine bedeutende Temperaturerhöhung, indem eine chemische Bindung von mehr Wasser zu bestimmten Hydraten stattsindet, deren Eigenschaften S. 156 f. beschrieben worden sind. Außerdem tritt, wie auch schon erwähnt, beim Nischen von konzentrierter Schwefelsäure und Wasser eine nicht uns

bedeutende Kontraktion ein, welche ebenfalls mit Wärmeentwickelung verbunden sein muß. Bei Vermischung von konzentrierter Schwefelsäure mit Schnee das gegen wird starke Kälte erzeugt, und zwar durch die Wärmebindung bei der Verstüssigung des Schnees, welche die Wärmeentwickelung infolge der chemischen Verbindung bedeutend übersteigt. Dies tritt jedoch nur ein, wenn das Verhältnis zwischen Säure und Sis bestimmte Grenzen nicht überschreitet; es muß auf 1 Tl. Schwefelsäure mehr als $1^{1}/_{4}$ Tle. Schnee vorhauden sein; bei weniger Schnee entsteht eine Temperaturerhöhung.

Selbst bei größerer Verdünnung mit Wasser wird noch viel Wärme stei. Viele Beobachter haben sich mit diesem Segenstande beschäftigt; wir geben hier nur die Ergebnisse von Thomsen (Berl. Ber. 3, 496), wonach 98 g H₂ SO₄ bei Vermischung mit x Grammmolekülen Wasser die folgenden Wärmermengen geben:

Mol. E	I, O										
1	•	•	•	•		•	•	•	•	6272	W.=E.
2	•	•	•	•	•	•	•	•	•	9 364	"
3	•	•	•	•	•	•	•	•	•	11 108	"
5	•	•	•	•	•	•	•	•	•	13082	"
9	•	•	•	•	•	•	•	•	•	14940	**
19	•	•	•	•	•	•	•	•	•	16248	"
49	•	•	•	•	•	•	•	•	•	16 676	"
99	•	•	•,	•	•		•	•	•	16850	"
199	•	•	•	•	•	•	•	•	•	17056	"
499	•	•	•	•	•	•	•	•	•	17 304	. "
799	•	•	•	•	•	•	•	•	•	17632	"
1599	•	•	•	•	•	•	•	•	•	17848	"

Pidering (Journ. Chem. Soc. 57, 94) erhielt etwas höhere Zahlen.

<u></u>	dwejeljäur	(e	િ	ówefeljä u	re	Schwefelsaure			
SO _s Proj.	H ₂ SO ₄ Proz.	Ral.	SO _s Proj.	H ₂ SO ₄ Proj.	Ral.	SO. Proz.	H ₂ SO ₄ Proz.	R al.	
50	61,25	39	61	74,73	6 8	72	88,20	119	
51	62,48	41	62	75,95	72	73	89,43	126	
52	63,70	44	63	77,18	75	74	90,65	133	
5 3	64,93	46,5	64	78,40	79	75	91,83	139	
54	66,15	49	6 5	79,63	88,5	7 6	93,10	146	
55	67,38	51,5	66	80,85	88	77	94,33	152	
56	68,60	54	67	82,08	93	78	95,55	160	
57	69,83	57	6 8	83,30	98	79	96,78	168	
58	71,05	5 9,5	69	84,53	103	80	98,00	178	
59	72,28	62	70	85,75	108	81	99,23	188	
60	73,50	65	71	86,98	113	81,63	100,00	193	

Knietsch (a. a. D., S. 4106) gibt die vorstehenden Lösungswärmen für Schwefelsäuren (biejenigen für Oleum vergl. S. 141), welche eine vollständig

tontinuierlich verlaufende Kurve zeigen, vergl. Nr. 3 auf S. 145, wonach also die Bildung der einzelnen Hydrate nicht mit besonderen Wärmetönungen vers bunden ist.

Wegen dieser bedeutenden Wärmeentwickelung muß die Vermischung von tonzentrierter Schwefeksäure und Wasser immer mit Vorsicht geschehen; man soll nie das Wasser in die Säure gießen, sondern die Säure in dünnem Strahle unter Umrühren ins Wasser laufen lassen. Bei plötlicher Vermischung wird so viel Wärme auf einmal frei, daß die Säure ins Kochen geraten kann und umhergespritzt wird, und Glasgefäße springen dabei sehr leicht.

Die Berwandtschaft der Schwefelsaure für Wasser zeigt sich auch in ihrer großen Hygrostopizität. Die konzentrierte Schwefelsaure ist eines der besten Mittel, um Gase zu trocknen, und wird dazu nicht nur in unzähligen Fällen sür wissenschaftliche Zwecke, sondern bisweilen auch für technische Zwecke angewendet. So z. B. bei der Chlorbereitung nach Deacon, wobei das Gemenge von Gasen, nachdem ihm durch Wasser die Salzsäure entzogen worden ist, durch einen Koksturm passiert, in welchem Schweselsaure herabläuft, um ihm seine Fenchtigkeit zu entziehen. Ebenso wird das Chlorgas getrocknet bei der Nethode, verzinnte Sisenabsälle durch Behandlung mit Chlorgas zu entzinnen, welches letztere im trocknen Zustande bei niederer Temperatur auf Sisen nicht einwirkt, aber mit dem Zinn wassersies Tetrachlorid liesert. Im großen wird zum Trocknen von Gasen meist Schweselsäure von 60° B. angewendet, die sich dabei aber nicht weiter als die 55° B. verdünnen darf, wenn sie noch wasseranziehend wirken und nicht umgekehrt Wasser abgeben soll.

Auch auf flüssige und feste Körper wirkt die konzentrierte Schwefelfäure wasserentziehend, oder sogar wasserabspaltend, wenn in der Substanz noch kein sertig gebildetes Wasser, aber dessen Elemente vorkommen. Auch hierauf gründet sich eine Menge von wissenschaftlichen und technischen Anwendungen der Schwefelsäure, welche bei dieser Gelegenheit häusig die sogenannten Sulfossäuren, in der Regel sehr reaktionssähige Körper, bildet. Als Beispiele solcher Wirkungen diene die Bildung des Äthers unter der spaltenden Einswirkung der Schwefelsäure, mit der Zwischenbildung von Äthylschwefelsäure, diesenige des Äthylens dei weiterer Wasserabspaltung; die Darstellung des Ritrobenzols, der Pikrinsäure, des Nitronaphtalins u. s. w., die Fabrikation des Resorcins und Alizarins durch die alkalische Schmelzung von Sulfosäuren des Benzols und Anthrachinons und viele andere Fälle.

Auch die Verkohlung von vielen organischen Substanzen (Holz, Zucker u. dergl.) bei Berührung mit konzentrierter Schweselsäure ist aus derselben Duelle abzuleiten, und es folgt von selbst, daß diese Säure aus demselben Grunde auf den tierischen Körper höchst giftige Eigenschaften ausüben muß, jedoch nur in konzentrierter Form. Das gewöhnlich angewandte Gegenmittel, gebrannte Magnesia, kann freilich wenig mehr helsen, wenn die Schleimshäute des Schlundes und Magens einmal zerstört sind.

Die Verwandtschaft der konzentrierten Schwefelsäure zu Wasser macht sich auch darin geltend, daß sie in offenen Gefäßen, durch Anziehen von Feuchtigkeit

aus der Atmosphäre, leicht zum Überlaufen kommt, was man bei wissenschafte lichen Apparaten beachten muß, wenn man solche durch Aufstellen von konzentrierter Schwefelsäure vor dem Rosten bewahren will.

Zersetungen ber Schweselsäure. Solche sind zum Teil schon angestührt worden, z. B. diejenige in Anhydrid und Wasser durch Verdampsen S. 143; ber gemischte Damps läßt sich insolge der ungleichen Dissusseschwindigkeit beider Dämpse durch Dissusseschwindigkeit in seine Bestandteile zerlegen, so daß man bei 520° in einer Stunde einen Rückstand von 60 Proz. Monohydrat und 40 Proz. Anhydrid erhalten kann, bei 445° 75 Proz. Hydrat und 25 Proz. Anhydrid. (Wanklyn und Robinson, Proc. Royal Soc. 12, 507; Liebig, Jahresber. 1863, S. 38; Gmelin-Araut II, I, 303); vielleicht läßt sich darauf ein Versahren zur Gewinnung von rauchender Säure begründen. Auch bereits weit unterhalb des Siedepunktes sindet in der slüssigen Säure Dissoziation statt; es ist S. 143 darauf hingewiesen worden, daß schon bei 30 bis 40° das Monohydrat Dämpse von Anhydrid ausgibt (Marignac), was durch die genauen Untersuchungen von Dittmar (Chem. Soc. Journ. [2] 7, 446) und Pfaundler und Pölt (Zeitschr. Them. 13, 66) bestätigt wird.

Eine weitergehende Zersetzung sindet statt: in Schwefeldioryd, Sauerstoff und Wasser, beim Durchleiten des Dampses von Schwefelsäure durch start glühende, am besten mit Borzellanstücken gefüllte Porzellans oder Platinröhren (diese Zersetzungsmethode ist von Deville und Debray als "billige" Darstellungsmethode für Sauerstoff empfohlen worden, hat sich aber wegen ungenügenden Abzuges sür die schweflige Säure oder deren Salze nicht als solche bewährt, dagegen schien es einige Zeit, als ob sie eine große Rolle sür die Anhydriddarstellung nach El. Winkler spielen würde; vergl. 11. Kapitel). Schwefelsäure wird ferner zersetzt beim Erwärmen mit Kohle auf 100 bis 150° in Kohlendioryd und Schwefeldioryd; durch Phosphor beim Kochen mit Absichiong von Schwefel; beim Kochen mit Schwefel unter Bildung von Schwefeldioryd; durch den elektrischen Strom in Wasserstoff, Schwefel und Sauerstoff u. s. w. (in verdünnter Schwefelsäure tritt jedoch durch den elektrischen Strom nur Wasserzersetzung ein).

Die Schweselsäure galt früher bei Temperaturen unter ihrem Siedepunkte sür bie stärkste aller Säuren, weil sie sämtliche übrigen Säuren aus ihren Salzen austreibt, wenn Löslichkeitsverhältnisse u. s. w. dies erlauben; doch ist es von Interesse, daß umgekehrt auch das Natriumsulfat durch Salzsäure zerset werden kann. Auch die "Aviditätsverhältnisse" zeigen, daß bei gewöhnlicher Temperatur Salzsäure und Salpetersäure stärkere Säuren als Schweselssäure sind. Boussingault zeigte zuerst (Annal. chim. phys. [5] 2, 120), daß trockenes Salzsäuregas in der Rotzlut die Sulfate des Kaliums, Natriums, Barnums, Strontiums und Calciums zersetz (hierüber mehr weiter unten). Feuerbeständigere Säuren treiben bei höheren Temperaturen die Schweselsäure aus, z. B. Borsäure, Kieselssäure und Phosphorsäure.

Mit den Basen bildet die Schwefelsäure zwei Hauptreihen von Salzen, nämlich saure, nach der Formel $SO_2 < {O \, M \over O \, M}$, und neutrale, nach der Formel

SO2 COM. Sehr häufig kommt sie auch in basischen, selten in übersauren Salzen vor.

Auf der großen Berbindungsfähigkeit der Schwefelsaure mit allen Basen, beruhen ihre technischen Anwendungen zum großen Teile. Bon ihren Salzen, welche zum Teil Bitriole genannt werden, sind die sauren und neutralen in Wasser löslich, ausgenommen die neutralen Salze mit Barpum, Strontium, Blei, Silber und Duecksilder (sorydul), welche sehr schwer oder fast gar nicht in Wasser und verdünnten Säuren löslich sind. Schwefelsaures Calcium ist in Wasser schwer löslich. Die Sulfate sind meist unlöslich in Weingeist. Die basischen Sulfate sind meist unlöslich in Wasser, aber löslich in Säuren. Die Sulfate neigen sehr zur Bildung von Doppelsalzen, von denen diesenigen Alaune genannt werden, welche einwertige und dreis (resp. viers) wertige Wetalle kombiniert enthalten.

Die neutralen Sulfate der Alkalien, von Calcium, Magnesium, Silber, Mangan und Ferrosum (Eisenorydul), letzteres, wenn ganz frei von Säure und Sesquioryd, röten das blaue Lackmuspapier nicht, während alle anderen lösslichen Sulfate dies tun. Beim Erhitzen zur Rotglut bleiben nur die neustralen Sulfate der Alkalien, alkalischen Erden und des Bleies unverändert; bei noch höherer Hitze (ber des schmelzenden Eisens) zerfallen auch diese, außer den Alkalisulfaten, welche sich unverändert verslüchtigen. Auch Zinks und Manganvitriol sind schon schwer zersetzbar; dies erklärt die Schwierigkeit, Blende vollsständig in Zinkoryd umzuwandeln.

Beim Rösten geben die zersetbaren Sulfate Metalloxyde, Schwefeldioxyd und Sauerstoff. Biel leichter werden die Sulfate durch gewisse Zuschläge (Kohle, Eisen u. s. w.) beim Erhitzen zerlegt.

Auf die Metalle wirkt die Schwefelsäure in sehr verschiedener Weise. Die wasserzersetzenden Metalle geben mit ihr in der Kälte nur Wasserstoffgas; in der Wärme jedoch geben selbst Zink und Eisen schon schweslige Säure, und Zink kann dabei, wenn in bestimmter Weise versahren wird, sogar Schweselswasserstoff geben (Fordos und Gélis, bei Gmelin-Araut l. c. und Kolbe, Dingl. polyt. Journ. 162, 77). Die meisten Schwermetalle wirken in der Kälte und bei verdünntem Zustande der Säure nicht auf Schweselsäure ein und entwickeln erst beim Erhitzen mit konzentrierter Säure Schweselsioryd, z. B. Arsen, Antimon, Wisnut, Jinn, Blei, Kupfer, Onecksilber, Silber, mit gleichzeitiger Bildung von Sulfaten; Gold, Platin, Iridium, Rhodium wirken bei keiner Temperatur auf reine Schweselsäure ein.

Auf reines Platina hat reine Schwefelsäure höchst geringe Wirkung, selbst bei Siedhitze; die in käuflicher Säure nie sehlenden Berunreinigungen verursachen jedoch einen gewissen Angriff, wie wir sehen werdeu, wenn die Konzentration der Schwefelsäure in Platingefäßen behandelt werden wird; ebenso wird auch unreines Platin unter Umständen stärker angegriffen als reines, während Gold einen kaum merklichen Angriff erleidet.

Das Verhalten des Gußeisens zu Schwefelsäure ist von großer technischer Wichtigkeit. Man hat längst gewußt, daß konzentrierte Schwefelsäure weder in

der Kälte noch in der Hitze irgend erheblich auf Gußeisen wirkt, vorausgesetzt, daß keine Luft zutreten kann, deren Feuchtigkeit die Säure verdünnen und eine stärkere Einwirkung hervorrusen würde. Trozdem hielt man es anfänglich sür einen ungemein kühnen Schritt, als einige Sodasabrikanten in Lancashire begannen, das Rochsalz mit Schweselsäure in eisernen Schalen zu zerseten, wie wir bei der Fabrikation des Sulfats sehen werden. Seitdem sind die Fabrikanten weitaus kühner geworden, und schon seit vielen Jahren wendet man gußeiserne Wesäße zur Scheidung von Gold und Silber durch siedende Schweselsäure, zur Fabrikation von Nitrobenzol und analogen Produkten vermittelst Wischungen von starker Schweselsäure und Salpetersäure in unzähligen anderen Fällen an, wo man mit starken Säuren in der Kälte oder in der Hitze arbeiten muß, sogar sür die letzte Konzentration der Schweselsäure selbst. Auch mäßig verdünnte Säure wirkt in der Kälte oder ganz mäßiger Wärme dei Luftabschluß auf Gußeisen nicht ein; man kann daher dieses Material für Druckessel zum Heben der Kammersäure und für ähnliche Zwecke verwenden.

Es wird meist angenommen, daß gewisse Sorten von Gußeisen dem Angriff der Säuren besser als andere Widerstand leisten. Dieser Punkt ist zugleich mit einigen anderen hier einschlägigen in des Verfassers Laboratorium untersucht worden (Chem. Ind. 1886, S. 47), worliber in der 2. Aufl. d. W. 1, 141 ff. aussührlich berichtet ist.

Es ließ sich baraus Folgendes schließen:

Bei gewöhnlicher Temperatur (und Luftabschluß) ist die Einwirtung aller untersuchten Säuren auf alle Gußeisenmischungen sehr unbedeutend und sind irgend erhebliche Unterschiede gar nicht wahrzunehmen.

Beim Siebepunkte des Baffere ift ber Angriff icon bebeutend ftarter, und zwar zeigt es sich ganz burchgängig, daß die 66 grädige Säure (= 84° D.) den geringsten Angriff bewirkt, die 60 grädige (= 71° D.) aber das Gußeisen um etwa das 1½ fache und die 50 grädige dasselbe um das Dreifache von der 66 grabigen Saure angreift. Weitaus starkere Unterschiede treten aber nur beim Siedepunkte der Säuren hervor. Während die 66 grädige Säure bei 295° das Gußeisen nur ganz unbedeutend mehr als bei 100° angreift und felbst die (etwas Stickstoffsäuren enthaltende) Handelssäure wenn auch merklich, boch nicht erheblich stärker als die reine Säure ober die etwas 802-haltige wirk, so finden wir, daß die 60 grädige Säure bei ihrem Siedepunkte (2000) um das 10= bis 20 fache (im Durchschnitt um bas 14 fache) stärker als bei 100° wirkt (und im Durchschnitt um das 20 fache stärker als die 66 grädige bei 295%). Die Handelssäure von 60° Baume wirkt in zwei Fällen bei 200° etwas stärker, in zwei anderen gang ebenso start wie die reine Saure von berfelben Dies zeigt, daß man nicht gut die Schwefelfaure von niedrigerer Gräbigkeit. Stärke in Eisengefäßen auf 66° B. = 95 Proz. H. SO4 bringen tanu; erft von dieser Stärke ab barf man fie in Gugeisen zum Rochen bringen.

Die 50 grädige Säure (= 53°D.), welche bei 100° doppelt so stark wie die 60 grädige wirkt, greift das Eisen bei ihrem Siedepunkte, also 147°, merklich weniger als die 60 grädige bei deren Siedepunkte, 200°, an, nämlich etwa nur ³/₄ mal so viel, aber immer noch 14 mal so viel als die 66 grädige Säure bei

295°. Ein Unterschied zwischen reiner und Handelssäure ist bei 50° B. gar nicht zu spüren.

Was die einzelnen Eisenmischungen betrifft, so verschwinden deren Unterschiede gegenüber der 66 grädigen Säure in allen Fällen, und gegenüber den schwächeren Säuren bei 20° und 100°C. Dagegen zeigt es sich beim Siedepunkte der schwächeren Säuren deutlich, daß Holzkohlenroheisen und Hartguß recht merklich weniger als alle übrigen Sorten angegriffen werden. Ein Unterschied zwischen heißem und kaltem Eisenguß ist dabei nicht zu bemerken. Bei allen übrigen Sorten resp. Mischungen sind die Verhältnisse etwas komplizierter, so daß bestimmte Unterschiede sich nicht so leicht aufstellen lassen; am stärksten ist jedenfalls der Angriff auf das schottische Roheisen (Nr. 8) und die Mischung von diesem mit Hämatit=Roheisen (Nr. 7).

Die folgenden Versuche zeigten die Wirkung des nach des Verfassers Gefrierverfahren im großen dargestellten Schwefelsäuremonohydrats (mit 993/4 Proz. H2 SO4) bei Luftabschluß auf verschiedene Metalle.

Metall	,	Bverlust in ozent	Gewichtsverlust in Gramm pro Quadrat= decimeter		
	6 Tage bei 20°	2Stunden bei 100°	6 Tage bei 20°	2Stunden bei 100°	
Gußeisen	0,041	0,071	0,062	0,105	
Schmiedeeisen	0,175	0,313	0,056	0,095	
Rupfer	2,63	—¹)	1,115	—¹)	
Blei	3,48	8,65	1,790	1,847	

Mithin kann man sagen, daß das Schweselsäuremonohydrat auf Gußund Schmiedeeisen bei gewöhnlicher Temperatur und bei 100° sehr wenig einwirkt, wenn die Luft ausgeschlossen ist. Ein merklicher Unterschied zwischen
dem Monohydrat und der gewöhnlichen 66 grädigen Säure ist in dieser Beziehung nicht vorhanden. Kupfer und Blei dagegen werden schon bei gewöhnlicher Temperatur start angegriffen, Blei noch mehr als Kupfer. Bei 100°
leidet das Blei kaum mehr als bei 20°, während das Kupfer schon in heftige Reaktion, mit Entwickelung von SO₂, eintritt. Als am meisten maßgebend
dürfen wir den Oberstächenangriff, z. B. den Gewichtsverlust pro Quadratbecimeter, ansehen.

Föhr (Fischers Jahresber. 1886, S. 295) zeigt, daß Eisen, welches säurebeständig sein soll, viel chemisch gebundenen und wenig graphitischen Kohlenstoff enthalten muß, während genau das Gegenteil in Bezug auf Widerstand gegen alkalische Einflüsse, wie z. B. bei Schmelzkesseln für Atnatron, gilt. Im

¹⁾ Der Angriff auf Kupfer bei 100° war so stark, daß keine genaue Bestimmung des Verlustes möglich war.

ersteren Falle sollte das Eisen viel Mangan und wenig Silicium, im letzteren wenig Mangan und viel Silicium enthalten. Schmelzende Alkalien lösen gebundenen Kohlenstoff und Mangan, aber sehr wenig Graphit und Silicium (?) auf. Eine Mischung, welche gute Sulfatkessel (oder Säurekonzentrationskessel) liefert, muß schlechte Sodakessel ergeben und umgekehrt.

Schmiedeeisen wird weit stärker als Gußeisen angegriffen; aber bei gewöhnlicher Temperatur widersteht es doch stärkeren Schwefelsäuren bis zu 1,70 spez. Gew. hinunter vollkommen (vielleicht noch bis etwas unterhalb obiger

Abnahme pro Duabratmeter und Stunde in Gramm nach 72 stündiger Einwirkung der Säure bei 18 bis 20°.

12 Lun	diger Einwir	tung ber So	tute vet 10 v	10 20.
H ₂ S O ₄ Pro3.	SO _s Proz.	G ußeisen	Hußeisen	Schweißeisen
48,8	39,9	6,2177	_	_
61,2	50,0	0,1510	_	0,3032
67,7	55,3	0,0847	_	0,0789
73,4	59,9	0,0662	<u> </u>	0,0623
79,7	65,0	0,1560	_	0,1159
83,7	68,4	0,1388		0,1052
85,1	69,5	0,1306	_	0,1034
88,2	72,0	0,1636	_	0,1417
90,6	73,9	0,1760	_	0,1339
92,0	75,2	0,0983	-	0,1040
93,0	75,9	0,0736	0,0987	0,0855
94,3	77,0	0,0723	0,0933	0,0708
95,4	77,9	0,1274	0,1471	0,1209
96,8	79,0	0,1013	0,0815	0,0988
98,4	80,3	0,0681	0,0533	0,0655
98,7	80,6	0,0583	0,0509	0,0570
99,2	81,0	0,0568	0,0418	0,0504
99,30	81,07	0,057	0,042	0,050
99,50	81,25	0,060	0,038	0,049
99,77	81,45	0,066	0,042	0,049
100,00	81,63	0,037	0,088	0,076
81,8 &cj. S Oa	0,91 SO _s frei	0,201	0,393	0,323
82,02	2,00	0,190	0,285	0,514
82,28	3,64	0,132	0,441	0,687
82,54	4,73	0,154	0,956	1,075
82,80	7,45	0,151	0,566	1,321
83,50	10,17	0,079	0,758	1,540
84,20	12,89	0,270	1,024	0,892
84,62	16,16	0,271	1,400	0,758
85,05	18,34	0,076	1,988	1,530
86,00	23,78	0,070	0,245	0,471
88,24	34,67	0,043	0,033	0,053
90,07	45,56	0,040	0,018	0,019

Gehalt an Ges. Rohlenstoff und Graphit.

	Prozent Gej.=Rohlenftoff	Prozent Graphi
Sufeisen		2,787
Flußeisen	. 0,115	-
Schweißeisen		

Konzentration). Wo jedoch durch den Einfluß feuchter Luft die Säure vers
dünnter wird, tritt eine sehr starke Reaktion ein. Daher müssen die jetzt so
allgemein zum Transport der Schwefelsäure verwendeten Eisenfässer oder Kessels
wagen gegen jeden Luftzutritt in ihr Inneres im leeren Zustande verwahrt
werden, und an den Stellen, wo dies nicht möglich ist, z. B. an den Mannslöchern, schützt man sie durch einen Überzug von Bleiblech.

Rnietsch (a. a. D., S. 4109) gibt vorstehende Tabelle über die Angreif= barkeit des Eisens. Hierzu macht er folgende Bemerkungen (a. a. D., S. 4090). Gußeiserne Gefäße eignen sich sehr gut für die Darstellung von hydratischer Schwefelsäure, aber nicht für rauchende Säuren, denn obwohl diese bas Bußeisen nur wenig angreifen, so verursachen sie boch eine Zersprengung besselben, manchmal ganz plötzlich mit lautem Knall. Augenscheinlich diffundiert Oleum in die Poren des Gußeifens, wo es zu SO2 und H2S reduziert wird, und wobei aus bem Rohlenstoff auch CO2 entsteht, alles Gase, beren fritische Temperaturen ziemlich niedrig liegen, wodurch im Innern des Gußeisens hohe Spannungen erzeugt werden. Schmiebeeisen (und Zink) wird von schwach rauchenben Säuren (bis 27 Proz. SO2) relativ start angegriffen, mas sich aus der Kurve für die Zunahme der elektrischen Leitungsfähigkeit Nr. 5, Fig. 39, S. 145 erflärt. Deren Minimum liegt bei 100 Proz. H2 SO4, worauf die Kurve wieder scharf ansteigt bis zu einem Maximum von 10 bis 15 Proz. freiem SO3, worauf sie ebenso schnell bis zu sehr kleinen Werten herabsinkt. Dleum mit 27 Proz. freiem SOs ist wieder vollständig passiv; daher können schmiedeeiserne Apparate viele Jahre lang für die Fabrikation von starken Cleumsorten benutzt werden. (Bergl. auch Kurve Nr. 10 auf S. 145.)

Die Wirtung der Schwefelsäure auf Blei ist öfters untersucht worden. Calvert und Johnson (Compt. rend. 56, 140; Dingl. polyt. Journ. 167, 358) sanden, daß Blei um so mehr angegriffen wird, je reiner es ist, und zweitens, daß ein starter Angriff erst bei einer Stärke der Schweselsäure von mehr als 60° Baumé stattsindet. Mallard (Bull. Soc. Chim. 1874, 2, 114; Wagners Jahresber. f. 1875, S. 363) und Hafenclever erhielten ähnliche Resultate. Bauer (Berl. Ber. 1875, S. 210) sand, daß 50 g Säure von 66° B. mit 0,2 g reinem Blei eine namhaste Gasentwickelung bei 175°, eine stärkere bei 190° hervorbrachte; bei 230 bis 240° wird plöylich alles Blei in Sulfat verwandelt, unter Austreten von SO₂, H und S. Blei, welches Wismut (0,71 — 4 — 10 Proz.) enthielt, wurde noch stärker angegriffen, während kleine Mengen von Antimon und Kupser das Blei widerstandssähiger

machen; Platina wirkt ähnlich; eine Legierung von 90 Blei mit 10 Zinn verhält sich wie reines Blei.

Nach Versuchen von J. Glover (Chem. News 45, 105) wird reines Blei, in einer Bleikammer aufgehängt, weniger angegriffen als solches, welches 0,1 bis 0,75 Proz. Aupser und 0,1 bis 0,5 Proz. Antimon enthält. N. Cookson (ebend., S. 106) fand, daß starke Säuren bei hoher Temperatur auf antimonhaltiges Blei stärker als auf reines Blei wirken, während schwacke Säuren bei niedriger Temperatur sich umgekehrt verhalten.

Napier und Tatlock (ebend. 42, 314) fanden, daß die Wirkung der Schwefelsäure auf Blei von einer Wasserstoffentwickelung begleitet ist, welche ein Austreiben der zugelöteten Bleigefäße, in denen die Säure öfters verschickt wird, verursachen kann. Diese Wasserstoffentwickelung ist sehr ungleich bei verschiedenen Bleisorten. Pitkin (Journ. Chem. Soc. 1885, 2, 460) sindet, daß bei Antimongehalt (bis zu 10 Proz.) das Blei durch Schweselsäure in der Kälte weniger, bei 100° aber mehr als reines Blei angegriffen wird. Zinn und Zink vermehren, Wismut (über 1 Proz.), Kadmium, Silber vermindern den Angriff.

Hochsteter (Bull. Soc. Ind. du Nord do la France 1890, p. 231) fand, daß ganz kupferfreies Blei von Schwefelsäure sehr stark, aber schon bei einem Gehalte von 0,02 Proz. Cu sehr wenig angegriffen werde. Auch Antimon soll schützend einwirken. Seine Versuche waren im großen, an Apparaten der Fabrikation, angestellt, aber rein empirischer Natur, und es kann doch dabei ein Irrtum untergelausen sein, da Gewichtsverluste nicht bestimmt wurden. Wöglicherweise wurde der mechanische Widerstand durch größere Härte mit dem chemischen vermengt.

Nach Versuchen von Belen (Journ. Soc. Chem. Ind. 1891, p. 211) soll ein Gemisch von Salpetrigsäure und Salpetersäure stärker als jede der beiden Säuren für sich auf Blei wirken. Dies hat jedoch kaum irgend welche Wichtigsteit sür die Schwefelsabrikation, da hier die Salpetersäure, wenn sie überhaupt auftritt, stets von salpetriger Säure begleitet ist, überdies aber das Vorhandensein des ungeheuren Schwefelsäureüberschusses die Bedingungen von Grund aus modisizieren muß.

Eine ausgedehnte Untersuchung über die Wirkung der Schwefelsäure auf Blei ist von Ernst Schmid mit mir ausgeführt worden (Zeitschr. f. angew. Chem. 1892, S. 642). Eine ganz kurze Zusammenstellung der von uns gezogenen Schlüsse folgt hiermit.

1. In der Wärme ist in allen Fällen das reinste Blei widerstandsfähiger gegen reine nitrose Schwefelsäure, mit oder ohne Luftzutritt, als "Antimonblei" mit 18 Proz. Sb, "Hartblei" mit 1,8 Proz. Sb oder auch nur 0,2 Proz. Sb enthaltendes Weichblei.

In der Kälte verhält sich Blei mit 0,2 Proz. Sb unbedeutend besser als das reinste Blei; Hartblei mit 1,8 Proz. Sb erheblich schlechter, noch schlechter als die Legierung mit 18 Proz. Sb.

2. Nitrose Säure, wenn konzentriert, greift in allen Fällen stärker an als reine Säure. Bei etwas verdünnten Säuren (spez. Gew. 1,72 bis 1,76)

ı

greift die Nitrose Weichblei und Hartblei weniger als reine Säure an, augenscheinlich, weil sich sofort eine schützende Decke von Bleisulfat bilbet. Bei größerer Berdunung tritt stärkerer Angriff ein (s. n.).

- 3. In allen Fällen wirkt Nitrose bei Luftzutritt stärker als bei Luftabschluß ein.
- 4. Bon zwei Sorten "Weichblei" ist das reinere auch das bessere; namentlich scheint auch ein sehr geringer Wismutgehalt (0,044 Proz.) schon schädlich zu sein.
- 5. Es ist durchaus unzulässig, die Angreisbarkeit eines Bleies durch Schweselsäure aus der Menge des entwickelten Gases (Wasserstoff) ableiten zu wollen. Weichblei entwickelt sehr viel, Hartblei, bei viel größerem Gewichtsverluste, äußerst wenig Wasserstoff (½000 der theoretischen Menge), vermutlich insolge von galvanischen Wirkungen. Gerade aus diesem Grunde soll man aber zum Transporte von konzentrierter Schweselsäure in dicht verschlossenen oder verlöteten Bleigefäßen nicht Weichblei, sondern nur Hartblei wählen, weil sonst ein Auftreiben oder Sprengen der Gesäße durch den Wasserstoff einstreten kann.
- 6. a) Blei mit bis 0,2 Proz. Kupfergehalt (stärker kupferhaltige Legierungen, z. B. mit 1 Proz. Cu, lassen sich nicht mehr homogen auswalzen) wird
 in konzentrierter, reiner Schwefelsäure in der Kälte mehr als reines Blei
 angegriffen; bei Nitrose ist kein großer Unterschieb.

Bei 100° wirken alle Arten von Säuren auf reines und kupferhaltiges Blei so gut wie gleich ein, konzentrierte reine Säure etwas schwächer als konzentrierte Ritrose, aber mehr als Nitrose von 1,720 (ähnlich wie bei antimonshaltigem Blei, vergl. Nr. 2).

Bei 200° greift konzentrierte Säure das Weichblei und das 0,02 Proz. Kupfer haltende gleich stark, dasjenige mit stärkerem Kupfergehalte merklich, jedoch nicht sehr wesentlich, schwächer an. Nitrose wirkt auf kupferhaltiges Blei eher stärker.

- b) Dberhalb 200° (225 bis 255°) wird ein mit 1 Proz. Antimon legiertes Blei von reiner Schwefelsäure weitaus (bei 225°: 26½ mal) stärker als reines Blei angegriffen; dagegen ist ein mit 0,2 Proz. Kupfer legiertes Blei bei 235° 17 mal, bei 255° 26½ mal widerstandsfähiger als Jungfernblei.
- 7. a) Reines Weichblei zeigt bis 220° mit konzentrierter Schwefelsäure keine sichtbare Gasentwickelung. Bon hier ab treten immer mehr Gasblasen auf und bei 260° löst sich das Blei momentan unter heftigem Aufschäumen, Geruch nach SO_2 und Abscheidung von Schwefel auf, wobei die Temperatur bis 275° steigt.
- b) Dasselbe Blei, mit 0,2 Proz. Kupfer legiert, zeigt mit Schwefelsäure erst bei 260° deutliche Gasentwickelung, die bis zum Siedepunkte (über 310°) etwas zunimmt; beim Siedepunkte löst sich das Blei nur ganz allmählich auf.
- c) Dasselbe Blei wie zuerst, mit 1 Proz. Antimon legiert, zeigt mit Schwefelsäure die erste Gasentwickelung bei 175°, stärker von 225° ab, und bei 275 bis 280° tritt dieselbe stürmische, momentane Auflösung ein wie bei reinem Weichblei.

(Ahnliches ist von Bauer, Ber. d. deutsch. chem. Ses. 1875, S. 210, beobachtet worden, nach dem 0,73 Proz. Wismut die Temperatur der plöße lichen Auflösung des Bleies von 240 auf 160° herabdrückt.)

Mithin ist reinstes Blei bei einer Temperatur von 260° einer plötzlichen, vollständigen Auflösung durch Schwefelsäure ausgesetzt. Ein Zusatz von 1 Proz. Sb erhöht diese Temperatur nur um etwa 20°; 0,2 Proz. Aupser dagegen benimmt dem Blei diese Tendenz fast vollständig (vermutlich sind Hochsters Versuche, S. 176, hierdurch zu erklären).

8. Der Gehalt des Weichbleies an Sauerstoff (Dryd) ist auch in extremen Fällen äußerst gering und scheint mit der Angreifbarkeit durch Schwefelsäure in keinem Zusammenhange zu stehen. Dagegen ist diese, wie leicht begreislich, geringer bei mechanischer Verdichtung der Oberfläche.

9. Als Endschluß für die Auswahl einer Bleisorte für Konstruktion der in der Schwefelsäure vorkommenden Apparate ist folgender hinzustellen:

Für Schwefelsäurekammern, Türme, Reservoire, Rohrleitungen und alle anderen Fälle, in denen die Temperatur nur bis zu mäßiger Höhe, jedenfalls nie auf 200° C. steigen kann, ist das reinste Weichblei allen übrigen Bleisorten unbedingt vorzuziehen; es wird von warmer, verdünnter oder konzentrierter, reiner oder nitroser Säure am wenigsten angegriffen.

Ein irgend höherer Gehalt an Antimon schädigt in fast allen Fällen, Kupfer nutt wenigstens gar nichts; ausgenommen sind natürlich die Fälle, wo man dem Blei größere Härte geben will, und der in Nr. 5 erwähnte, von luftdicht zu verschließenden Transportgefäßen. Ein Zusat von etwa 0,2 Proz. Antimon kann deshalb bei Apparaten, die nur mit kalter Säure in Berührung kommen, nützlich sein; bei warmer Säure ist selbst dieser Zusat lieber zu vermeiden.

Für ganz hohe Temperaturen, also z. B. für die heißesten Konzentrationspfannen, die zwar nicht über 200° steigen sollten, aber doch einmal zufällig darüber kommen könnten, ist ein Zusat von 0,1 bis 0,2 Proz. Kupfer vorteilhaft, während Antimon hier unbedingt vers mieden werden sollte (vergl. Nr. 6 b). Zwar hilft das Kupfer bei 200° noch nichts, wohl aber von 225° ab, und bei etwaigem Wismutgehalte schützt ein Kupfergehalt das Blei vor der hin und wieder beobachteten plötzlichen Zerstörung.

- 10. Technisches "Monohybrat" greift das Blei bei 50° vielmal stärker als konzentrierte Schwefelsäure an. [NB. Das benutte "Monohybrat" hatte schon etwas Wasser angezogen und enthielt nur 98,85 Proj. H_2SO_4 ; es griff das Blei $13^{1/2}$ mal so stark wie gewöhnliche konzentrierte Säure von $96^{1/2}$ Proz. H_2SO_4 an. Bei frischem Monohybrat von $99^{1/2}$ bis $99^{3/4}$ Proz. wäre der Unterschied sicher noch viel größer gewesen.]
- 11. Rauchende Schwefelsäure greift das Blei viel stärker als gewöhnliche konzentrierte Säure an; Oleum von 20 Proz. SO3 32 mal so stark, stärkeres Oleum wieder etwas weniger als das 20 prozentige, weil sich sofort eine kompakte Schicht von Bleisulfat auf dem Blei bildet. Jedenfalls ist also Blei nicht mit rauchender Schwefelsäure zusammenzubringen.

- 12. Salpetersäure von dem spez. Gew. 1,37 bis 1,42 kann in der Kälte mit Blei in Berlihrung gebracht werden, schwächere Säure nicht; aber auch stärfere Säure greift das Blei wieder mehr an, doch nicht mehr als konzentrierte Schwefelsäure. Gemenge von konzentrierter Schwefelsäure und starker Salpetersäure greifen das Blei äußerst wenig, viel weniger als konzentrierte Schwefelsäure oder Salpetersäure für sich, an und können ohne jedes Bedenken in bleiernen Gefäßen behandelt werden.
- 13. Bersuche mit Mischungen von Schweselsäure und Nitrosplsschweselsäure, teils auch mit Salpetersäure, welche sämtlich so gestellt waren, daß sie ursprünglich 0,1 Proz. N enthielten, aber durch längeres Stehenslassen und Erwärmen auf 65° absichtlich auf den Zustand gebracht worden waren, in dem sie in einer Bleikammer wirklich existicren können, zeigen folgende Erscheinungen. Wenn man einer verdünnten Schweselsäure etwas Salpetersäure zusett und dann erwärmt, so verslüchtigt sich ein wenig Salpetersäure, aber es bildet sich keine Nitrosplschweselsäure, die Konzentration über 1,5 spez. Gew. steigt. Von hier an entweicht Sauerstoff und bei 1,768 ist die Salpetersäure sast ganz verschwunden und durch SO5 NH ersett. Ebenso bildet sich umzesehrt aus Nitrose durch Verdünnen Salpetersäure, und zwar augenscheinlich bei längerem Erwärmen teilweise nicht durch Spaltung in NO3 H und NO, sondern durch Aufnahme von Sauerstoff aus der Lust.

Gerade um den Punkt herum, wo die Nitrosplschwefelsäure eben noch existenzfähig ist, ist der Angriff der Säure auf Blei weitaus am schwächsten. Er steigt mit der Verdünnung, und zwar proportional derselben, augenscheinlich durch vermehrte Bildung von NO3H; ebenso mit größerer Konzentration, späterhin sogar rapide, da nun die Wirkung der konzentrierten Schwefelsäure sich mit derzenigen der Nitrosplschwefelsäure und der Salpeterssäure vereinigt. Das Minimum des Angriffes liegt zwischen 1,5 und 1,6 spez. Gew., also gerade bei der Stärke, welche die Säure in den Bleikammern weder unters noch überschreiten sollte. Dies zeigt, daß es schon aus diesem Grunde unrationell ist, die Säure in der ersten Kammer zu stark zu halten (vergl. 7. Kapitel).

Wie wir sehen, wird Wismut meist als ein besonders schädlicher Bestandteil des Bleies in Bezug auf die Wirkung der Schwefelsäure angesehen. Aber H. D. Hofmann (Mineral Industry 5, 398) behauptet, daß Wismut bei 2 Proz., sedenfalls aber in den in täuslichen Bleisorten vorkommenden Mengen, die Angreisbarkeit des Bleies in Schwefelsäurekammern nicht erhöhe; es sei viel wichtiger, die Oberfläche des Bleies rein und glatt zu erhalten, um das Anhasten von Säuretröpschen zu verhüten. [Während der letzte Satz ohne Widerspruch bleiben wird, widerstreitet denn doch die das Wismut betreffende Behauptung sämtlichen sonstigen Erfahrungen!]

In einem mir vorgekommenen Falle verhielten sich zwei Glovertürme ganz verschieden, indem der eine 13 Jahre lang ohne Bleireparatur ging, während der andere schon vor Berlauf von zwei Jahren in Reparatur kam. Das Blei hatte in beiden Fällen fast identische Zusammensetzung, enthielt aber im ersten Falle 0,004 Proz., im zweiten 0,012 Proz. Wismut.

Nach Junge (Sächs. Jahrb. f. Berg= u. Hüttenwesen f. 1895) ziehen manche Schwefelsänrefabrikanten das nach Pattinson entsilberte Blei dem nach Parkes entsilberten vor, weil das letztere angeblich mehr Zink enthalte. Hofmann (a. a. D.) zeigt, daß im Gegenteil das Parkes-Blei weniger Zink, aber mehr Wismut als Pattinson-Blei enthält. Man stimmt darin überein, daß sür Verdampfpfannen Pattinson-Blei besser als Parkes-Blei ist. Dies würde dazu stimmen, daß Pattinson-Blei tatsächlich mehr Kupser und weniger Wismut als Parkes-Blei enthält (vergl. S. 178).

Flußsäure, wie sie durch flußspathaltige Blenden in die Schweselsäure kommen kann, verursacht nach Prost (Chem. Ztg. 1902, S. 12) schon in sehr geringer Menge große Schädigung in Glovertürmen und Kammern. Weist euthalten die Blenden nur Spuren von Fluor, aber in einem Falle sand er 7 Proz. (Die angesührten Versuche zeigen bis 2 Proz. HF keine erhebliche Mehrwirtung der Schweselsäure auf Blei. Gassörmiger Fluorwasserstoff scheint viel stärker zu wirken. Vergl. S. 65.)

Muir und Robb (Chem. News 45, 70) fanden, daß Zink in Berühstung mit Schwefelsäure von der Formel H_2SO_4 , $5H_2O$ noch ein etwas H_2S -haltiges, mit H_2SO_4 , $6H_2O$ jedoch reines Wasserstoffgas gibt. Zinn wird von einer Säure von dem Wassergehalte $= H_2SO_4$, $3H_2O$ nicht angegriffen.

Berhalten der schwefligen Säure und Schwefelsäure gegen die Oxyde des Stickstoffs.

Die Reaktionen zwischen den Oxyden und Säuren des Stickstoffs und Schwefels sind von außerordentlich großer Wichtigkeit für die Theorie des Schwefelsäureprozesses im allgemeinen und für die Wiedergewinnung der Stickstoffverbindungen im besonderen; wir werden sie an dieser Stelle abhandeln.

Die älteren Arbeiten von Clement=Desormes, Dalton, Davy, Berzelius, Gay-Lussac, 2B. Henry, Gaultier de Claubry, de la Provostane, A. Rose, Roene, Weltzien, Rebling, Müller haben jest nicht viel mehr als historisches Interesse. Die neuere Literatur dieses Gegenstandes beginnt mit den Arbeiten von R. Weber in den Jahren 1862 bis 1867; sie sind teils im Journ. f. prakt. Chem. (85, 423; 100, 37), teils in Pogg. Ann. (123, 341; 127, 543; 130, 277), teils in Dingl. polyt. Journ. (167, 453) publiziert und in den Wagnerschen Jahresberichten für 1862, S. 208; 1864, S. 157; 1866, S. 114; 1867, S. 166 resumiert worden. Gine andere höchst wichtige Arbeit barüber verdanken wir Clemens Winkler (Untersuchungen über die chemischen Borgange in den Gay=Lussacschen Kondensationsapparaten der Schwefelsäurefabriken. Freiberg 1867; furzer Auszug daraus in Wagners Jahresber. 1867, S. 174). Dann kamen die Arbeiten von Rammelsberg (Ber. d. deutsch. chem. Gef. 1872, S. 310; Wagners Jahresber. 1872, S. 250) und von Michaelis und Schumann (Ber. b. deutsch. chem. Ges. 1874, S. 1075; Wagners Jahresber. 1875, S. 335).

Die eigenen Untersuchungen des Verfassers in diesem Gebiete umfassen die folgenden Veröffentlichungen. 1877: Berl. Ber. 10, 1073 u. 1432,

1878: ebend. 11, 434 u. 1229; Dingl. polyt. Journ. 228, 70, 548 u. 553; 1879: ebend. 233, 63; Berl. Ber. 12, 357 u. 1058; 1881: ebend. 14, 2188 u. 2196; 1882: ebend. 15, 488 u. 495; 1884: Chem. Ind. 1884, S. 5; 1885: ebend. 1885, S. 2; Berl. Ber. 18, 1376, 1384, 1391; 1888: ebend. 21, 67, 3223; 1889: Zeitschr. f. angew. Chem. S. 265, 385; 1890: ebend. S. 195; 1899: ebend. S. 393.

Bon den verschiedenen Stickstofforyden braucht uns das Stickorydul, N2O, an dieser Stelle nicht aufzuhalten. Es ist in Schwefelsäure sehr wenig löslich, weit weniger als in reinem Wasser; da es, wenn es einmal entstanden ist, nicht wieder zu NO oder höheren Stickoryden orydiert wird, so ist es str die Fabrikation der Schwefelsäure ganz und gar verloren; auch geht es mit Schwefelsäure keine chemische Berbindung ein.

Das Stickoryd, NO, sollte nach Henry und Plisson bei längerer Berührung mit konzentrierter Schwefelsäure von dieser unter Bildung von Salpetrig-Pyroschwefelsäureanhydrid (s. u.) absordiert werden; aber schon Berzelius, Gay-Lussac und viele andere haben diese Angabe widerlegt, namentlich aber auch Winkler (a. a. D., S. 58). Daraus folgt, daß auch dersenige Teil der Tryde des Sticksoffs von der Schwefelsäure des Absorptionsapparates nicht zurückgehalten wird und unabsordiert entweicht, welcher die zu Stickoryd reduziert ist, und dies beweist wieder die Notwendigkeit eines Sauerstoffüberschusses in den austretenden Kammergasen, weil nur dadurch das Vorhandensein von erheblicheren Mengen von Stickoryd in denselben unmöglich gemacht wird. Kleine Mengen von Stickoryd können übrigens selbst bei Anwesenheit von Sauerstoff der Oxydation entgehen und sinden sich daher in den Kammeraustrittszgasen vor.

Die Löslichkeit des Stickoryds in Schwefelsäure ist zwar nicht gleich Rull, ist aber doch sehr gering. Nach den Bersuchen des Bersassers (Berl. Ber. 1855, S. 1391) löst 1 ccm konzentrierte Schwefelsäure 0,000593 g = 0,035 ccm NO; verdünnte Säure noch weniger. Diese Löslichkeit besitzt daher keine praktische Wichtigkeit.

Bei Gegenwart von Sauerstoff wird das Stickoryd von Schwefelsjäure absorbiert (Bussy, Winkler u. a.); aber alsdann handelt es sich gar nicht mehr um Stickoryd, sondern um salpetrige Säure, und Winkler hat zuerst nachgewiesen, daß die Gegenwart der Schwefelsäure es gerade bedingt, daß nicht mehr Sauerstoff ausgenommen wird, als zur Bildung von salpetriger Säure notwendig ist, welche sich dann mit der Schwefelsäure unter Wassersabspaltung zu Nitrosplschwefelsäure verbindet:

$$2 SO_2(OH)_2 + N_2O_3 = 2 SO_2(OH)(ONO) + H_2O.$$

In verschiedenen der oben aufgeführten Aufsätze habe ich bestimmte Beweise für dieselbe Tatsache geliefert, nämlich, daß beim Durchleiten von Sticksoryd zugleich mit einem sehr großen Überschuß von freiem Sauerstoff durch tonzentrierte Schwefelsäure nichts als Nitrosylschwefelsäure gebildet wird, d. h. daß $2\,\mathrm{NO}$ nur $1\,\mathrm{O}$ aufnehmen; aber außerhalb der Flüssigkeit, schon unmittels bar über derselben, tritt die Reaktion $2\,\mathrm{NO} + \mathrm{O}_2 = \mathrm{N}_2\,\mathrm{O}_4$ ein, und sowie

diese Berbindung mit Schwefelsäure zusammentrifft, gibt sie gleiche Moleküle Salpetersäure und Nitrosylschwefelsäure (s. u.).

Salpetrige Säure. Die wirkliche salpetrige Säure, HNO2, ist im reinen Zustande nicht bekannt, nur in verdlinnten Lösungen. Wenn man ihr Anhydrid, N2O3, in Wasser löst, so bildet sich etwas salpetrige Säure und bleibt im überschüssigen Wasser gelöst, aber ein großer Teil spaltet sich nach der Gleichung: $3 \, \mathrm{NO_2\,H} = 2 \, \mathrm{NO} + \mathrm{HNO_8} + \mathrm{H_2O}$. Das Anhydrid, auch Stickstosstriochd genannt, $\mathrm{N_2O_3}$, bildet eine dunkelblaue, unter 0° siedende Flüssigsteit. Beim Verdampsen zersallen die Dämpse größtenteils in NO und NO2, mit mehr oder weuiger $\mathrm{N_2O_4}$, je nach der Temperatur; aber eine kleine Menge $\mathrm{N_2O_3}$ besteht augenscheinlich auch im Dampszustande. Es muß hier von näherem Eingehen auf die viel diskutierte Frage über die Existenz des $\mathrm{N_2O_3}$ im Gaszustande abgesehen werden; nur die Literatur darüber sei angegeben: Luck (Berl. Ber. 1878, S. 1232 u. 1643); Witt (ebend. S. 2188); Ramsah u. Eundall (Journ. Chem. Soc. 47, 187, 672); Lunge (ebend. 47, 457; Zeitschr. f. anorgan. Chem. Soc. 47, 187, 672); Lunge (ebend. 47, 457; Zeitschr. f. anorgan. Chem. 7, 209); Dixon u. Betertin (Proc. Chem. Soc., Mai 1899, p. 115).

Obwohl zweifellos der größte Teil der frither als Dampf von N203 angesehenen "salpetrigen Dämpfe" hauptsächlich ein Gemisch von Sticomb (NO) und Stickstoffperoryd ist (wir bezeichnen bies ber Ginfachheit wegen als NO2), mit sehr wenig wirklichem N2O3, so muffen wir die ebenso zweifellose Tatsache im Auge behalten, daß ein Gemisch gleicher Molekel von NO und NO, sich bei allen Reaktionen mit anderen chemischen Berbindungen genau so verhält, als ob es N2O3 ware. Beim Einleiten in eine Alkalilösung entsteht quantitativ ein Nitrit: 2 Na OH + NO + NO₂ = 2 Na NO₂ + H₂0. Bei Berührung mit konzentrierter Schwefelsäure wird jenes Gemisch quantitativ in Nitrosylschwefelsäure umgewandelt: 2 H2 SO4 + NO + NO2 = 2 SO₅ NH + H₂O. Wir haben baher das Recht, anzunehmen, daß ein Gemisch gleicher Moleküle von NO und NO2 in chemischer Beziehung auf basselbe wie gasförmiges N2O3 herauskommt, und ich werde in diesem Buche meine Erklärungen häufig baburch vereinfachen, daß ich von jenem Gemisch als N2O3 spreche, obwohl es physikalisch nur ein Gemenge von NO und NO2 ist. Dazu besteht um so mehr Berechtigung, als zweifellos eine gewiffe Menge N2O3 auch im Gaszustande vorhanden ist und als nach dem Massenwirfungs gesetze sich dieses N2O3 immer wieder neu bilben muß, wenn es burch chemische Reaktionen entfernt worden ist.

Jene Ausbruckweise ist ferner um so mehr berechtigt, als jeder Chemiker von der Destillation der Schwefelsäure oder der Sublimation des Salmiaks spricht, obwohl wir wissen, daß bei der Destillation die Schwefelsäure sich sast ganz in SO_3 und H_2O spaltet, welche sich bei der Kondensation wieder vereinigen (S. 143), und daß das Chlorammonium beim Verdampfen größtenteils in NH₈ und HCl zerfällt.

Salpetrigsäureanhydrid oder Stickstofftrioxyd, N2O8, löst sich in Schwefelsäure, um so leichter, je konzentrierter die lettere ist, aber auch,

wie wir sehen werden, wenn sie eine gewisse Menge Wasser enthält. Die hier eintretende Reaktion ist: $2 \, \mathrm{H_2SO_4} + \mathrm{N_2O_3} = 2 \, \mathrm{SO_6 \, NH} + \mathrm{H_2O}$.

Rammelsberg (a. a. D.) behauptet, daß bei Anwendung eines Übersschusses von Salpetrigsäureanhydrid auch Salpetersäure und Stickoryd entständen: $H_2SO_4 + 2N_2O_3 = SO_5NH + HNO_8 + 2NO$; aber diese Reaktion tritt nur bei Gegenwart von Wasser ein, und die Bildung der Salpetersäure und des Stickoryds muß als eine sekundäre Reaktion aufgefaßt werden, verursacht durch das wohlbekannte Verhalten der salpetrigen Säure bei überschuß von Wasser. Wo genug Schweselsäure und kein Überschuß von Wasser vorhanden ist, kommt Rammelsbergs Reaktion nicht ins Spiel.

Die durch die Wirkung der Salpetrigsäure auf Schwefelsäure gebildete Verbindung von der empirischen Formel SO, NH ist schon längst im festen Zustande als "Kammertristalle" und in schwefelsaurer Lösung als "Nitrose" bekannt gewesen; aber ihre wahre Zusammensetzung und Struktur sind erst später ermittelt worden.

Am leichtesten werden die Kammerkristalle rein dargestellt, wenn man Schwefeldioryd in gut abgekühlte, rauchende Salpetersäure leitet, bis die Masse breiartig erstarrt ist, nicht aber bis zur völligen Zersetzung der Salpetersjäure, und wenn man die Kristallmasse dann auf einer Tonplatte unter einer Glocke neben Bitriolöl trocknet. Sie bildet, auf diese Weise erhalten, oder auch, wie man sie in den Verbindungsröhren von Bleikammern und an anderen Stellen, wo es an Dampf sehlt, sindet, vierseitige Säulen oder gerade rhombische Kristalle; erscheint aber bei Darstellung im kleinen meist als blätterige, sedersartige oder körnigskristallinische Masse, welche farblos und durchscheinend ist. Ihr Schmelzpunkt wird von Weltzien auf 73°, von Gaultier de Claubry auf 120 bis 130° angegeben; jedenfalls zerseten sie sich schon vor dem Schmelzen teilweise unter Ausgabe roter Dämpse.

Über die Zusammensetzung der Bleikammerkristalle hat früher Unsicherheit darüber geherrscht, ob sie, um nach den älteren Formeln zu reden, eine Berbindung von Schweselsäure mit Untersalpetersäure oder mit salpetriger Säure seien. Noch R. Müller (Ann. Pharm. 122, 1; Wagners Jahresb. 1862, S. 207) sprach sie für das erste an; R. Weber dagegen bewies 1862 und noch schärfer im folgenden Jahre, daß ihnen die Formel nach der zweiten Annahme zustommen müsse, indem er alle einzelnen Bestandteile nach unzweidentigen Wethoden bestimmte. Seine Resultate waren:

	Molekulargewicht	berechnet	gefu	ınden
2 SO ₃	160	62,99	63,90	64,00
N_2O_3	7 6	29,92	27,14	27,9 6
$\mathbf{H_2}0$	18	7,09	9,50	10,50
2 SO ₃ , N ₂ O ₃ , H ₂ O	254	100,00	100,54	102,46

Diese Formel ist anch von Michaelis und Schumann (a. a. D.) bestätigt worden, welche zugleich aus den Zersetzungsproducten mit Phosphorspentachlorid herleiteten, daß die Verbindung, nach Halbierung obiger Formel, als Nitrosulfonsäure, $SO_2 < \frac{OH}{NO_2}$, angesehen werden müsse, also als Schwefels

fäure, in der ein Hydroxyl durch die Nitrogruppe, oder als Salpeterfäure, in der das Hydroxyl durch die Sulfongruppe ersetzt ist.

Diese Anschauungsweise läßt sich jedoch nicht ganz unverändert festhalten. Sowohl aus der Bildungsart wie aus der Zersetzung der Berbindung muß man unbedingt schließen, daß sie nicht die Nitrogruppe, NO2, sondern die Nitrosogruppe, NO, enthält. Ihre Formel ist daher zu schreiben: $SO_2 < \frac{OH}{ONO}$, oder $SO_2(OH)(ONO)$, und man muß sie als "Nitrosussulfat" oder noch genauer als "Nitrosusschaft wefelsäure" bezeichnen, nämlich als Schweselssäure, in der eines der Wasserstoffatome durch die Nitrosogruppe, d. h. das Radital der Salpetrigsäure, NO(OH), ersetzt ist, also ein gemischtes Halb-Anhydrid der Schweselssäure und der salpetrigen Säure.

Es gibt auch eine schon oben erwähnte, wasserstofffreie Verbindung ähnslicher Art, das Salpetrig-Phroschwefelsäureanhydrid von der Formel N_2O_4 , $2SO_2$, rationell geschrieben:

$$\begin{array}{c}
NO \\
SO_2 > 0 \\
SO_2 > 0
\end{array}$$

jedoch entsteht diese z. B. nur aus slüssigem Schwesligsäureanhydrid und Untersalpetersäure in der Kälte unter Druck (Provostane), oder aus Schweselsäures anhydrid mit getrocknetem Stickoryd (H. Rose), oder aus Schweselsäureanhydrid und Untersalpetersäure beim Erhitzen (Weber), kann also in der Schweselsäures fabrikation gar nicht in Frage kommen.

Ebenso wenig ist dies der Fall mit der von R. Weber (Pogg. Ann. 142, 602; Wagners Jahresb. f. 1871, S. 219) durch Einleiten von Schwefelsäures anhydrid in konzentrierteste Salpetersäure dargestellten Verbindung, welcher er die empirische Formel N_2O_5 , $4SO_8$, $3H_2O$ gibt.

Nitrosylschwefelsäure bildet sich nicht nur in der oben erwähnten Beise, sondern auch auf vielfache andere Arten. Wir haben schon erwähnt, daß sie sich aus Schwefeldioryd und Salpetersäure bildet:

$$SO_2 + NO_3H = SO_2(OH)(ONO).$$

Sie entsteht auch, wenn ein Gemenge von starker Schwefelsäure und Salpetersäure erhitzt wird, unter Freiwerden von Sauerstoff (A. Rose und später Lunge, vergl. S. 179 u. 190):

$$H_2SO_4 + HNO_3 = SO_2(OH)(ONO) + H_2O + O.$$

Andererseits kann Schwefeldioryd diese Verbindung auch mit niedrigeren Stickstofforyden bilden, wenn Wasser und Sauerstoff zugegen sind; bei N2O4 ist letzterer nicht erforderlich. Im vollkommen trockenen Zustande wirkt Schwesels dioryd nicht auf die trockenen Stickstofforyde, aber in Gegenwart der geringsten Menge von Wasser entstehen Kammerkristalle, wenn SO2 mit N2O4 oder aber mit NO oder N2O3 und zugleich mit Sauerstoff zusammentrisst. Winkler hat gezeigt, daß in einer Atmosphäre von seuchter Kohlensäure Stickstofftrioryd mit Schweselbioryd seine Kammerkristalle bildet, während Stickstoffteroryd dies tut,

und er unterscheidet N_2O_3 und N_3O_4 auf diesem Wege. Die Dämpse von N_2N_3 geben mit überschüssigem SO_2 und H_2O bei Abwesenheit von Sauerstoff gar keine Kammerkristalle; sie entfärben sich unter Bildung von NO und Schweselsäure. Sowie aber Sauerstoff oder Lust zugelassen wird, treten augenblicklich Kammerkristalle auf; ebenso, wenn N_2O_4 mit SO_2 in Gegenwart von Wasser zusammentrisst. Diese Beobachtungen Winklers sind oft bestätigt worden; aber natürlich ist das, was man damals als Dämpse von N_2O_3 bezeichnete, ein Gemenge von $NO + NO_2$, welches sich chemisch wie N_2O_3 verhält.

Da von den früheren Beobachtern einige Punkte noch nicht vollkommen aufgeklärt worden waren, und ihre Ergebnisse teilweise im Widerspruch zuseinander zu stehen scheinen, so stellte der Verfasser eine neue Untersuchung der gegenseitigen Wirkung von Schwefeldiorhd und Stickorhd mit oder ohne Gegenswart von Wasser und Sauerstoff an (Berl. Ber. 14, 2196), welche zu folgens den Ergebnissen führte:

- 1. Trockenes NO und SO₂ haben keinerlei Wirkung aufeinander, weder bei gewöhnlicher Temperatur, noch bei 50 ober 100°, wenn Luft und Feuchtigskeit vollständig ausgeschlossen sind.
- 2. NO, SO2 und Wasser wirken in der Art auseinander, daß so viel NO gebildet wird, als dem ursprünglich vorhandenen SO2 entspricht. Eine Reduktion bis zu elementarem Stickstoff konnte nicht nachgewiesen werden.
- 3. Wenn NO und SO₂ in Gegenwart von verdünnter Schwefelsäure (von 1,455 spez. Gew.) zusammentreffen, tritt keine Reduktion NO zu N₂O ein, selbst bei großem Überschuß von SO₂, gleichgiltig, ob man viele Stunden bei gewöhnlicher Temperatur oder bei 60° digeriert. Selbst bei Anwendung von Schwefelsäure von 1,32 spez. Gew. konnte keine Reduktion von NO durch SO₂ beobachtet werden.
- 4. Wenn NO, SO₂ und O in Gegenwart von Wasser zusammentressen, tritt eine unbedeutende, aber doch deutlich bemerkliche Bildung von N₂O ein. Wenn aber statt Wasser verdünnte Schwefelsäure von 1,32 spez. Gew. angewendet wird, kann man diese Reduktionswirkung nicht bemerken.

Die Anwendung dieser Ergebnisse auf die Theorie des Bleikammerprozesses wird später (Kapitel 9) besprochen werden.

Eine spätere Untersuchung des Versassers (Berl. Ber. 18, 1384) hat die obigen Resultate bestätigt. Es zeigte sich, daß im trodenen Zustande Stickoryd mit überschüssigem Sauerstoff fast oder ganz ausschließlich N_2O_4 gibt; wenn umgetehrt überschüssiges trockenes NO mit O zusammentrifft, so entsteht N_2O_3 neben N_2O_4 . In Gegenwart von Wasser wird NO mit überschüssigem O vollständig in Salpetersäure umgewandelt. Wenn jedoch NO mit O in unmittelsbarer Berührung mit starker Schweselsäure zusammentrifft, so bildet sich weder N_2O_4 noch HNO_3 , selbst beim größten Überschuß von Sauerstoff, und die Orydation geht nur dis zum Stadium der salpetrigen Säure, die aber nicht frei, sondern als Nitrosylschweselsäure entsteht, so daß die wirkliche Reaktion die folgende ist:

$$2 H_2 SO_4 + 2 NO + O = 2 SO_2 (OH)(ONO) + H_2 O.$$

Sowie die Gase aus der unmittelbaren Berührung mit der Schwefelsäure entfernt sind, schon gleich über derselben, tritt dieselbe Reaktion wie bei trockenen Gasen ein:

$$2N0 + 0_2 = N_2 0_4$$

Eine sehr eingehende Untersuchung über die Wechselwirtung von salpetriger und schwesliger Säure ist von Raschig veröffentlicht worden (Lieb. Ann. 241, 161). Er fand dabei eine Anzahl von neuen Berbindungen auf, stellte einige der Behauptungen von Fremy und Claus über die früher von ihnen beschriebenen Berbindungen richtig und entdeckte eine sehr bequeme und billige Methode zur Darstellung von Hydroxylamin. Aber da fast alle Bersuche Raschigs in alkalischen Lösungen, und die wenigen mit sauren Lösungen gemachten beim Gefrierpunkt angestellt waren, also unter Berhältnissen, wie sie niemals in einer Bleikammer vorkommen, so hat es keinen Zweck, seine Resultate näher zu beschreiben. Unter den von Raschig gewählten Bedingungen bilden sich N2O, NO, Amidosulsonsäure, Hydroxylamin und Ammoniak, aber nur in sehr kleinen Mengen; oberhalb der von ihm eingehaltenen niedrigen Temperatur ist die Bildung jener Substanzen vollkommen unsücher und jedensfalls zu unbedeutend, um weiter von uns in Betracht gezogen werden zu können.

Wirkung des Wassers auf Kammerkristalle. Diese sind sehr zersließlich, und ziehen lebhaft Wasser aus der äußeren Luft an. In Berührung mit wenig Wasser lösen sie sich schnell unter Entwickelung von viel Wärme und von Stickoryd auf. Beim Eintragen in eine größere Masse Wasser lösen sie sich ohne sichtbare Gasentwickelung auf; aber in der Tat wird noch Stickoryd, wie auch Salpetersäure neben Salpetrigsäure gebildet. Dies hat zu versichiedenen Erklärungsversuchen geführt. Rammelsberg und Philipp haben behauptet, daß genau ½ des Sticktosse in NO, ½ in Salpetrigsäure und ½ in Salpetrigsäure übergehe:

$$16 SO_5 NH + 9 H_2 O = 16 H_2 SO_4 + 4 NO + 2 HNO_3 + 5 N_2 O_3$$

Aber es ist ganz unnötig, eine so komplizierte und unwahrscheinliche Reaktion anzunehmen. Jede in dieser Beziehung beobachtete Tatsache läßt sich ganz einfach durch folgende Reaktion erklären:

$$SO_2(OH)(ONO) + H_2O = H_2SO_4 + NO.OH;$$

b. h.: Nitrospsichwefelsäure nimmt die Elemente des Wassers auf und bildet damit Schwefelsäure und salpetrige Säure; die lettere, wie man längst weiß, ist in Gegenwart eines großen Wasserüberschusses unbeständig, und spaltet sich dabei in Salpetersäure und Stickoryd:

$$3 \text{ NO.OH} = \text{HNO}_3 + 2 \text{ NO} + \text{H}_2\text{O}.$$

Bei Gegenwart von weniger Wasser bildet sich aus Kammerkristallen auch Salpetrigsäureanhydrid, welches in braunen Dämpfen entweicht und dabei größtenteils in NO und NO2 zerfällt:

$$2 SO_5 NH + H_2 O = 2 H_2 SO_4 + N_2 O_3$$
.

Für fast alle Zwecke kann man Nitrosplschwefelsäure, ober ihre Auflösung in Schwefelsäure (Nitrose) als eine Lösung von Salpetrigsäure in Schwefelsäure ansehen.

Bon großem Interesse ist das Berhalten der Nitrosplschwefelsäure zu Schwefelsäuren verschiedener Konzentration. In konzentrierter Schwefelsäure lösen sich die Kristalle leicht und unzersetzt, und diese Lösung hat sogar solche Beständigkeit, daß sie destilliert werden kann, ohne salpetrige Säure zu verlieren, während doch die isolierten Kristalle schon bei gelinder Erwärmung zersetzt werden; zur Hälfte bestilliert, bleibt ein an salpetriger Säure reicherer Rückstand. Ich habe gezeigt (Zeitschr. f. angew. Chem. 1888, S. 661 und 1890, S. 447), daß bei vierstündiger Destillation einer solchen Säure, wobei 40 Proz. der Schwefelsäure übergegangen waren, nur 5 Proz der Salpetrigsäure sich im Destillat, die anderen 95 Proz. im Rücksande vorfanden, und gar nichts davon zerstört worden war.

Man fann Lösungen von 1,9 Bol.-Gew. erhalten; sie entwickeln mit Baffer Stickoryd, entzünden Phosphor bei 620, orydieren Schwefel beim Deftillieren, auch viele Metalle unter Entwickelung von Stickoryb; mit schwefelsaurem Ammoniat auf 160° erhitt, entwideln sie Stickgas. Diese Lösung von Nitrosplichwefelfaure in konzentrierter Schwefelsaure von 660 Be. wird auch bei anhaltendem Durchleiten von trockenem Schwefelbioryd nur unvollständig zersett, und Zusat von Wasser gibt alsbann noch burch Entwickelung von braunen Dämpfen die Anwesenheit von salpetriger Säure zu erkennen. Daher kommt auch die den Fabrikanten wohl bekannte Tatsache, daß eine mit salpetriger Säure verunreinigte konzentrierte Schwefelsäure durch schweflige Säure nur schwierig zu reinigen ift. In der Wärme zersett Schwefeldiornd die Bleikammerfristalle unter Entwickelung von Stickorybul (Fromy). Weitere Angaben über das Berhalten des Schwefeldioryds zu der Lösung von Bleikammerkristallen in Schwefelfäure, der "Nitrose", werden bei Betrachtung der Borgange im Gloverturm gemacht werben. Es ift bemerkenswert, und für die Prazis ber Schwefelfäurefabritation von größter Wichtigfeit, daß felbst verdunntere Schwefelfäuren von 1,7 bis 1,55 die Rristalle in der Rälte unzersett lösen; die Zersetung hebt erst an, wenn die Dichte der verdünnten Säure auf 1,55 bis 1,50, also unter die Dichte der gewöhnlichen Kammersäure gesunken ist (Weber).

Stidstoffperoryb 1) (Untersalpetersäure), sei es im Bustanbe

¹⁾ Ich verwende meist diesen Ramen für die Berbindung, welche man früher und oft auch jett noch "Untersalpetersäure" nannte und auch zuweilen "Sticktossedioryd" oder "Sticktossetroryd" nennt. Bekanntlich besteht sie beim Gaszustande aus einer Rischung von Molekülen von NO2 und N2O4 in je nach der Temperatur wechselnden Berhältnissen. Bei niedriger Temperatur, auch im slüssigen Zustande, ist sie gleich N2O4; oberhalb 160° gleich NO2. Ich ziehe den Ramen "Peroxyd" vor, weil man es in der Praxis bei der gasförmigen Substanz stets mit einem Gemenge von NO2 und N2O4 zu tun hat. N2O4 muß als gemischtes Anhydrid der salpetrigen und Salpetersäure: NO—O—NO2, angesehen werden; die Konstitution der Verzbindung NO2 ist unbekannt. Das Verhältnis der Moleküle von NO2 und N2O4 bei verschiedenen Temperaturen ist solgendes:

26,7⁰ €.	80	Proz.	N_2O_4	+	20	Proz.	NO_2
39,8° "	71	N	"	+	29	n	n
60,2° "	47	w		+	53	71	*
80 ,6° "	23	#	pp.	+	77	n	
135°	1		Ħ	+	99	<i>#</i>	"

von Flüssigkeit ober Gas, wirkt sehr stark auf Schwefelsäure ein. Fügt man nach Weber, Untersalpetersäure, welche durch gelindes Erwärmen von raus chender Salpeterfäure bereitet, also jedenfalls noch falpetersäurehaltig war, zu Schwefelsäuren von verschiedener Konzentration, so zeigt sich folgendes: Englische Schwefelsäure und Säure von 1,7 nimmt solche auf, ohne sich zu färben. Säure von 1,55 wird gelb; die Untersalpetersäure ist also hier wahrscheinlich zum großen Teil als solche aufgelöst, wie von dem Salpetersäurehydrat, und es ist nicht eine Spaltung nach der Gleichung: $N_2O_4 + SO_4H_2 = NO_3H$ + SO, NH eingetreten, mährend man dies bei den ftarkeren Sauren annehmen muß. (Obigem widersprechen jum Teil meine Resultate, S. 189 f.) Säure von 1,49 färbt sich grünlichgelb; solche von 1,41 intensiv grün; solche von 1,31 dagegen färbt sich blau und entbindet Stickorydgas, das bei gelindem Erwärmen unter heftigem Schäumen entweicht. Schwächere Säuren werben mur vorübergehend gefärbt. Demnach würde anzunehmen fein, bag Gauren von 1,8 bis 1,7 die Untersalpetersäure unter Erzeugung von Nitrosylschwefelsäure aufnehmen, etwas schwächere Sauren sie einfach auflösen und bie ftarter verblinnten sie unter Bilbung von Stickoryb, salpetriger Säure (und Salpeterfäure) Die Einwirfung der schwefligen Säure auf diese Gemische ift je nach der Konzentration verschieden. Die Lösung der Kammerkriftalle in englischer Schwefelsäure wird dadurch, wie oben erwähnt, selbst nach längerem Durchstreichen nur unvollkommen zersetzt; bagegen wird bas gelbe Gemisch von 1,55 spez. Gew. und die gefärbten verdunnteren Säuren unter heftigem Es wird sich später Schäumen mit Entbindung von Sticorybgas zersett. zeigen, wie alle diese Verhältnisse bei ber Wiedergewinnung ber Salpetergase in der Praxis mitspielen, wo es darauf ankommt, die Gase erst durch Schwefelfäure von 1,7 zu absorbieren und dann aus dieser Lösung wieder zu ents binden.

Nach Winkler ist jedoch das Verhalten der flufsigen Untersalpeterfäure verschieden von dem, welches Weber beschreibt. Sie soll sich zwar mit Schwefelfäure bis zu 60° Bé. (1,71 spez. Gew.) herab mischen lassen, aber eine Lösung geben, welche von der Lösung der Bleikammerkriftalle in Schwefelfaure gang verschieden ist; die mit Untersalpetersäure gemengte Schwefelsäure sei nämlich gelbrot und stoße fortwährend rote Dampfe aus. Beim Erhigen braufe sie auf und entwickele stürmisch gasförmige Untersalpetersäure; wenn bas Gemenge mit 60 grädiger Schwefelsäure bereitet war, so verflüchtige sich die N2 O4 dabei wollftändig weit unter bem Siebepunkte ber Schwefelfaure, so bag ber mit Baffer verdünnte Rückstand Chamäleon nicht mehr entfärbt. Wenn man bagegen 66 grädige Säure zur Auflösung genommen hat, so gibt die Flussigfeit zwar auch beim Erhitzen ben größten Teil ihrer Untersalpeterfäure ab; bas Burudbleibende verhält sich aber wie eine Lösung von Bleitammertriftallen in Schwefelfäure und gibt beim Bermischen mit Wasser rote Dampfe aus, welche sich baburch als salpetrige Säure, und nicht als Untersalpetersäure, charakterifieren, daß sie mit feuchter schwefliger Gaure keine Bleikammerkristalle bilben.

Zwischen den Angaben von Weber und denen von Winkler, namentlich über das Berhalten der Untersalpetersäure, bestehen einige wesentliche Berschiedenheiten, welche ich durch weitere Untersuchungen aufgeklärt habe (s. n.).

Bermischt man konzentrierte Schwefelsäure mit ein wenig konzentrierter Salpetersäure und leitet in das Gemisch Schwefeldioryd, so wird die Salpetersäure in der Kälte nur zu salpeteriger Säure reduziert, welche mit der Schwefelsäure verbunden bleibt; diese Berbindung widersteht dann der serneren Einwirkung der schwefligen Säure, wie die aus konzentrierter Schwefelsäure und Bleikammerkristallen bereitete Lösung. Dagegen werden verdünntere Gemische von Schwefelsäure und Salpetersäure, unter 1,7 spez. Gew., nach Raßgabe ihrer Berdünnung mehr oder weniger leicht von schwefliger Säure zersest.

Folgendes sind die Resultate einer längeren Untersuchung, welche ich in Dingl. polyt. Journ. 232, 63, 155, 235 veröffentlicht habe (im Auszuge Ber. d. beutsch. chem. Ges. 12, 1058).

1. Die Untersalpetersäure kann als solche unter gewöhnlichen Umständen in Berührung mit überschüssiger Schwefelsäure nicht bestehen, sondern zerlegt sich in salpetrige Säure, welche mit einem Teile der Schwefelsäure sofort Ritrosulschwefelsäure (Kammerkristalle) gibt, und Salpetersäure, welche sich als solche auflöst, nach folgender Gleichung:

$$N_2O_4 = SO_2(OH)_2 = SO_2(OH)(ONO) + NO_3H.$$

- 2. Die Nitrosplschwefelsäure (Kammerkristalle) löst sich in der überschüssisgen Schwefelsäure zu einer sarblosen Flüssigkeit auf; jedoch nur dis zu einer bestimmten Grenze, welche man als Sättigungskapazität der Schwefelsäure für Nitrosplschwefelsäure bezeichnen kann, und welche um so höher liegt, je konzentrierter die Schwefelsäure ist. Diese Grenze ist z. B. sür Säure von 1,84 Vol. Sew. bei einem Gehalte von 55,34 mg N₂O₃ = 185 mg (SO₂)(OH)(NO₂) auf 1 com noch nicht erreicht.
- 3. Über diese Grenze hinaus macht sich zunächst eine gelbliche Farbe bes merklich, welche natürlich bei stärkeren Schwefelsäuren erst bei einem höheren Gehalte an Nitrosplschwefelsäure eintritt; dies war z. B. der Fall bei Säure von 1,887 Vol.-Gew. (aus reiner Schwefelsäure von 1,84 bereitet), welche auf 1 ccm

147 mg
$$N_2O_3 = 372$$
 mg $(SO_2)(OH)(NO_2)$

enthielt, aber auch schon bei Säure von 1,706 Vol. Bew., welche auf 1 ccm nur 56,7 mg $N_2O_3=190$ mg $(SO_2)(OH)(NO_2)$ enthielt. Da auch solche Säuren bei längerem Kochen farblos werden, so scheint der Überschuß von Nitrosylschwefelsäure einigermaßen lose gebunden zu sein; die Temperatur des Wasserbades scheint ihn jedoch noch nicht zu affizieren.

4. Der von Winkler beobachtete Zustand, wo eine Mischung von 66 gräsbiger Schweselsäure und Untersalpetersäure schon in der Kälte gelbrote Farbe zeigte, rote Dämpse ausstieß und beim Erwärmen stürmische Entwickelung von Untersalpetersäure stattsand, wo man also noch unveränderte Untersalpetersäure annehmen muß, kann augenscheinlich erst stattsinden, wenn das Gemenge weit mehr Untersalpetersäure enthält als das stärkste oben erwähnte, oder je in der Schweselsäurefabrikation vorkommende. Viele Versuche mit längerem Erwärmen

im Wasserbade beweisen die Abwesenheit von merklichen Mengen freier Untersalpetersäure in allen untersuchten Fällen. In verdünnteren Säuren ist diese noch weniger anzunehmen, und es ist daher unstatthaft, sie bei Analysen von Schweselsäure aufzusühren.

- 5. Alle Nitrosen, d. i. Auflösungen von Nitrosplschweselsäure (Kammerstristallen) in Schweselsäure, gleichgiltig, ob diese daneben Salpetersäure enthalten oder nicht, nehmen beim Erwärmen weit unter ihrem Siedepunkte eine goldgelbe oder noch dunkler gelbe Farbe an, werden aber beim Erkalten wieder farblos. Diesen Farbenwechsel kann man beliebig oft wiederholen; er dentet kaum auf eine Lockerung der Berbindung hin, da ja diese auch bei viel höherer Temperatur große Beständigkeit zeigt, sondern läßt sich wohl eher mit der Intensitätserhöhung der Farbe von Eisenchlorid beim Erwärmen versgleichen.
- 6. Die Beständigkeit der Nitrosulschwefelsäure in schwefelsaurer Lösung ist selbst beim Siedepunkte der Schwefelsäure sehr groß, wenn die Konzentration der letzteren nicht unter 1,70 Vol.-Gew. fällt. Es geht zwar beim Kochen stets Sticksoff verloren, und zwar um so mehr, je weniger konzentriert die Säure ist; aber wenn man in der Art kocht, daß die entweichenden Dämpfe sich nicht kondenssieren und zurücksließen können, so sindet man selbst dei Säure von 1,65 Vol.-Gew. noch Nitrosulschwefelsäure im Kückstande. Wenn aber die Dämpse kondensiert werden und zurücksließen, so tritt bei Säuren von 1,80 an und in steigendem Waße bei zunehmender Verdünnung, wo das Kondensat höchst verblünnte Säure oder selbst reines Wasser ist, ein bedeutender Verlust durch Denitrierung ein.
- 7. Bis zu einer Konzentration von 1,65 Bol. Gew. herab ist die Bermandtschaft der Schweselsäure zu salpetriger Säure, d. h. die Tendenz zur Bilbung von Nitrosplschweselsäure, so groß, daß die daneben vorhandene Salpeterssäure, sei sie als solche zugesetzt oder durch Zerlegung von Untersalpetersäure entstanden, unter Sauerstoffabgabe reduziert und zur Bildung von uitroser Schweselsäure verwendet wird. Bei Säure von 1,71 Bol. Gew. und stärkeren sindet diese Umwandlung schon nach kurzem Kochen sast vollskändig statt, bei 1,65 Bol. Gew. nur noch unvollskändig.
- 8. Unter 1,65 Vol. Gew. ist die Nitrosplichwefelsaure schon so wenig beständig, daß z. B. aus Säure von 1,6 Vol. Gew. etwas davon (allerdings nur wenige Prozent) beim Erwärmen im Wasserbade, und das Meiste, aber nicht alles, bei kurzem Kochen fortgeht. Bei Säure von 1,5 Vol. Gew. tritt augenblicklich schon in der Kälte teilweise Zersetzung der zugesetzen salpetrigen Säure unter Bildung von Salpetersäure und Stickoryd ein, aber bei einstündigem Erwärmen im Wasserbade bleiben doch noch erhebliche Mengen von Nitrosplschwefelsäure unzersetzt, während ein anderer Teil in Salpetersäure übergegangen ist. Beim Kochen geht erstere völlig verloren. Infolge der sehr geringen Sättigungskapazität einer Schwefelsäure von 1,5 Vol.-Gew. sür Nitrosplschwefelsäure ist neben dieser in der Kälte jedenfalls schon freie salpetrige Säure anwesend. Bei noch schwächeren Säuren tritt dies natürlich in erhöhtem Maße ein; es ist jedoch wahrscheinlich, daß selbst sehr verdünnte Schwefelsäure in der

Kälte ein wenig Nitrosplichwefelsäure enthalten kann, wenn reduzierende Einsstüffe abwesend sind.

- 9. Die neben der Nitrosplschweselsaure vorhandene Salpetersäure bleibt auch in verdünnten Säuren (von 1,5 Bol.-Gew. und darunter) selbst bei längerem Rochen noch großenteils in der Flüssigkeit zurück. Wenn also die Nitrosen aus dem Say Lussacschen Absorptionsturme der Schweselsäurefabriken durch sehlerhaften Betrieb neben salpetriger Säure auch Salpetersäure enthalten, so ist an eine vollständige Denitrierung derselben durch heißes Wasser oder Damps, wobei man wohl in der Praxis nie unter 48° B6. 1,5 Bol.-Gew. geht, nicht zu denken; diese ist nur durch reduzierende Agentien möglich, also im großen durch schwessige Säure im Gloverturm, im kleinen durch Duecksilber im Nitrometer. Wan kann im letzteren recht deutlich sehen, wie viel schwieriger und langsamer auch hier die Denitrierung ersolgt, wenn Salpetersäure zugegen ist.
- 10. Die Tendenz zur Bildung von Nitrosplschwefelsäure ist so stark, daß selbst bei sehr großer gleichzeitiger Zufuhr von Luft, also von Sauerstoff, während des Einleitens von salpetriger Säure, ebenso wie desjenigen von Stickoryd in Schwefelsäure sich keine Oxydation zu N2O4 oder NO8H wahrnehmen läßt.
- 11. Salpetrige Säure läßt sich durch Natronlauge nicht ohne Verlust absorbieren, weil dabei eine teilweise Spaltung in Salpetersäure und Stickornb stattsindet.
- 12. Die violette Färbung, welche sich bei ber Einwirkung reduzierender Agentien auf nitrose Säure zeigt, rührt von einer Auflösung von Stickoryd in solcher Säure her und ist möglicherweise einer sehr unbeständigen Verbindung von Stickstoff und Sauerstoff, welche zwischen NO und N2O8 steht, zuzuschreiben.

Obwohl meine Versuche mit aller Deutlichkeit erwiesen hatten (vergl. bes. Schluß 1 und 4), daß das Stickstoffperoryd sich nicht als solches in der Schwefelsäure unter Bilbung einer losen Berbindung auflöst, aus der man es durch Erwärmen wieder unverändert austreiben könnte, so ist doch diese (seither von Winkler selbst als irrtumlich erkannte) Angabe aus der chemischen Literatur nicht mehr verschwunden, und hat u. a. zu einer entschieden unrichtigen Erklärung des Berfahrens von Lasne und Benker zur Behandlung der Gay-Luffacturme Beranlassung gegeben. Ich habe baber biese Sache nochmals unterjucht (Berl. Ber. 15, 488) und gezeigt, daß Mischungen von Stickstoffperoryd mit felbst nicht ganz konzentrierter Schwefelsäure, bis herunter zum spez. Gew. 1,65, sich quantitativ als gemischte Lösungen gleicher Moleküle von Nitrosplschwefelsäure und Salpeterfäure verhalten; daß beim anhaltenden Erhiten im Wasserbade solche Lösungen in Saure von 1,75 nichts, folche in Saure von 1,65 fehr wenig von ihren Stickfoffverbindungen verlieren. Bei anhaltendem Sieden entweicht ein Teil der letteren; aber eine große Menge Nitrosplichwefelfaure bleibt zurud, mehr als ursprünglich vorhanden war, indem ein Teil der Salpetersäure unter Sauerstoffverluft in solche übergeht. Die Idee einer "losen" Berbindung zwiichen N2O4 und Schwefelfaure muß baber gang und gar aufgegeben werben, und baraus folgt auch die Unrichtigkeit der von manchen Praktikern gehegten Meinung, daß N2O4 weniger leicht als N2O3 von Schwefelsaure aufgenommen werde, weshalb viel von der ersteren im Gay=Luffacturm verloren gehe. Ich

habe diese Meinung auch direkt widerlegt, indem ich zeigte, daß Dämpse von N_2O_4 äußerst leicht, schnell und vollständig von Schweselsäure von 1,71 spez. Sew. absorbiert werden, wie sie im Sap-Lussacturme angewendet wird, und daß diese (farblose) Lösung weder durch längeres Erwärmen auf 100°, noch durch längeres Durchleiten eines Luststromes irgendwie verändert wird.

Eine weitere, abschließende Untersuchung über das Berhalten des Sticksossperoryds zu Schwefelsäure ist von mir zusammen mit Weintraub angestellt worden (Zeitschr. f. angew. Chent. 1899, S. 393). Hier folgt nur eine Zusammenstellung der dabei gewonnenen Schlüsse.

1. Die Reaktion zwischen Schwefelsäure und Stickstoffperoxyd ist umkehrbar, indem die sich bildende Salpetersäure eine gewisse Wirkung auf Nitrosplschwefelsäure hat, unter Bildung von Schwefelsäure und Stickstoffperoxyd:

 $H_2SO_4 + N_2O_4 SO_5NH + HNO_3.$

In Gemischen von Schwefelsäure und Stickstoffperoxyd entsteht ein Gleichsgewichtszustand, wobei alle vier Körper: Schwefelsäure, Stickstoffperoxyd, Ritrosyllschwefelsäure und Salpetersäure vorhanden sind.

- 2. In Berührung mit konzentrierter (95 proz.) Schwefelsäure geht jast alles Stickstoffperoxyd in Nitrosylschwefelsäure und Salpetersäure über. Die Umkehrung tritt in merklichem Grade nur dann ein, wenn sehr wenig Schwesels säure im Berhältnis zur Salpetersäure vorhanden ist.
- 3. Die Verwandtschaft der Schwefelsäure zum Stickstoffperoryd nimmt mit der Zunahme ihres Wassergehaltes start ab, so daß bei Schwefelsäure vom spez. Gew. 1,65 die Wirkung der Salpetersäure auf die Nitrosylschwefelsäure die Oberhand bekommt; daher bleibt dann ein großer Teil des zugesetzten Stickstoffperoryds als solches bestehen, obwohl die Menge der durch die Reaktion selbst gebildeten Salpetersäure nur klein ist.
- 4. In der Praxis der Schwefelsäurefabrikation überwiegt die Menge der Schwefelsäure im konzentrierten Zustande so stark diejenige der Salpetersäure, daß man das Stickstoffperoxyd als so gut wie vollskändig in SO₆ NH und HNO₃ übergegangen betrachten kann. Dies gilt natürlich auch für den Fall, daß man für analytische Zwecke salpetrige Dämpfe in konzentrierter Schwefelsäure absorbiert. Daher bleiben die früher gezogenen Schlüsse Nr. 1 und Nr. 4 (S. 189), obwohl nicht mathematisch genau, doch als praktisch richtig bestehen.

Die Spannung der salpetrigen Säure in Gegenwart von Schwefelsäuren verschiedener Stärke bei verschiedener Temperatur ist zuerst von Sorel untersucht worden (Zeitschr. f. angew. Chem. 1889, S. 272). Seine Beobachtungen waren jedoch nicht zahlreich und noch dazu meist an Säuren und bei Temperaturen angestellt, welche in den Bleikammern nicht leicht vorkommen. Sie sind wohl vollständig überholt worden durch die von mir in derselben Zeitschr. 1891, S. 37 veröffentlichten Beobachtungen von Zaloziecki und Marchlewski, aus welchen folgende Tabellen berechnet worden sind, welche für vier verschiedene Säurekonzentrationen mit einem von 1 g pro Liter aufwärts variierenden Gehalte an N2O3 die bei verschiedenen Temperaturen durch einen Luftstrom in einer Stunde weggestührte Menge von N2O3 ebenfalls in Gramm pro Liter angeben.

1. Ritrose vom spez. Gew. 1,720 (ungefähr 78 Proz. H2SO4). Ber= luft an N2O3 in Gramm bei einstündiger Behandlung bei:

lriprünglich Gehalt an N ₂ O ₂ in Gramm in I Liter	50°	60°	70°	80°	90°
1	-	<u> </u>	<u> </u>		0,006
2	\			_	0,018
3	_	i —	_		0,025
4	-	_	_	-	0,031
5		_		_	0,037
6	<u> </u>		_		0,043
7	<u> </u>		_	0,006	0,056
8	<u> </u>	_	-	0,010	0,068
9		_	<u></u>	0,012	0,081
10	<u> </u>	_		0,018	0,093
11	<u> </u>	_	! -	0,025	0,112
12	<u></u>	_	_	0,030	0,125
13	 	_		0,031	0,143
14	1	_	0.000	0,043	0,168
15		_	0,006	0,056 0,068	0,193 0,218
16			0,010 0,006	0,067	0,210
17			0,012	0,106	0,281
18			0,012	0,100	0,201
19		_	0,031	0,150	0,356
20		_	0,043	0,175	0,400
21			0,062	0,200	0,450
22		0,006	0,081	0,237	0,500
23	0,006	0,018	0,100	0,275	0,550
24	0,012	0,031	0,125	0,312	0,600
25	0,012	0,043	0,150	0,356	0,662
26 j	0,031	0,062	0,181	0,400	0,725
27	0,043	0,081	0,212	0,450	0,800
28	0,062	0,100	0,256	0,500	0,850
29	0,081	0,125	0,293	0,550	0,956
30 31	0,093	0,162	0,337	0,612	1,043
32	0,112	0,200	0,387	0,641	1,125
33	0,125	0,237	0,391	0,743	1,206
34 34	0,143	0,275	0,475	0,806	1,287
35	0,156	0,312	0,525	0,868	1,375
36	0,175	0,350	0,575	0,931	1,456
37	0,193	0,381	0,618	1,000	1,543
38	0,206	0,418	0,662	1,062	1,625
39	0,237	0,456	0,718	1,125	1,712

Ursprünglicher Gehalt an N.O. in Gramm in 1 Liter	50°	60°	70°	80°	900
40	0,268	0,500	0,775	1,193	1,800
41	0,293	0,543	0,831	1,256	1,890
42	0,325	0,587	0,887	1,331	1,975
43	0,350	0,631	0,937	1,400	2,062
44	0,376	0,675	0,993	1,468	2,150
45	0,406	0,712	1,050	1,537	2,237
46	0,437	0,756	1,106	1,606	2,325
47	0,462	0,800	1,162	1,675	2,392
4 8	0,493	0,837	1,218	1,743	2,500
49	0,518	0,881	1,268	1,806	2,587
50	0,550	0,931	1,325	1,875	2,675

2. Nitrose vom spez. Gew. 1,686 (ungefähr 76 Proz. H₂SO₄). Berlust an N₂O₃ in Gramm im Liter in einer Stunde bei Temperaturen von:

Ursprünglicher Gehalt an N ₂ O ₃ in Gramm in 1 Liter	50°	60°	70°	80°	90•
8			_	_	0,025
9		<u> </u>	<u> </u>	_	0,036
10				0,012	0,050
11	_			0,018	0,062
12		<u> </u>		0,025	0,096
13			0,010	0,050	0,125
14		-	0,012	0,075	0,162
15	dina nga	 	0,025	0,100	0,225
16			0,050	0,150	0,286
17		0,010	0,062	0,200	0,350
18	_	0,012	0,100	0,262	0,436
19		0,025	0,150	0,350	0,525
20		0,050	0,186	0,425	0,625
21		0,075	0,2 50	0,525	0,750
22	_	0,112	0,300	0,650	0,975
23		0,136	0,350	0,775	1,200
24	-	0,175	0,400	0,900	1,436
25	0,010	0,200	0,462	1,025	1,662
26	0,012	0,236	0,512	1,175	1,900
27	0,025	0,262	0,562	1,300	2,125
28	0,036	0,300	0,612	1,436	2,350

Ursprünglicher Gehalt an N.O. in Gramm in 1 Liter	50°	60°	70º	80°	900
29	0,050	0,336	0,675	1,575	2,600
30	0,062	0,362	0,750	1,700	2,812
31	0,100	0,412	0,850	1,812	3,086
32	0,136	0,462	0,950	1,975	3,350
33	0,186	0,512	1,050	2,100	3,625
34	0,225	0,575	1,150	2,236	8,900
35	0,275	0,625	1,250	2,362	4,175
36	0,312	0 ,67 5	1,336	2,500	4,450
37	0,350	0,725	1,436	2,625	4,736
38	0,400	0,525	1,536	2,762	5,000
39	0,436	0,836	1,636	2,9 00	5,275
40	0,486	0,886	1,736	3,025	5,550
41	0,55 0	0,950	1,850	3,150	5,850
42	0,612	1,050	1,986	3,275	6,125
43	0,686	1,125	2,112	3,412	6,400
44	0,750	1,212	2,250	3,525	6,700
45	0,825	1,300	2,325	3,736	6,975
46	0,886	1,386	2,500	3,825	7,250
47	0,962	1,475	2,636	3,962	7,536
48	1,025	1,512	2,762	4,100	7,825
49	1,100	1,650	2,886	4,236	8,100

3. Nitrose vom spez. Gew. 1,633 (ungefähr 71½ Proz. H2SO4). Berlust an N2O3 in Gramm im Liter in einer Stunde bei Temperaturen von:

Urjprünglicher Gehalt an N ₂ O ₂ in Gramm in 1 Liter	50° 60°		70°	80°	90°	
1	0,012	0,025	0,036	0,100	0,150	
2	0,050	0,075	0,086	0,225	0,300	
3	0,100	0,150	0,186	0,350	0,436	
4	0,162	0,212	0,300	0,586	0,612	
5	0,212	0,300	0,436	0,736	0,825	
6	0,300	0,425	0,636	1,000	1,112	
7	0,400	0,562	0,836	1,275	1,425	
8	0,500	0,712	1,036	1,550	1,750	
9	0,600	0,835	1,236	1,812	2,062	
10	0,700	0,936	1,436	2,086	2,375	
11	0,800	1,125	1,636	2,350	2,712	

Urjprünglicher Gehalt an N.O. in Gramm in 1 Liter	50°	60° 70°		800	90°	
12	0,871	1,262	1,825	2,636	3,075	
13	0,986	1,400	2,036	2,900	3,436	
14	1,086	1,536	2,225	3,175	3,800	
15	1,186	1,675	2,412	3,450	4,162	
16	1,275	1,800	2,612	3,725	4,512	
17	1,375	1,936	2,786	4,000	4,886	
18	1,475	2,036	2,975	4,262	5,236	
19	1,562	2,250	3,186	4,550	5,600	
20	1,662	2,412	3,400	4,850	5,986	
21	1,812	2,612	3,650	5,162	6,400	
22	1,975	2,812	3,912	5,512	6,862	
23	2,186	3,062	4,250	5,912	7,425	
24	2,436	3,336	4,612	6,350	8,036	
25	2,700	3,636	5,000	6,800	8,662	
26	3,000	3,950	5,412	7,300	9,362	
27	3,312	4,300	5,8 5 0	7,812	10,150	
2 8	3,662	4,636	6,325	8,400	11,000	
29	4,025	5,012	6,812	9,025	11,986	
30	4,412	5,412	7,850	9,675	13,125	
81	4,800	5,836	7,950	10,386	14,500	
32	5,2 36	6,325	8,575	11,175	16,362	

4. Nitrose vom spez. Gew. 1,60 (ungefähr 69 Proz. H2SO4). Berlust an N2O3 in Gramm im Liter in einer Stunde bei Temperaturen von:

Ursprünglicher Gehalt an N.O.s in Gramm in 1 Liter	50° 60		70°	80°	90°	
1	0,050	0,086	0,175	0,336	0,412	
2	0,100	0,236	0,436	0,725	0,912	
3	0,325	0,525	0,775	1,150	1,500	
4	0,562	0,8 36	1,250	1,910	2,100	
5	0,812	1,150	1,500	2,120	2,700	
6	1,050	1,450	1,900	2,500	3,350	
7	1,286	1,800	2,350	3,100	4,112	
8	1,512	2,150	2,800	8,725	4,900	
9	1,750	2,425	3,250	4,336	5,686	
10	1,975	2,812	8,712	4,900	6,475	
11	2,250	3,162	4,436	5,625	7,300	

Uriprünglicher Gehalt an N ₂ O ₈ in Gramm in 1 Liter	50°	60°	70°	80°	90°
12	2,512	3,536	4,675	6,325	8,125
13	2,786	3,936	5,150	7,012	8,962
14	3,065	4,250	5,650	7,700	9,750
15	3,36 0	4,612	6,125	8,400	10,625
16	3,600	4,975	6,612	9,125	11,462
17	3,862	5,350	7,100	9,525	12,250
18	4,150	5,712	7,600	10,462	13,136
19	4,425	6,075	8,086	11,350	13,975
20	4,700	6,425	8,562	11,850	14,800

Das Verhalten der Nitrosplschwefelsäure zu reduzierenden Stoffen ist von größter Bedeutung, sowohl für den Kammerprozeß im alls gemeinen, als auch für die Wiedergewinnung der Stickstoffverbindungen. Der wichtigste der in Betracht kommenden Stoffe ist die schweflige Säure, deren Wirkung durch folgende Gleichung verdeutlicht wird:

$$2 SO_5 NH + SO_2 + 2 H_2 O = 3 H_2 SO_4 + 2 NO;$$

d. h. sie bilbet mit der Nitrosplschwefelsäure Schweselsäure und Stickoryd. Dies ist die Hauptwirkung des Gloverturmes, wie wir später sehen werden, und sie muß auch in den Kammern selbst, vor allem in deren erstem Teile, vor sich gehen.

Sorel (a. a. D.) hat gezeigt, daß bei Einwirkung eines Gemisches von SO2 und O auf nitrose Schwefelsäure und NO entweder eine Reduktion der Salpetrigsäure zu NO, ober eine Orybation von NO zu N2O3 (in Form von SO5 NH) eintreten kann, je nach Abanderungen in den folgenden Bedingungen: Temperatur, Berdunnung ber Säure, Berhältnis zwischen SO2 und O, Prozentgehalt an NO. Die äußersten Fälle sind schon längst gut bekannt; eine Reduttion tritt ein bei hohen Temperaturen, Mangel an Sauerstoff und Überschuß von Wasser; eine Drydation bei Überschuß an Sauerstoff, konzentrierter Säure und niedrigen Temperaturen. Für die dazwischen liegenden Fälle hat Sorel einige besondere Bersuche angestellt, aus denen sich ergab, daß bei identischen Mischungen eine Steigerung ber Temperatur von 70 auf 800 genügte, um die Ornbation in Reduktion zu verwandeln. Bei gleichen Temperaturen trat eine Reduktion ein, wenn das Gasgemenge 31 Proz. SO2, 10 Proz. O, 59 Proz. N enthielt, aber eine Oxydation mit 21 Proz. SO2, 12,1 Proz. O, 66,9 Proz. Nu. s. w. Die Reaktion von SO2 auf nitrose Schwefelsäure ist burchaus nicht so einfach, als man früher annahm. Wenn die Säure die Konzentration 1,630 übersteigt, so reduziert das SO2 das N2O3 nicht zu NO, sondern bildet mit N2O3 und Schwefelsäure Nitrosylschwefelsäure, solange Sauerstoff im Überschuß vorhanden ist und die Atmosphäre mehr N2O3 enthält, als der Tension der betreffenden Saure bei ber speziellen Temperatur entspricht (vergl. oben).

Anderenfalls tritt eine Reduktion zu NO ein. Säuren unter 1,600 spez. Gew. können unter gleichen Bedingungen noch $N_2 O_3$ sixieren, aber nur bei verhältnismäßig niedrigen Temperaturen; bei höheren Temperaturen tritt selbst bei Überschuß an O und $N_2 O_3$ eine Reduktion ein.

Ein anderes reduzierendes Agens, bessen Wirtung früher übersehen worden ist, ist der Kohlenstoff, in Form des zur Füllung des Gap-Lussacturmes verwendeten Koks. Ich habe gezeigt (Chem. Ind. 1885, S. 2), daß Koks eine sehr stark reduzierende Wirkung auf in der Schwefelsäure gelöste Salpetersäure ausübt, was zum großen Teile die Tatsache erklärt, daß die "Nitrose" von den Gap-Lussackürmen nie, außer unter ganz erceptionellen Umständen, Salpetersäure zeigt, selbst wenn in den Austrittsgasen N2O4 in erheblichen Mengen vorgekommen war. Aber die Reduktion geht noch weiter; sogar die N2O8 (als Nitrosylschwefelsäure) kann durch den Koks zu niedrigeren Sticksofforyden reduziert werden und auf diesem Wege verloren gehen. Dies ist in meinem Laboratorium bestimmt nachgewiesen worden (Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, S. 195), und da diese Sache von Wichtigkeit ist, so mögen hier die Ergebnisse tabellarisch angesührt werden:

	Tempe: Zeit		Ursprüngs licher	Abnahme	
Material			Sehalt in Sramm N ₂ O ₃ im Liter	in Gramm N ₂ O ₈ im Liter	in Broz. des N ₂ O ₃ - Gehaltes
1. Nitr	ose voni spi	ezifischen Ge	ewicht 1,837	75	
Gastots, Stüde	15	24	18,93	0,330	1,71
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	14	2	18,92	0,539	2,86
	70	2	19,30	0,742	3,84
Somelzfots, Stude	15	24	19,30	0,285	1,48
	40	2	18,92	0,362	1,91
, ,	70	$ar{2}$	19,30	0,452	2,34
Gastofs, Pulver	15	24	19,30	0,790	4,09
, , , , , , , , ,	40	2	18,92	0,858	4,54
	70	2 2	16,22	0,903	5,57
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	100		16,22	4,611	28,43
Schmelztots, Pulver	15	24	19,30	0,379	1, 9 6
	40	2	18,92	0,451	2,3 8
	70	2	16,22	0,527	3,25
n n	100	2	16,22	2,770	17,08
2. Nitr	ose vom sp	ezifischen G	ewicht 1,72	5	
Gastots, Pulver	15	24	19,50	0,386	1,98
n n	40	2	19,50	0,574	2,94
	70	2	19,50	0,891	4,57
M	100	2	19,50	3,410	17,49

Wir können hieraus folgende Schlüsse ziehen. Koks wirkt schon bei gewöhnlicher Temperatur reduzierend, d. h. zerstörend auf Nitrose ein, wobei Kohlensäure und Stickoryd, möglicherweise auch andere Gase entstehen. Diese Wirkung steigert sich sowohl mit der Temperatur, als auch mit der Bergrößestung ber Berührungssläche und ist, wie zu erwarten, bei dem weicheren Gas-

tots stärker als bei dem harten Schmelzkoks. Bei 40°, also einer im Gapschurm wenigstens im Sommer leicht vorkommenden Temperatur, kann sich der Gehalt der Nitrose an N2O3 bei zweistündiger Berührung mit Koks schon um 2,4 bis 4,5 Proz. reduzieren. Eine sehr starke Wirkung (bis 28 Proz. Reduktion) tritt allerdings erst bei Temperaturen über 70° ein, wie sie im Gaps Lussackurm wohl nie, aber doch im oberen Teile des Gloverturms vorskommen können. Die Einwirkung ist stärker bei Lösungen von Nitrosulschwefelssüre in ganz konzentrierter, als bei solchen in mäßig konzentrierter Schwefelstüre.

Man sollte demnach im Gloverturm jedenfalls, besser auch im Gan-Lussacturm, keine Koksfüllung anwenden (vergl. 6. Kapitel).

Analyse ber Schwefelsäure.

Qualitativ wird die Schwefelsäure immer am sichersten baburch erkannt, daß sie, sowohl im freien Zustande als in den Lösungen ihrer Salze, selbst bei sehr großer Berdunnung mit Chlorbaryum einen weißen Niederschlag von Barnumsulfat gibt, welcher sich bei irgend größeren Quantitäten bald als schweres Bulver zu Boden sett, aber bei außerordentlich großer Berdunnung der Flüssigkeit manchmal erst nach einiger Zeit als Trübung derselben auftritt. Das Baryumsulfat ist so gut wie unlöslich in Wasser, Salzlösungen und freien verdünnten Säuren; in konzentrierten Säuren ift es einigermaßen löslich, namentlich beim Erhiten, auch in tonzentrierter Schwefelfaure selbst und in Andererseits kann bei großer Konzentration Lösungen von Eisenchlorid. einer schwefelsäurefreien Flussigkeit, wenn sie viel Salzfäure und namentlich Salpeterfäure enthält, burch Zusat von Chlorbarnum ein Niederschlag von Chlorbaryum selbst oder von Baryumnitrat entstehen, welcher sich jedoch von Barpumsulfat schon burch sein kristallinisches Aussehen und noch mehr baburch unterscheidet, daß er beim Berdunnen der Flüssigkeit sofort verschwindet; vom Baryumseleniat ist der Niederschlag von Baryumsulfat durch die Löslichkeit des ersteren in konzentrierter Salzfäure beim Kochen und sein Berhalten vor dem Lötrohre zu unterscheiben. Diese Reaktion weist die Schwefelsäure sowohl im freien Zustande als in ihren löslichen Salzen nach. Um Schwefelsäure im freien Bustande neben sauer reagierenben Sulfaten zu erkennen, kann man entweder den Umstand benuten, daß die freie Saure in Beingeist löslich, bie Sulfate jedoch barin famtlich unlöslich sind, und somit in dem weingeistigen Auszuge der Substanz die Reaktion mit Chlorbarnum vornehmen, ober man benutt die verkohlenden Eigenschaften der konzentrierten Schwefelsäure, indem man die Lösung mit sehr wenig Rohrzucker in einem Porzellanschälchen auf dem Wafferbade eindampft und beobachtet, ob eine Schwärzung des Zuders ftattfindet. Jedoch tritt diese Reaktion auch bei solchen Salzen der Schwefelfäure ein, welche sehr schwache Basen (Aluminium, Gisen als Ferricum u. s. w.) enthalten; auch von Salzfäure ober Salpetersäure kann man baburch Schwefelsäure nicht mit Sicherheit unterscheiden, wohl aber von Phosphorsäure, Essigfäure, Weinsäure u. s. w., in benen man auf diese Weise den geringsten Schwefelfäuregehalt nachweisen tann. Am besten reagiert man auf freie

Schwefelsäure (wie überhaupt auf freie starke Säuren) mit gewissen Azosarbestoffen, z. B. Methylorange u. s. w.; diese werden durch Metallsalze nicht verändert, wohl aber sofort durch die geringste Menge freier starker Säuren.

In unlöslichen Sulfaten erkennt man die Schwefelsäure nach ihrer Aufschließung durch Schmelzen mit kohlensauren Alkalien, oder durch Kochen mit konzentrierten Lösungen derselben, und darauf folgendes Filtrieren der gebildeten Alkalisulfatlösung von den unlöslichen Karbonaten. Oder mit dem Lötrohre auf Kohle durch Bildung von Schwefelnatrium, nach bekannten Methoden.

Die quantitative Bestimmung der freien Schwefelsäure sindet für technische Zwecke wohl ausnahmslos durch maßanalytische Methoden oder durch das Aräometer statt. In beiden Fällen werden natürlich Bersunreinigungen mit anderen Substanzen störend wirken, können aber für technische Zwecke fast immer vernachlässigt werden. Die aräometrische Bestimmung der Schwefelsäure ist oben (S. 150 ff.) aussührlich besprochen worden, und soll hier nur noch einmal darauf aufmerksam gemacht werden, daß man bei Anwendung des Aräoneters die Temperatur durchaus nicht vernachlässigen darf.

Die volumetrische Bestimmung der freien Schwefelsäure geschieht gewöhnlich durch eine Normallösung von Kali, Natron oder Ammoniak. Je nach der gewünschten Schärfe der Bestimmung nimmt man eine eigentliche Normallösung (d. h. eine solche, welche im Liter ein Üquivalent in Gramm ausgedrückt enthält), oder eine halbe oder Fünstel-Normallösung u. s. w.

Als Inditator tann man bei fünstlicher Beleuchtung Ladmustinftur nicht gut verwenden; das Rot erscheint fast masserhell, das Blau dunkelviolett, aber der Übergang aus dem Weinroten in das Purpurne u. s. w. ist nicht mit Sicherheit zu sehen. Man fann sich durch monochromatisches Licht helfen; wenn man die Beleuchtungsflamme mit Kochsalz gelb färbt, so erscheint das Rot wasserhell, das Blau tiefschwarz und der Übergang ist noch schärfer als bei Tageslicht wahrzunehmen. Lackmus hat den großen Nachteil, daß es auch gegenüber allen schwachen Säuren empfindlich ist und durch Schwefelwasserstoff zerstört wird. Wenn man daher kohlensaure Salze titrieren will, so muß man dies bei der Siedhitze tun und das Sieden längere Zeit fortsetzen. Bei Gegenwart von Sulfiden muß man einen Überschuß von Säure zusetzen, allen H2S durch längeres Sieben austreiben, erst bann bie Ladmuslösung zusetzen und ben Bersuch burch Rücktitrieren beenbigen. Dies macht die Anwendung des Lackmus in der Alkalimetrie fehr unbequem; ja es wird durch die Notwendigkeit des anhaltenden Siedens ein wirklicher Irrtum eingeführt, wenn man dies in Glasgefäßen tut, welche dabei stets etwas Alkali abgeben. In der Acidimetrie ist dieser Übelstand weniger fühlbar; aber nur dann, wenn das Normalalkali vollkommen frei von Kohlensäure gehalten wird, was in ber täglichen Praxis einer Godafabrik nicht leicht ist.

Phenolphtalein wird häufig dem Lackmus vorgezogen. Es ist einer der empfindlichsten Indikatoren und der Übergang der farblosen sauren Lösung zu deutlichem Rot durch die kleinste Spur von freiem Alkali wird selbst bei kunstelicher Beleuchtung leicht wahrgenommen. Aber dieser schöne Indikator hat zwei Schattenseiten. Erstens ist er nur zu empfindlich selbst gegenüber den

schwächsten Säuren, z. B. ber Kohlensäure, und zweitens ist er bei Gegenwart von Ammoniak nicht zu gebrauchen. Der erste Umstand bedingt genan diesselben Schwierigkeiten wie bei Lackmus; man muß beim Titrieren mit gewöhnslicher, also etwas karbonathaltiger Alkalikauge eine halbe Stunde oder noch länger kochen, die Operation beendigt ist. Während also Phenolphtakein sür Titration der schwachen Säuren der beste aller Indikatoren ist, so steht es weit hinter dem Methylorange zurück, sowohl sür die Titrierung starker Säuren, wie auch sür diesenige der Alkalien, wenn diese ganz oder teilweise als Karbonate vorhanden sind.

Der eben genannte Indikator, das Methylorange¹), wird heutzntage in Schwefelsäure= und Sodafabriken fast allgemein in Anwendung. Es ist die Dimethylanilinazobenzolsulfosäure, oder beren Natronsalz,

$$(SO_8 Na) C_6 H_4 - N_2 - C_6 H_4 N (CH_3)_2$$

und wird in verdünnter Lösung (1:200 ober noch verdünnter) angewendet. Am besten bewahrt man die Lösung in einer Flasche auf, durch deren Kork ein unten fein ausgezogenes Glasrohr geht, welches als Pipette zur Abgabe von einem ober mehr Tropfen dient. Die Farbe des Methylorange ist orange in neutralen oder alkalischen Lösungen, aber nur schwach gelb bei großer Berbunnung, und man soll nicht mehr davon der zu titrierenden Lösung zuseten, als hinreicht, um sie eben merklich gelblich zu färben. In diesem Falle verursacht der kleinste Überschuß einer starken Säure einen scharfen Übergang nach Rot. Aber wenn man zu viel von der Indikatorlösung zugesetzt hat, so daß die Farbe der Lösung orange ist, so ist der Übergang nach Rot (in diesem Falle Purpurrot) nur ein allmählicher, und daher unbrauchbar. Man muß daher bei Methylorange die bestimmte Regel beobachten, immer so wenig als möglich bavon anzuwenden; auch soll man bei gewöhnlicher Temperatur arbeiten. Dies wird ermöglicht durch den Umstand, daß Methylorange von den schwachen Säuren, wie Rohlensäure, Schwefelwasserstoff, Essigfäure u. s. w. nicht verändert wird; und zwar ift bies eine seiner wertvollsten Gigenschaften, da die Mühe und der Zeitverlust des längeren Kochens der Flüssigkeiten, sowie auch der hierbei durch die Berwendung von Glasgefäßen verursachte Irrtum jortfallen. Sowohl Na2CO3 als NaHCO3 kann man bamit birekt in ber Rälte austitrieren, genau wie NaOH, wobei fämtliches Natron angezeigt wird. Schweflige Säure verhält sich in der schon S. 133 erwähnten Weise, d. h. die Berbindung Na2SO3 ist gegen Methylorange alkalisch, NaHSO3 aber neutral. Dralfäure und die anderen starken organischen Säuren stellen sich zwischen Schwefligfäure und bie ftarten Mineralfäuren; man fann bamit feine icharfen Resultate erhalten, und daher kann man Dralfäure bei Anwendung von Methyl-

¹⁾ Dieser von mir für diesen Indikator, den ich zuerst für die Bolumetrie vorgeschlagen habe, eingeführte Name hat die früheren Namen: Poirriers Crange III oder Helianthin wohl so gut wie vollskändig verdrängt. Zedenfalls ist es ganz unbegründet, etwa die freie Säure als "Helianthin" und deren Natriumsalz als "Methylorange" zu bezeichnen; beide Worte bedeuten sowohl die freie Farbsäure, wie deren Natronsalz.

orange nicht als Normalsäure verwenden. Andererseits verhält sich Ammoniat, welches man bekanntlich nicht mit Phenolphtalein titrieren kann, gegenüber Methylorange ebenso normal wie Kali und Natron. Die normalen Sulfate und Eisenoryde, Tonerde u. s. w., welche mit Lackmus sauer reagieren, sind gegen Methylorange neutral, so daß man mit letzterem Indikator die zugleich vorhandene freie Säure titrieren kann.

Methylorange wird durch salpetrige Säure zerstört; bei größerem Gehalte daran kann man also Schwefelsäure nicht direkt damit titrieren. Die gewöhnliche Schwefelsäure des Handels, auch Kammersäure, enthält kaum jemals so viel salpetrige Säure, daß diese störend einwirken könnte. Aber selbst bei Gegenwart von ganz bedeutenden Mengen von salpetriger Säure, wie z. B. in der "Nitrose" oder in rauchender Salpetersäure, kann man (wie ich zuerst aus einer Witteilung von Herrn Dr. Lang in Griesheim ersahren und selbst bestätigt habe) vollkommen gut mit Methylorange arbeiten, wenn man den Indikator erst kurz vor vollständiger Sättigung zusetzt und dann schnell austitriert; oder wenn man zuerst mit dem Alkali übersättigt, dann Methylorange zusetzt und zurücktitriert.

Die salpetrige Säure wirkt auf Methylorange wie eine starke Minerals säure ein, und wird also vollständig gesättigt, ehe der Farbenumschlag aus Rot in Hellgelb eintritt, wenn man nicht Zeit zur Zerstörung des Farbstoffes läßt.

Freie Schwefelsäure (einschließlich der neben Sulfaten vorkommenden) wird bestimmt, indem man einen Tropfen Methylorangelösung zusett, welche eine nelkenrote Farbe hervorruft, und dann Normalnatron zusett, bis die Farbe in Hellgelb umgeschlagen ist. Am besten kontrolliert man dies, indem man durch Zusatz eines Tropfens Normalsäure auf Rot zurückgeht.

Der Titer der Normalalkalilösung selbst wird am besten mit einer Normalfäure gestellt (Schwefelfäure ober Salzfäure), und biefe felbst ihrerseits wird wiederum am bequemsten durch schwach geglühtes, chemisch reines Natrium. karbonat geprüft, das man sich unschwer verschaffen oder selbst bereiten kann, 3. B. burch Auswaschen und Glühen von Natriumbikarbonat, das übrigens häufig schon chemisch rein in den Apotheken u. s. w. vorkommt. Glühen ist allerdings zu vermeiden, da sich dann ein wenig Natriumoxyd bilden tann; doch ist der dadurch allenfalls entstehende Fehler meist sehr klein, wenn nicht übertrieben ftart und lange geglüht worden ift. Ganz sicher geht man, wenn man im Luftbabe eine Stunde lang auf etwa 300° erhitt. Wenn eine ale chemisch rein gekaufte Soda sich ohne allen Rucktand löst, und durch die gewöhnlichen Reagentien fein Chlor und feine Schwefelfaure, ober nur unwägbare Spuren bavon, erfennen läßt, so tann man sie nach mäßigem Glüben sofort gur Bei Anwendung von Methylorange Titerstellung der Normalsäure benuten. als Indifator fann man allenfalls biesen Umweg ersparen und bie reine Soda selbst als Normallösung, nämlich 53 g im Liter, für genauere Bestimmungen in größerer Berdunnung anwenden. Letteres empfiehlt sich namentlich auch beehalb, weil bei eigentlicher Normal = Natriumkarbonatlösung gern Ausblühungen an den Bürettenspigen u. dergl. vorkommen, was schon bei 1/2 = Normallösung faum, bei 1/5=Normallösung gar nicht (außer nach langem Stehen) eintritt.

Obwohl dies für die Alkalimetrie wichtiger als für die Acidimetrie ist, wollen wir doch hier auch die Normalsäure abhandeln. Als solche brauchen sehr viele Fabritschemiker Schwefelsäure. Wir aber ziehen Salzsäure vor, sowohl weil man diese auch zur Titrierung von alkalischen Erden benutzen kann, als auch vor allem, weil man dabei den Titer auf zwei ganz verschiedenen Wegen bestimmen kann, volumetrisch mit reinem Natriumkarbonat und gewichtsanalytisch mit Silbernitrat, eine weitaus genauere Wethode als die gewichtsanalytische Bestimmung der Schweselsäure mit Chlorbaryum. Die von Mohr so warm empsohlene und daher von vielen Chemikern angewendete Dralsäure hat große Nachteile. Es ist äußerst schwierig, sie in vollkommen reinem und trockenem Zustande herzustellen, ohne etwas von dem Kristallwasser zu verlieren; sie ist in schwächeren Lösungen nicht haltbar, und sie gestattet nicht die Anwendung von Methylorange.

Da man in einem Laboratorium doch sehr häufig die Kontrolle von Rormalfäuren vorzunehmen hat, so empfiehlt man zuweilen, auch wenn man nicht eine solche Lösung ohnehin ale Normalalkali zur Titrierung mit Methylorange gebraucht, gleich 26,5 g geglühten reinen Natriumkarbonats abzuwägen, zu einem Liter Fluffigkeit aufzulösen, diese Lösung in einer Flasche mit Glasstopfen aufzubewahren und von der Flüssigkeit für jede Titrierung, je nach Bedarf, 10, 20 oder 50 ccm mit einer Pipette zu entnehmen, nachdem man die Flasche vorher geschüttelt hat, um etwa nach den oberen Wänden abgedunftetes Baffer wieder aufzunehmen. Ich kann dies nicht empfehlen. wirklich genaue Bestimmungen muß man unbedingt jede Portion Natriumkarbonat gleich nach dem Glühen und Erkalten aus dem Platintiegel ober Wägeröhrchen in bas Becherglas abwägen, ba man nie so genau messen als wägen kann, schon darum, weil die Megapparate höchst selten ganz genau miteinander stimmen. Daß man übrigens auch in den Fabriklaboratorien sich nicht mit billigen Büretten, Pipetten und Megkolben ohne weiteres begnügen soll, sondern diese durch Auswägen ober sonst wie kalibrieren muß, wenn man nicht die Rosten für amtlich geeichte Instrumente aufwenden will, ist ganz selbstverständlich.

Die Normalsäure wird nach Äquivalenten gestellt, nicht nach Molekülen; d. h. wenn es Schwefelsäure oder kristallisierte Dralsäure ist, so wird sie ½ mal das Molekulargewicht berselben in Gramm enthalten, also 49 resp. 63 g, weil diese Säuren zweiwertig sind, dagegen von Salzsäure oder Salpetersäure, welche einwertig sind, das ganze Molekulargewicht, also 36,46 g HCl oder 63 g NO3H. Man prodiert erst nach vorläusiger, nicht ganz ausreichender Bersbünnung der Säure, wie viel Kubikzentimeter davon zur Neutralisterung einer bestimmten Menge Natriumkarbonat nötig sind, berechnet danach, wie viel Basser man zusesen muß, um genaue richtige Normalsäure zu erhalten, und überzeugt sich nach geschehener Nischung durch nochmaliges, wiederholtes Tistrieren mit Natriumkarbonat von ihrer Richtigkeit. Man nehme dabei nicht weniger als 2 oder 3 g Natriumkarbonat. Will man durchaus mit Lacknus operieren, so setzt man zu der alkalischen Lösung einige Tropfen neutrale Lackmustinktur die zur deutlichen Bläuung, dann so viel Säure, die ein starkes

Brausen eintritt, und erhist dann zum Rochen; darauf sett man zu der heißen Flussigkeit allmählich mehr Säure, so lange, die die blaue Farbe durch das Violett und Rotviolett der Kohlensäurefärdung in das Hellrot der Schwefelsäurefärdung übergegangen ist. Die durch den Säurezusat abgekühlte Flussigkeit muß immer wieder erhist werden; man findet oft, daß nach minutenlangem Rochen die schon anscheinend rote Flüssigkeit wieder violett und dann blau wird. Wenn man mit ganz kochenden Flüssigkeiten arbeitet, so kann man über den Punkt, wo das reine Rot eintritt, auch nicht um einen Tropfen im Zweisel sein. Wan muß aber durchaus in einer Porzellanschale, nicht in einem Becherglase arbeiten, da dieses Alkali abgeben könnte. Genau ebenso muß man bei Anwendung von Phenolphtalein versahren. Alle diese Umständlichkeiten erspart man bei Anwendung von Methylorange als Indikator und kalter Titrierung.

Wenn man nun einmal eine ganz richtige Normalsäure hat, so stellt man sich aus ihr mit aller Leichtigkeit das Normalaskali dar, also Ammoniak, Natronslauge oder Kalisauge, oder auch Natriumkarbonat (s. oben s. S. 202), und braucht dann diese zur acidimetrischen Prüfung der Schwefelsäure. Konzenstrierte Schwefelsäure muß natürlich vorher in gewöhnlicher Weise verdünnt werden, um die zu heftige Reaktion zu vermeiden. Für irgend genanere Bestimmungen sollte man die zu analysierende Säure nie abmessen, sondern immer abwägen, am besten mittels der Hahnpipette, Fig. 42 oder 43, S. 206.

Die Bestimmung der Schwefelsäure in Sulfaten ist schon S. 53 ff. beschrieben worden, wo es sich um die Analyse der Pyrite handelte.

Analyse von rauchenber Schwefelfäure.

Hierüber sind Aufsätze unter anderem von folgenden Versassern erschienen: Fürstenau (Chem. Zeitg. 1880, S. 18), Möller (ebend., S. 569), Beder (ebend., S. 600), Winkler, (Chem. Ind. 1880, S. 194), Clar und Gaier (ebend. 1881, S. 251). Wir werden aber hier im wesentlichen die im "Taschenbuch für Sodafabrikation u. s. w." gegebenen, aus der Praxis herrührenden Vorschriften mit einigen seitdem entstandenen Verbesserungen besschreiben.

Im vorliegenden Falle ist nicht einwal das Ziehen einer richtigen Probe eine ganz leichte Aufgabe. Abmessen in einer Pipette steht ganz außer Frage; man kann nur an Wägen denken. Aber auch zu diesem Zwede muß man die Substanz, wenn sie sest ist, zuerst verstüssigen. Dies läßt sich bei nur teilweise kristallisierter Säure oder auch bei sester Pyroschwefelsäure verhältnismäßig leicht bewerkstelligen. Man kann diese ohne alle Gefahr in einem geschlossenen Gefäße durch Erwärmen auf einem Sandbade bei 30° verstüssigen. Zugelötete Blechslaschen werden gewöhnlich in einem hinreichend erwärmten Trockenraume aufgestellt. Es sindet kein merklicher Berlust an Gehalt statt, wenn man die dazu bestimmte Öffnung schon vorher aufmacht und sofort mit einem Uhrglase bedeckt. Dies verhütet das Entstehen von Druck in dem Gesäße während der Erhitzung, was sonst beim Öffnen einen Unfall verursachen könnte. Anders steht es mit den an SO3 reicheren, dem reinen Anhydrid nahe stehenden

Produkten. Diese lassen sich nicht vollständig verflüssigen; ein Teil bleibt immer in Form eines gallertartigen Rücktandes. Dieser Rücktand hat aber genan dieselbe Zusammensehung, wie der flüssige Teil; man kann also das Muster aus dem letzteren entnehmen, ohne Furcht einen Fehler zu begehen.

Das Muster wird entweder in Glastugeln oder in einem gläsernen Sahnrohre ausgewogen. Die ersteren sind sehr bunne Rugeln von etwa 2 om Durchmeffer, beiderseits in einem Kapillarrohre endend (Fig. 41). Die verstüfsigte Sanre (2 dis 3 g) wird ohne Gefahr für den Arbeiter mittels einer Flasche eingesogen, durch deren Kautschulftopfen ein dicht schließender, an seinem freien Ende mit einem Kautschulfchlauche verbundener Glashahn geht. Man sangt an dem Schlauche, schließt den Hahn, streift den Schlauch über eines der tapilstaren Enden der Wägelugel, und zieht durch die Offnung des Pahnes eine genügende Menge Säure in die Kugel ein. Dann reinigt man die Rugel und

schmilzt bas eine ber tapillaren Enben vor ber Lampe zu; das andere kann man ohne Gefahr eines Berlustes von SO2 ober Anziehen von Feuchtigkeit während bes Wägens offen lassen. Die Wägung geschieht zwedmäßig auf einem kleinen Platintiegel mit zwei Ausschnitten, auf benen bie Enden der Rugel aufruhen. Sollte lettere burch einen Zufall zerbrechen, fo fließt die Säure in den Tiegel, nicht auf die Wage. Run wird die Rugel mit dem offenen Ende nach unten in einen kleinen Erlenmeyerkolben gesteckt, in beffen Bals fie genau passen follte, wie es Fig. 41 zeigt; ber Rolben enthält so viel Wasser, daß das Rapillarrohr pemlich tief hineintaucht und kein Berluft an SO3 beim Bermischen ber Saure mit Wasser entstehen Jett bricht man die andere Spite ab, läßt die Säure aussließen, spript einige Tropfen Wasser

Fig. 41.

in die obere Kapillare und spillt schließlich das ganze Augelrohr durch mehrmaliges Ansaugen von Wasser aus. Die Flüssigkeit wird auf 500 com verdünnt und für jede Probe 50 com herausgenommen. Die Titrierung erfolgt
mit Fünftel-Normalnatron (1 com = 0,008 g SO₂) und Lackmus oder Methylorange als Indikator. Der so ermittelte Sauregehalt wird um die der SO₂
entsprechende Zahl vermindert, welche man durch Titrieren eines anderen
Musters mit Iodlösung ermittelt.

Dieser von Clar und Gaier vorgeschlagenen Rugelröhre ist für Oleum von mäßiger Stärke die von Cl. Winkler angegebene Glashahnpipette vorzuziehen, wie sie Fig 42 (a. f. S.) zeigt. Der Hahn muß ohne Einssetten dicht schließen, und das darunter besindliche Rohr muß allmählich konisch zulausen. Man füllt es durch Saugen in der oben angegebenen Art mit etwa 0,5 g ranchender Säure, aber nicht mehr, um die Titrierung direkt, ohne Abpipettieren eines aliquoten Teiles aus einer größeren Menge nach geschehener Berdinung, vornehmen zu können. Sowie die passende Menge Säure eingetreten ist, schließt man den Hahn, reinigt das Rohr von außen mit Fil-

trierpapier und kann es sofort wägen, ohne eine Anderung des Gewichtes auf der Wage besorgen zu muffen. Es ist indessen doch vorzuziehen, eine Pipette von der in Fig. 43 gezeichneten Art anzuwenden, welche in ein äußeres Glasgehäuse eingeschliffen ist, das natürlich mit dem leeren Rohre zusammen tariert wird. Nach dem Wägen stellt man die Pipette mit der Mündung nach abwärts in Wasser, oder im Falle der allerstärtsten Oleumarten in eine Schicht von kristallisiertem, grob gepulvertem Glaubersalz, worauf man ihren Inhalt

Fig. 42. Fig. 48.

langsam austaufen läßt. Dann sprist man einen Tropfen Wasser von oben in bas Rohr, läßt einen Angenblick steben und spült gründlich mit Wasser nach. Das einmal behufs bes Sinsaugens geschmolzene Anhydrid bleibt lange genug sittssig, um das Wägen und Anslaufen ohne Wiedererwärmung zu gestatten.

Weitaus am bequemften für die Abwägung von rauchender Schwefelsaure (wie auch von anderen rauchenden Säuren oder sonstigen, Dämpfe entwickelnden Substanzen) ist die in einer Abhandlung von Lunge und Rey (Zeitschr. f. angew. Chem. 1891, S. 165) befchriebene "Rugelhahnpipette", Fig. 43, bei melcher fowohl bie Fullung, wie auch bie Abwägung und Entleerung ohne jeden Berluft an Dampfen ausgeführt und zugleich jede besondere Saugvorrichtung erspart wirb. Uber dem Bahne a befindet sich eine Rugel b von etwa 2 cm Durchmeffer und barliber ein zweiter hahn c. Der untere Teil der Pipette ift in eine unten geschloffene Glasröhre d eingeschliffen. In bem tonisch eingeschliffenen Teile ber Bipette befinder sich eine zur Sälfte hinabreichende Rinne c, beren andere Hälfte f sich in dem Schliffe des

äußeren Rohres befindet. Je nach Drehen der Pipette tann man baburch einen Ranal von außen nach innen in die Röhre & herstellen, ober aber diesen verschließen. Zum Gebrauche der Bipette schließt man den unteren Hahn a, sangt oben mit dem Munde und

schließt während bessen ben Sahn c, so baß in der Rugel b eine Luftverdünnung eintritt. Wenn man nun die Spite der Pipette in die Säure eintaucht und den Sahn a öffnet, so steigt die Säure auf; man schließt aber den Hahn wieder, ehe die Säure dis an ihn gelangt ist, oder überhaupt, wenn man abschätzungsweise genug hat. Run reinigt man die Pipette außen, steckt sie in das Glassohr d und wägt. Hierauf stellt man bei Salzsäure, Salpetersäure, Ammoniat u. dergl. so ein, daß die Rinne e und f zusammensallen, spritzt von oben unter Öffnung des Hahnes o Wasser in die Kugel d, und läßt dieses durch a in die Pipette, und die gesamte verdünnte Säure in das äußere Rohr lausen, welches

man dann in ein Becherglas entleert. Hierbei kann die Luft aus d vermittelst e und f nach außen entweichen, wenn die Säure nach d gelangen soll. Bei rauchender Schwefelsäure ist es vorzuziehen, die Pipette aus dem Rohre d hersanszunehmen, letzteres in das zum Titrieren bestimmte Becherglas auszuspülen, den Inhalt der Pipette durch Öffnen von a unter Wasser (bezw. in gepulvertem Glaubersalz, wie oben beschrieben) möglichst zu entleeren, dann, eventuell nach vorherigem Schließen von a, durch c Wasser einzuspritzen und durch dieses die Pipette in dasselbe Glas auszuwaschen.

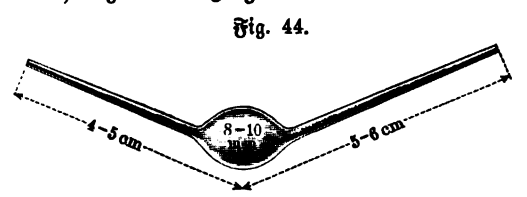
Bei dieser Vorrichtung erspart man jede mehr ober weniger umständliche Vorrichtung zur Ansaugung von rauchenden Säuren. Die in der kleinen Glasstugel durch vorheriges Ansaugen mit dem Munde entstandene Luftverdünnung ist vollkommen genügend. Man verliert auch keine Dämpse aus der Säure, wie dies bei Anwendung anderer Saugvorrichtungen unvermeidlich ist; die Dämpse bleiben eben in der Augel und werden später mit herausgewaschen. Auch die wenigen bei den höchsten Konzentrationen aus der Spite der Pipette in das Rohr d entweichenden Dämpse gehen nicht verloren.

Neuerdings zieht man es vor, statt die stark rauchende Säure (70 proz. Dleum und darüber) unter Glaubersalz auslausen zu lassen (was den Umschlag mit Methylorange weniger scharf macht), lieber wie folgt zu versahren. Man wägt die Säure in Glaskügelchen (S. 205) ab, schmilzt diese an beiden Enden zu, bringt das Kügelchen in eine ziemlich viel Wasser enthaltende Flasche, verschließt diese mit einem dicht schließenden Glasstopfen, zertrümmert das Kügelchen durch Schütteln der Flasche, läßt etwas stehen und titriert.

Das Probenziehen von festem Schwefelsäureanhydrid, wie es in Eisenslaschen in den Handel kommt, ist keine leichte Aufgabe. Es ist zu sest und zäh, um ein Muster mittels eines Hohlbohrers entnehmen zu können; ebenso wenig kann man abwarten, die es für den Gebrauch in einer Heizkammer n. dergl. verstüssigt worden ist, da die dicken Dampswolken dann keine Probenahme zulassen. Man hilft sich, indem man einige Stücke in einer Flasche mit Glasstopfen wägt und mit so viel genau analysiertem Monohydrat mischt, daß ein bei gewöhnlicher Temperatur stüssig bleibendes Oleum von etwa 70 Proz. SO_3 entsteht. Die Lösung wird durch Erwärmen auf 30 bis 40° bei lose aufsgesetem Stopfen befördert. Alsdann entnimmt man mittels der eben beschriebenen Augelhahnpipette ein Muster und analysiert dieses wie oben, selbstverständlich unter genauer Berücksichtigung des im "Monohydrat" noch enthaltenen Wassers.

Rosenlecher (Zeitschr. f. anal. Chem. 37, 209) beschreibt die in Freisberg angewendete Methode. Man stellt sich aus einem 8 bis 10 mm weiten Glasrohre eine Anzahl von Kügelchen der in Fig. 44 (a. f. S.) gezeigten Form her, deren Abmessungen mit den hier gezeigten genau stimmen sollen. Die tapillaren Enden werden vor der Spirituslampe auf ½ mm Weite verengert, bei starkem Anhydrid auf ¼ mm. Man füllt diese Kugeln mittels eines auf das kürzere Ende aufgesteckten Kautschutschlauches, wobei man nötigenfalls ein mit Kristallsoda gefülltes Rohr beim Saugen einschaltet. Man saugt so lange, die Säure in der Kugel steht, ehe die schweren Dämpse in die kürzere Kapillare

eintreten. Alle Kügelchen werden mit den Kapillarspißen nach auswärts gestellt, außen gereinigt und in einem mit Ausschnitten versehenen Kästchen aus bewahrt. Die Wägung geschieht in einem Platintiegel (S. 205) oder einem dazu hergerichteten Drahtgestell. Man braucht kein Anziehen von Feuchtigkeit während des Wägens zu befürchten, aber man darf die Kügelchen nicht durch Berlihrung mit den Fingern erwärmen. Sie werden dann in Flaschen gebracht,



Dasser von gewöhnlicher Temperatur und dem Indistator beschickt sind, und zwar so, daß die Säure nicht aus den Kügelchen aussließt. Der angenäste

Stopfen wird dicht aufgesetzt, die Flaschen auf die Seite gelegt (bis dahin sollte die Farbe des Indikators noch unverändert bleiben), die Kligelchen durch Schlitteln zerbrochen und nach Verschwinden aller Dämpfe die Filtration in der Flasche selbst ausgeführt.

Die Resultate der Titrierung werden zuerst auf Prozente von Gesamt-SO3 (mit oder ohne Wasser) berechnet, wobei jedes Kubikzentimeter Natronlange 0,040 g SO3 anzeigt; das Verhältnis zwischen freier SO3 und dem vorhandenen H_2 SO4 kann dann aus folgender, von Knietsch (Berl. Ber. 1901, S. 4114) berechneter, Tabelle entnommen werden. Man kann sich auch der allgemeinen Formel

$$80_3 = S - 4,444 (100 - S)$$

bedienen, in welcher SO3 das freie Schwefeltrioryd, und S die durch Titrierung gefundene Gesamtacidität, berechnet als SO3 bedeutet.

Tabelle zur Auffindung des Gehaltes des Oleums an freiem SO₃ aus dem analytisch gefundenen Gehalt an gesamtem SO₃.

SO ₈		SO ₈		SO ₈		SO _s		80,		80,	
Bej.	frei	Bes.	frei	Ges.	frei	Bes.	frei	Bej.	frei	Bej.	frei
81,63	0,0	82,6	5,3	83,6	10,7	84,6	16,2	85,6	21,6	86,6	27,0
81,7	0,4	82,7	5,8	83,7	11,3	84,7	16,7	85,7	22,2	86,7	27,6
81,8	0,9	82,8	6,4	83,8	11,8	84,8	17,2	85,8	22,7	86,8	28,1
81,9	1,5	82,9	6,9	83,9	12,3	84,9	17,8	85,9	23,2	86,9	28,7
82,0	2,0	83,0	7,5	84,0	12,9	85,0	18,3	86,0	23,8	87,0	29,2
82,1	2,6	83,1	8,0	84,1	13,4	85,1	18,9	86,1	24,3	87,1	29,8
82,2	3,1	83,2	8,5	84,2	14,0	85,2	19,4	86,2	24,9	87,2	30,3
82,3	3,6	83,3	9,1	84,3	14,5	85,3	20,0	86,3	25,4	87,3	30,9
82,4	4,2	83,4	9,6	84,4	15,1	85,4	20,5	86,4	26,0	87,4	31,4
82,5	4,7	83,5	10,2	84,5	15,6	85,5	21,0	86,5	26,5	87,5	31,9

80_{s}		80,		SO _s		SO _s		SO ₃		80 ₃	
Gef.	frei	⊗ e∫.	frei	Bej.	frei	Bes.	frei	Gef.	frei	Bes.	fre
37,6	32,5	89,7	43,9	91,8	55,4	93,9	66, 8	96,0	78,3	98,0	89,
87,7	33,0	89,8	44,5	91,9	55,9	94,0	67,3	96,1	78, 8	98,1	89,
87,8	33,6	89,9	45,0	92,0	56,4	94,1	67,9	96,2	79,8	98,2	90,
87,9	34,1	90,0	45,6	92,1	57,0	94,2	68,4	96,3	79,9	98,3	90,
98,0	34,7	90,1	46,1	92,2	57,5	94,3	69,0	96,4	80,4	98,4	91,
88,1	35,2	90,2	46,6	92,3	58,1	94,4	69,5	96, 5	81,0	98,5	91,
88,2	35,8	90,3	47,2	92,4	58,6	94,5	70,1	96,6	81,5	98,6	92
88, 3	36,3	90,4	47,7	92,5	59,2	94,6	70,6	96,7	82,0	98,7	92
89,4	36,8	90,5	48,3	92,6	59,7	94,7	71,2	96, 8	82,6	98,8	93
8,5	37,4	90,6	48,8	92,7	60,3	94,8	71,7	96,9	83,1	98,9	94
38,6	37,9	90,7	49,4	92,8	60,8	94,9	72,2	97,0	83,7	99,0	94
58,7	38,5	90,8	49,9	92,9	61,3	95,0	72,8	97,1	84,2	99,1	95
38,8	39,0	90,9	50,5	93,0	61,9	95,1	73,3	97,2	84,8	99,2	95
38,9	39,6	91,0	51,0	93,1	62,4	95,2	73,9	97,3	85,3	99,3	96,
39,0	40,1	91,1	51,6	93,2	63,0	95,3	74,4	97,4	85,8	99,4	96,
39,1	40,6	91,2	52,1	93,3	63,5	95,4	75,0	97,5	86,4	99,5	97,
39,2	41,2	91,3	52,6	93,4	64,1	95,5	75,5	97,6	86,9	99,6	97,
9,3	41,7	91,4	53,2	93,5	64,6	95,6	76,1	97,7	87,5	99,7	98,
39,4	42,3	91,5	53,7	93,6	65,2	95,7	76,6	97,8	88,0	99,8	98,
39,5	42,8	91,6	54,3	98,7	65,7	95,8	77,1	97,9	88,6	99,9	99,
89 ,6	43,4	91,7	54,8	93,8	66,2	95,9	77,7		•	,	•

Dieselbe Tabelle kann für die oft vorzunehmende Operation der Mischung eines Oleums von bestimmtem Prozentgehalt an SO₃ mit konzentrierter Schwefelsäure behufs Darstellung einer Säure mit weniger freiem SO₃ dienen. Hierzu hat Gerster (Chem. Ztg. 1887, S. 3) folgende Formel angegeben:

$$x=100\;\frac{b-a}{a-c},$$

worin x diejenige Menge von Schwefelsäure bedeutet, welche man zu 100 Tln. des Oleums zuzusetzen hat; a ist das Gesamt-SO3 in 100 Tln. der geswünschten Säure; b das Gesamt-SO3 in 100 Tln. des zu verdünnenden Oleums; c das SO3 in 100 Tln. der zur Verdünnung verwendeten Schwefelssäure. Die Werte sür a und b werden den Tabellen S. 151 ff. und S. 208 f. entnommen; c wird leicht berechnet, indem man den Prozentgehalt an H_2 SO4 mit $^{80}/_{98}$ oder 0,816 multipliziert. Ein Beispiel wird dies klarer machen. Gesetz, es wäre auf Lager ein Oleum von 25,5 Proz. SO3 und eine Schwefelssäure von 98,2 Proz. H_2 SO4, und es wird eine Säure von 19 Proz. SO3 gebraucht. Wir sezen dann an:

$$a = 85,1;$$
 $b = 86,3;$ $c = 98,2 \times 0,816 = 80,1.$
 $x = 100 \frac{b-a}{a-c} = 100 \frac{86,3-85,1}{85,1-80,1} = \frac{120}{5} = 24.$

Das heißt: Wenn ich 100 Tle. Oleum von 25,5 Proz. SO3 mit 24 In. einer Schwefelsäure von 98,2 Proz. H2SO4 mische, so erhalte ich ein Oleum von 19 Proz. SO3. [In Wirklichkeit ist der Gehalt der Wischung ein wenig unter dem berechneten, da ein geringer Verlust bei der Operation doch nicht vermieden werden kann.]

In Zeitschr. f. angew. Chem. 1895, S. 221 habe ich darauf aufmerksam gemacht, daß bei der Berechnung der schwefligen Säure in diesem Falle zuweilen ein schlimmer Fehler gemacht wird. Man bestimmt nämlich allgemein die schweflige Säure mit Jodlösung und bringt sie bann von der gleichzeitig ermittelten Gesamtacidität in Abzug. Aber hier muß man berücksichtigen, daß beim Titrieren der schwefligen Säure der Umschlag der Farbe des Indikators unter ganz verschiedenen Bedingungen stattfindet. Bei Anwendung von Phenolphtalein tritt der Umschlag ein, wenn auf 1 Mol. SO2 gerade 2 NaOH tommen, also Na2 SO3 entstanden ist; bei Methylorange bagegen, wenn auf 1 Mol. SO2 1 Mol. Na OH verbraucht ist, also Na HSO3 entstanden ist. Ladmus kann man für schweflige Säure gar nicht anwenden, da hier ganz unbestimmte, zwischen beiden eben erwähnten Grenzen liegende Ergebnisse erhalten werden. Bei Anwendung von Methylorange wird man also bebenken müssen, daß 1 ccm Normalnatron (0,040 g NaOH), welches 1/2 Mol. SO3 (0,040 g SO3) anzeigt, ein ganzes Mol. SO2 (0,064 g SO2) neutralisiert. Man darf also für jedes verbrauchte Kubikzentimeter der 1/10. Joblösung nicht, dem Aquivalentverhältnisse nach, je 0,1 ccm Normalnatron, sondern nur 0,05 ccm Normalnatron oder 0,1 ccm 1/2 = Normalnatron u. s. w. von dem Gesamttiter in Abzug bringen. Wird dies vernachlässigt, so begeht man bei rauchender Schwefelsäure einen fehr großen Fehler. Da nämlich bei der Analyse alles, was nicht als SO3 oder SO2 vorhanden ift, als Wasser gerechnet wird, so wird man bei der unrichtigen Berrechnung der SO2 nicht nur zu wenig SO8, sondern auch gerade ebenso viel zu viel Wasser finden, wird dieses natürlich mit der entsprechenden Menge SO3 (= 4,444 mal der Menge des Wassers) verbunden denken müssen, und dann viel zu wenig freies SO3 zu haben glauben.

Dies sei durch ein konkretes, aus der Praxis genommenes Beispiel klarer gemacht. Zur Analyse wurde verwendet 3,5562 g Oleum, das auf 500 ccm gebracht wurde; sür jede Probe wurde 100 ccm = 0,71124 g Oleum verstraucht. Bei der Titrierung verbrauchte man 5,40 ccm Jodlösung, entssprechend

$$5,40 \times 0,0032 = 0,01728 \,\mathrm{g} \,\mathrm{SO}_{3}$$

d. i. 2,43 Proz. SO₂ im Oleum. Ferner brauchte man beim Titrieren mit Methylorange 34,40 ccm 1/2-Normal-Natronlauge. Hätte man nun dem eins sachen Äquivalentverhältnisse nach 1 ccm 1/10-Normal-Jod = 0,2 1/2-Normal-Natron gesetzt (wie es in der betreffenden Fabrik in der Tat geschehen war!), so hätte man von den 34,40 ccm 1/2-Normal-Natron für die SO₂ $0,2 \times 5,40$ = 1,08 ccm in Abzug bringen milssen; die übrigen 33,32 ccm entsprechen dann 0,6664 g SO₃ oder 93,70 Proz. SO₃. Das Oleum enthielte dann in 100 Tsn:

93,70	Proz.	•	•	•	•	•	•	SO ₃
2,43	"	•	•	•	•	•	•	802
3,87	"	•	•	•	•	•	•	H ₂ O.

3,87 Proz. Wasser entsprechen 17,20 Proz. SO3; das Oleum wäre also kassissiert worden als 93,70 — 17,20 = 76,50 Proz. freie SO3 haltend.

In Wirklichkeit durfte man aber für die 5,40 ccm $^{1}/_{10}$ -Normal-Jod nur 0,54 ccm $^{1}/_{2}$ -Normal-Natron abziehen, behielt also 33,86 ccm = 0,6772 g $\mathrm{SO}_{3} = 95,21$ Proz. Das Oleum enthielt also in Wirklichkeit:

95,21	Proz.	•	•	•	•	•	•	SO_8
2,43								
2,36	"	•	•	•	•	•	•	H ₂ O.

Den 2,36 Proz. H₂O entsprechen 10,49 Proz. SO₃; somit bleiben noch 95,21 — 10,49 = 84,72 Proz. freies SO₃. Man hatte also durch unrichtige Verrechnung ber schwefligen Säure einen Irrtum von 8¹/₄ Proz. freiem SO₃ zum Nachteil der Fabrik begangen!

Im obigen ist, wie bei allen bisher gegebenen Anweisungen zur Gehaltsbestimmung des Oleums, alles als H₂O angenommen, was nicht als SO₃ und
SO₂ gefunden worden ist. Es wird sich jedenfalls empfehlen, auch die fixen Berunreinigungen durch Abdampfen zu bestimmen, da sonst der 4,444sache Betrag derselben an freier SO₃ zu wenig gefunden wird.

Setlit (Chem. 3tg. 1889, S. 1670) schlägt statt ber Titrierung mit Natronlauge folgende Methobe für Untersuchung von rauchender Schwefelsäure vor. Man wägt 50 bis 100 g in einem langhalsigen Kolben ab und läßt sehr langsam Wasser aus einer in 1/10 com geteilten Bürette einfließen, bis das Rauchen aufgehört hat. Während der Arbeit muß der Rolben gut abgekühlt werden. Um ben Endpunkt zu erkennen, muß man gegen das Ende hin den Rolben nach Zusat jedes Tropfens umschwenken, bis die Dampfe von der Säure vollständig abjorbiert worden sind. Wenn an der Oberfläche gar keine Dämpfe mehr entstehen und ein in die Mitte der Säure fallender Tropfen Wasser sich ruhig auflöst, ist das Ende erreicht. Säure mit mehr als 35 Proz. SO3 muß vorher mit Monohydrat verdunnt werden. Setlit behauptet, daß diese Methode viel schneller zum Ziele führend und ebenso genau wie die alkalimetrische sei, aber die von ihm felbst gegebenen analytischen Belege, bei benen Abweichungen bis zu 0,9 Proz. 803 vorkommen, sprechen gar nicht bafür; wir können seine Methode nur für den inneren Fabritsbetrieb, aber nicht für den Berkauf als genügend ansehen.

Rabe (Chem. Ztg. 1901, S. 345) bestimmt den Gehalt von rauchender (oder gewöhnlicher) Schwefelfäure unter Benutzung der Tatsache, daß Oleum die Eigenschaft des Rauchens bei Berührung mit Luft in dem Augenblicke versliert, wenn alles SO₃ in H₂SO₄ durch das in gewöhnlicher Schwefelsäure entshaltene Wasser umgewandelt ist:

$$a H_2 SO_4 + c H_2 O + b H_2 SO_4 + c SO_3$$

= $a H_2 SO_4 + b H_2 SO_4 + c H_2 SO_4$.

orange nicht als Normalsäure verwenden. Andererseits verhält sich Ammoniak, welches man bekanntlich nicht mit Phenolphtalein titrieren kann, gegenüber Wethylorange ebenso normal wie Kali und Natron. Die normalen Sulfate und Eisenoryde, Tonerde u. s. w., welche mit Lackmus sauer reagieren, sind gegen Wethylorange neutral, so daß man mit letzterem Indikator die zugleich vorhandene freie Säure titrieren kann.

Methylorange wird durch salpetrige Säure zerstört; bei größerem Gehalte daran kann man also Schwefelsäure nicht direkt damit titrieren. Die gewöhnliche Schwefelsäure des Handels, auch Kammersäure, enthält kaum jemals so viel salpetrige Säure, daß diese störend einwirken könnte. Aber selbst bei Gegenwart von ganz bedeutenden Mengen von salpetriger Säure, wie z. B. in der "Nitrose" oder in rauchender Salpetersäure, kann man (wie ich zuerst aus einer Mitteilung von Herrn Dr. Lang in Griesheim ersahren und selbst bestätigt habe) vollkommen gut mit Methylorange arbeiten, wenn man den Indistator erst kurz vor vollständiger Sättigung zusett und dann schnell austitriert; oder wenn man zuerst mit dem Alkali übersättigt, dann Methylorange zusett und zurücktitriert.

Die salpetrige Säure wirkt auf Methylorange wie eine starke Mineralssäure ein, und wird also vollständig gesättigt, ehe der Farbenumschlag aus Rot in Hellgelb eintritt, wenn man nicht Zeit zur Zerstörung des Farbstoffes läßt.

Freie Schwefelsäure (einschließlich der neben Sulfaten vorkommenden) wird bestimmt, indem man einen Tropfen Methylorangelösung zusett, welche eine nelkenrote Farbe hervorruft, und dann Normalnatron zusett, bis die Farbe in Hellgelb umgeschlagen ist. Am besten kontrolliert man dies, indem man durch Zusatz eines Tropfens Normalsäure auf Rot zurückgeht.

Der Titer ber Normalalkalilösung selbst wird am besten mit einer Normalfäure gestellt (Schwefelfäure ober Salzfäure), und diese selbst ihrerseits wird wieberum am bequemsten burch schwach geglühtes, chemisch reines Natrium. farbonat geprüft, bas man sich unschwer verschaffen ober selbst bereiten kann, 3. B. durch Auswaschen und Glühen von Natriumbikarbonat, das übrigens häufig ichon chemisch rein in den Apotheken u. f. w. vorkommt. Starkes Glühen ist allerdings zu vermeiben, da sich bann ein wenig Natriumoryd bilden kann; doch ist ber baburch allenfalls entstehende Fehler meist sehr klein, wenn nicht übertrieben ftart und lange geglüht worden ist. Bang ficher geht man, wenn man im Luftbabe eine Stunde lang auf etwa 300° erhitzt. Wenn eine als chemisch rein gekaufte Soda sich ohne allen Ruckstand löst, und burch die gewöhnlichen Reagentien fein Chlor und feine Schwefelfaure, ober nur unwägbare Spuren bavon, erkennen läßt, so tann man fie nach mäßigem Glüben sofort gur Bei Anwendung von Methylorange Titerstellung der Normalsäure benuten. als Indikator kann man allenfalls diesen Umweg ersparen und die reine Soda selbst als Normallösung, nämlich 53 g im Liter, für genauere Bestimmungen in größerer Verdünnung anwenden. Letteres empfiehlt sich namentlich auch bes halb, weil bei eigentlicher Normal=Natriumkarbonatlösung gern Ausblithungen an den Bürettenspitzen u. dergl. vorkommen, was schon bei 1/2 = Normallösung fanm, bei 1/5=Normallösung gar nicht (außer nach langem Stehen) eintritt.

Obwohl dies für die Alkalimetrie wichtiger als für die Acidimetrie ist, wollen wir doch hier auch die Normalsäure abhandeln. Als solche brauchen sehr viele Fabritschemiter Schwefelsäure. Wir aber ziehen Salzsäure vor, sowohl weil man diese auch zur Titrierung von alkalischen Erden benutzen kann, als auch vor allem, weil man dabei den Titer auf zwei ganz verschiedenen Wegen bestimmen kann, volumetrisch mit reinem Natriumkarbonat und gewichtsanalytisch mit Silbernitrat, eine weitaus genauere Methode als die gewichtsanalytische Bestimmung der Schwefelsäure mit Chlordaryum. Die von Mohr so warm empsohlene und daher von vielen Chemikern angewendete Dralsäure hat große Nachteile. Es ist änkerst schwierig, sie in vollsommen reinem und trockenem Zustande herzustellen, ohne etwas von dem Kristallwasser zu verlieren; sie ist in schwächeren Lösungen nicht haltbar, und sie gestattet nicht die Anwendung von Methylorange.

Da man in einem Laboratorium doch sehr häufig die Kontrolle von Rormalfäuren vorzunehmen hat, so empfiehlt man zuweilen, auch wenn man nicht eine solche Lösung ohnehin als Normalalkali zur Titrierung mit Methylorange gebraucht, gleich 26,5 g geglühten reinen Natriumfarbonats abzuwägen, ju einem Liter Fluffigkeit aufzulösen, biefe Losung in einer Flasche mit Glasstopfen aufzubewahren und von der Flussigkeit für jede Titrierung, je nach Bedarf, 10, 20 oder 50 com mit einer Pipette zu entnehmen, nachdem man die Flasche vorher geschüttelt hat, um etwa nach den oberen Wänden abgedunstetes Wasser wieder aufzunehmen. Ich kann dies nicht empfehlen. wirklich genaue Bestimmungen muß man unbedingt jede Portion Natriumkarbonat gleich nach bem Glüben und Erfalten aus bem Platintiegel ober Bägeröhrchen in das Becherglas abwägen, da man nie so genau messen als wägen kann, schon darum, weil die Megapparate höchst selten ganz genau miteinander stimmen. Daß man übrigens auch in den Fabriklaboratorien sich nicht mit billigen Büretten, Pipetten und Deffolben ohne weiteres begnugen foll, sondern diese durch Auswägen ober sonst wie kalibrieren muß, wenn man nicht bie Rosten für amtlich geeichte Instrumente aufwenden will, ist ganz selbste verständlich.

Die Normalfäure wird nach Aquivalenten gestellt, nicht nach Molekülen; b. h. wenn es Schwefelsäure ober kristallisierte Dralfäure ist, so wird sie ½ mal das Molekulargewicht berselben in Gramm enthalten, also 49 resp. 63 g, weil diese Säuren zweiwertig sind, dagegen von Salzsäure oder Salpetersäure, welche einwertig sind, das ganze Molekulargewicht, also 36,46 g HCl oder 63 g NO3 H. Man prodiert erst nach vorläusiger, nicht ganz ausreichender Verbünnung der Säure, wie viel Kubikzentimeter davon zur Neutralisierung einer bestimmten Menge Natriumkarbonat nötig sind, berechnet danach, wie viel Basser man zusehen muß, um genaue richtige Normalsäure zu erhalten, und überzeugt sich nach geschehener Nischung durch nochmaliges, wiederholtes Titrieren mit Natriumkarbonat von ihrer Richtigkeit. Man nehme dabei nicht weniger als 2 oder 3 g Natriumkarbonat. Will man durchaus mit Lacknus operieren, so sehr ag Natriumkarbonat. Will man durchaus mit Lacknus operieren, so sehr man zu der alkalischen Lösung einige Tropsen neutrale Lackmustinktur dis zur deutlichen Bläuung, dann so viel Säure, dis ein starkes

handen ist, muß die Arsensäure, das Filtrat die arsenige Säure enthalten. Die Marshsche Reaktion wird übrigens sowohl durch die Gegenwart von schwefliger Säure als von salpetriger Säure, Salpetersäure u. s. w. gestört.

Selmi (Gazz. chim. 10, 40) behauptet, daß Arfen in einer Säure, welche keine Reaktion nach Marsh gibt, entdeckt werden kann, wenn man zu 1000 g derselben 300 g Wasser und etwas Chlorblei gibt, destilliert und die ersten Anteile des Destillats mit Schwefelwasserstoff prüft.

Seybel u. Wikander (Chem. Ztg. 1902, S. 50) weisen Arsen in Schweselsäure oder Salzsäure durch den gelben Niederschlag von As J₃ nach, den man durch Zusatz einer Lösung von Jodkalium bekommt. Schweselsäure wird auf 45°B. verdünnt, Salzsäure wird im konzentrierten Zustande anzewendet. Die Reaktion wird natürlich durch die Anwesenheit von freiem Chlor, Ferrisalz oder salpetriger Säure gestört, welche mit Jodkalium ebenfalls gelbbraune Färdung durch Ausscheidung von freiem Jod geben; ferner durch Blei, welches gelbes Jodblei gibt, so daß sie sich auf Handelssäuren meist nicht anwenden läßt.

Sehr eingehende Vorschriften für die Anwendung der Marshschen Probe, besonders bei Bier und anderen Nahrungs- und Genußmitteln, gibt ein Spezialkomitee der englischen Society of Chemical Industry (Journ. Soc. Chem. Ind. 1902, p. 94). Man soll danach 1 Tl. As in sieben Millionen Substanz entdecken und annähernd bestimmen können.

Bon flüchtigen Substanzen fann die Schwefelsäure enthalten: Salzfäure (burch Rochfalzgehalt bes Salpeters), nachzuweisen nach Berbunnung ber Schwefelfäure durch Silbernitrat (Silbersulfat ist auch sehr schwer löslich); Flußsäure, nachzuweisen burch Erwärmen in einer Platinschale, welche mit einer machsüberzogenen und barin eingeritte Figuren enthaltenden Glasplatte bebedt ift; schweflige Gäure, wird erkannt durch Entfärbung einer schwach gebläuten Jobstärkelösung, ober in sehr scharfer Weise durch Reduktion mit Zink oder Aluminium zu Schwefelwasserstoff, den man seinerseits durch die Bräunung von Bleipapier ober durch die purpurrote Färbung einer alkalischen Lösung von Nitroprussidnatrium erkennt. Die Sauerstoffverbindungen des Stickstoffs sind in technischer Schwefelsäure fast immer vorhanden. Um einfachsten und bei sorgfältiger Ausführung fast so genau wie durch irgend eine andere Probe werden sie erkannt, entweder durch Entfärbung eines Tropfens verdünnter Indigsolution beim Erwärmen, oder indem man auf die in einem Proberohre enthaltene Schweselfäure eine Lösung von Gisenvitriol vorsichtig aufgießt, so daß sich die Flussigkeiten nicht mischen. Bei Anwesenheit von Spuren von salpetriger Saure ober ber höheren Stickoryde wird schon ein brauner Ring an der Berührungsstelle entstehen, bei größerem Gehalte baran färbt sich die Gisenvitriollösung bunkelschwarz, nach einiger Zeit aber entfärbt sie sich wieder, namentlich wenn sie durch die Reaktion warm geworden ift. Auch Selen gibt mit Eisenvitriol einen ahnlichen roten Ring wie Spuren von Säuren des Stickstoffs, aber statt daß die Färbung allmählich verschwindet, bleibt fie und verwandelt sich beim längeren Stehen in einen roten Niederschlag am Boben des Proberohres (vergl. S. 216.) Die salpetrige und Untersalpetersäure

werben auch an der Bläuung von jodkaliumhaltigem Stärkekleister erkannt. Wohl das schärffte aller Reagentien auf Salpetersäure u. f. w. ist das Diphenylamin. Man verwendet dieses am besten in einer Lösung von 0,5 g in 100 ccm konzentrierter, mit etwa 20 com Basser versetter Schwefelsäure. Man gießt einige Rubikzentimeter diefer Lösung in ein Probierrohr ober Relchglas und gießt die zu prufende Lösung sorgfältig oben darauf, so daß nur allmähliche Wenn Spuren von Sticfforgben jugegen sind, so Mischung stattfindet. entsteht ein kornblumenblauer Ring an der Berührungsfläche. Da aber alle anderen orydierenden Substanzen, auch selenige Säure, diese blaue Farbe bervorrufen, so kann namentlich durch die so häufige Anwesenheit von Selen in der Schwefelsäure eine Täuschung entstehen, indem dann auch bei Abwesenheit von Stickftofffauren Diphenylamin die blaue Reaktion gibt. Um sicher zu geben, muß man also zuerft, wie oben beschrieben, mit Gisenvitriol probieren, und wenn man babei Selen gefunden hat, so verwendet man eine Lösung von Brucinsulfat (am besten frisch bargestellt), welche bei Anwesenheit ber kleinsten Spuren von Sticftoffsauren eine schön rote Farbe gibt, mahrend Selen es nicht verändert (Lunge, Berl. Ber. 1887, S. 2031).

Brucin zeigt bei Gegenwart eines großen Überschusses von Schwefels fäure nur Salpetersäure, nicht salpetrige Säure an; die letztere reagiert auf Brucin nur in Lösungen, welche auf viel Wasser weniger Schwefelsäure (sage 2:1) enthalten. Um nur auf Salpetersäure zu reagieren, muß die Lösung wenigstens zu zwei Drittel ihres Bolums aus konzentrierter Schwefelsäure bestehen. Man kann dann das Brucin entweder in sester Form (eine kleine Messerspiße) oder z. B. 1 com einer Lösung von 0,2 g Brucin in 100 com starter Schwefelssäure auf 50 com der zu prüsenden Lösung zusetzen. Bei Gegenwart von nur 1/100 mg Nitrat-Sticksoff entsteht dann eine rote Farbe, die in der Kälte langsam, in der Hitze schnell in orange und dann in goldgelb übergeht. Dies kann man zu einer quantitativen Bestimmung kleiner Mengen von Salpeterssäure auf kolorimetrischem Wege verwerten (Lunge u. Lwoff, Zeitschr. s. angew. Chem. 1894, S. 347; vergl. auch ebend. 1902, S. 1, 170 n. 241). Größere Mengen von Eisensalzen machen die Reaktion weniger empsindlich.

Alle erwähnten Reagentien zeigen sowohl Salpetersäure wie auch salpetrige Säure (Nitrosplschwefelsäure) an. Man kann jedoch die salpetrige Säure leicht für sich nachweisen, z. B. durch eine Mischung von Stärkelösung mit Jodzink, welche eine blaue Färdung hervorruft, und durch verschiedene organische Amine, welche mit salpetriger Säure entsprechende Azosarben geben (Grieß, Berl. Ber. 11, 624). Bon diesen sind die am meisten verwendeten: Metaphenylensdiamin, welches mit 0,1 mg Salpetersäure in 1 Liter Wasser eine gelbe Färdung gibt, oder aber eine Kombination von Sulfanissäure und Anaphtylamin. Der Berfasser hat gezeigt (Zeitschr. f. angew. Chem. 1889, S. 666), daß man am besten die beiden, vorher in verdünnter Essigsäure gelösten Substanzen sofort mischt und diese Lösung für den Gebrauch vorrätig hält; wenn aus der Laborastoriumsluft Salpetrigsäure hineinsonnut, so verrät sich dies durch Rotwerden des Reagens, welche Färdung man durch Schütteln mit Zinkstaub und Filtrieren wieder entsernen kann. Zum wirklichen Gebrauche erwärmt man die auf

Salpetrigsäure zu prüfende Lösung auf etwa 80° und sett einige Kubikcentimeter bes gemischten Reagens zu, worauf schon in ein bis zwei Minuten eine rote Färbung entsteht, wenn selbst noch weniger als ein Tausendstel Milligramm N2 O3 vorhanden ist. Lösungen, welche zu viel Salpetrigsäure enthalten, geben nur eine gelbe Färbung. Um ein Reagens zu erhalten, welches beim Stehen nicht mißfarbig wird, kocht man ein wenig «Naphtylamin mit einigen Kubikzentimetern Wasser, gießt die heiße Lösung vom Rücktande ab, mischt die Lösung mit verdünnter Essigsäure und setzt eine verdünnte essigsaure Lösung von Sulfanilsäure zu.

Selen wird durch die rote, bei Zusat einer Lösung von Ferrosulsat besonders beim Erwärmen entstehende Farbe erkannt, die nach einiger Zeit in einen roten Riederschlag übergeht, oder auch durch schweslige Säure bei Gegenwart von 0,01 Proz., während Codein und Morphin, die man auch als Reagentien auf Selen empsohlen hat, nach Jouve (Chem. Centralbl. 1901, I, S. 1389) erst 0,5 Proz. So anzeigen. Alle diese wirken nur auf selenige Säure, nicht auf Selensäure, während Acetylen schon 0,001 Proz. So in beiden Formen durch Rotsärbung anzeigt. Ein wenig Salzsäure beschleunigt die Abscheidung des Selens, welches sich in der heißen Schweselssäure mit grüner Farbe aufzlöst. Auch Orlow (Chem. Centralbl. 1901, I, S. 480) verwirft Codein und empsiehlt SO2, besonders unter Erwärmen. 5 Tle H2SO4 mit 10 Tln. Wasser und 10 Tln. Lösung von SO2 gibt sofort einen roten Riederschlag bei Anwesenheit von 0,3 Proz. Se, nach einigen Tagen mit 0,03 Proz. Se, beim Erwärmen schon nach einigen Stunden; selbst 0,003 Proz. gibt noch eine schwache Rosafärbung.

Rosenheim (Chem. Centralbl. 1901, II, S. 234) bespricht die Wirkung des Selens auf die gewöhnlichen Proben für Arfen.

Die an manchen Orten in der Fabrikation auftretende rote Färbung der Schwefelsäure rührt meist von einem minimen Gehalte von Selen her; sie tritt nur auf, wenn bei der Denitrierung ein Überschuß von SO₂ angewendet worden ist.

Die quantitative Bestimmung der in der Schwefelsure enthaltenen Berunreinigungen wird am besten mit verschiedenen Teilen bes Musters angestellt. Sewöhnlich werden folgende Körper in Beachtung gezogen. Blei bestimmt man durch Berdünnung der Säure, wenn sie konzentriert ist, mit ihrem eigenen Bolum Wasser und dem doppelten Bolum abssoluten Alkohols, und Wägung des dann niedergeschlagenen PbSO4. Eisen bestimmt man durch Reduktion mit reinem Zink und Titrieren mit Chamäleon, wobei jedoch natürlich beachtet werden muß, daß dieses auch auf SO2, N2O3 u. s. w. einwirkt. Eine sehr bequeme kolorimetrische Methode zur Bestimmung von Eisen in sehr kleinen Mengen habe ich in Zeitschr. s. angew. Chem. 1896, S. 3, beschrieben; vergl. auch meine Chem. techn. Untersuchungsmethoden I, S. 325. Arsen bestimmt man durch Reduktion der Arsensäure zu arseniger Säure mittels SO2, Austreiben der letzteren durch CO2 und Niederschlagen mit H2S. Die Gegenwart von Blei, Antimon, Kupser, Platin u. s. w. macht diese Bestimmung sehr kompliziert; vergl. McSay, Amer. Chem. Journ. 7, 6.

Wenn ziemlich viel Arsen vorhanden ist, so reduziert man wie oben durch SO_2 , gefolgt von CO_2 , neutralisiert mit Soda und tritriert die As_2O_3 mit Jodstöfung (Kisling, Chem. Ind. 1886, S. 137). Wehr darüber in meinen "Untersuchungsmethoden" I, S. 327.

Die flüchtigen Verunreinigungen bestimmt man wie folgt: Schweflige Säure, wenn sie überhaupt in bestimmbarer Menge vorhanden ist, kann durch eine Jodlösung nach Bunfens Methode bestimmt werden. Die Säuren des Stickfoffs (salpetrige, Untersalpetersäure, Salpetersäure) können nicht leicht in bestimmbarer Menge gleichzeitig mit schwesliger Säure vorhanden sein; ihre Menge ist dagegen sehr erheblich (bei Abwesenheit von schwesliger Säure) in Zwischenprodukten der Fabrikation ("Nitrose") und die Bestimmungsmethoden dafür sind daher von großer Wichtigkeit. Auch in der Kammersäure und konzentrierteren Produkten sindet sich viel öfter Salpetersäure und Salpetrigsäure, wenn auch in kleiner Menge, als schweslige Säure, und in diesem Falle ist die Bestimmung selbst kleiner Wengen von Wichtigkeit, weil diese beim Einsdampfen der Säure in Platingefäßen sehr schäbliche Wirkung äußern.

Stickornb, wie S. 181 gezeigt, löst sich in Schwefelsäure nur in äußerst geringer Menge, die man bei ben Analysen meist vernachlässigen kann. In der Braxis wird man also namentlich bei den stärkeren Säuren auf das Stickornd gar keine Rücksicht zu nehmen brauchen, da es doch nicht in bestimmbarer Menge vorhanden sein tann, und tann sich auf die Bestimmung ber eigent= lichen Säuren des Stickstoffs beschränken. Bon dieser wird man aber wieder nur auf salpetrige Säure und Salpetersäure Rucksicht zu nehmen brauchen: Stickftoffperoxyd (Untersalpetersäure) spaltet sich ja bei Auflösung in Schwefelfäure in gleiche Moleküle Salpetersäure und Salpetrigsäure (vergl. S. 189 und 192). Salpetrigsäure als solche kommt nur in ziemlich verbünnter Schwefelfäure vor; in einigermaßen konzentrierter Säure existiert sie als Nitrosylschwefelfäure, 802 (OH) (ONO) (vergl. oben S. 183 ff.). Die Lösung dieser Berbindung in Schwefelfäure verhält sich aber gegenuber orydierenden Agentien und in den meisten anderen Beziehungen genau wie eine Löfung von falpetriger Saure, welche in der Tat bei Berbunnung mit Wasser baraus entsteht. Gewöhnlich wird babei ein Teil ber Salpetrigsäure in Stickoryd und Salpeterfäure zerlegt (S. 186), doch tann man, wie wir sehen werden, diesen ftorenden Borgang bei ber Analyse burch paffende Borsichtemagregeln vermeiben.

Zunächst hätten wir die Methoden zu besprechen, welche salpetrige und Salpetersäure gemeinschaftlich bestimmen, wobei man das Resultat als N_2O_3 , N_2O_5 oder NO_3H u. s. w. nach Belieben berechnen kann; häufig wird es bei technischen Bestimmungen sogar auf NO_3 Na umgerechnet, weil der Ratronsalpeter das direkt angewendete Rohmatcrial ist, auf dessen Berbrauch es wesentlich ankommt.

Von den vielen für diesen Zweck vorgeschlagenen Methoden führe ich nur diesenigen an, welche für technische Zwecke Anwendung finden können.

Die Methode von Belouze, modifiziert von Fresenius u. a., eignet sich zwar nur zur Bestimmung der Salpetersäure, wird aber auch bisweilen für ein Gemenge derselben mit falpetriger Säure benutzt, nachdem man die letztere

in Salpetersäure umgewandelt hat, z. B. durch Chlor, Kaliumdichromat, Kaliumspermanganat u. s. w. Sie beruht darauf, daß freie Salpetersäure das Eisenschlorür oder Ferrosulfat nach folgender Gleichung orndiert:

$$6 \operatorname{FeCl}_2 + 2 \operatorname{NO}_3 H + 6 \operatorname{HCl} = 3 \operatorname{Fe}_2 \operatorname{Cl}_6 + 2 \operatorname{NO} + 4 \operatorname{H}_2 O.$$

Es wird eine genau bekannte Menge Eisenchlorür genommen, und der durch obige Reaktion nicht in Anspruch genommene Überschuß desselben durch Kaliumpermanganat (oder nach Fresenius durch Kaliumbichromat) bestimmt. Diese Methode ist in der 2. Aufl., 1, 159 bis 162 genau beschrieben, was jetzt fortfällt, da sie durch die weit bequemere Ritrometermethode verdrängt worden ist.

Eine andere Klasse von Methoden, welche auf der Wirtung der Ferrossalze auf Stickstofssäuren beruhen, ist die zuerst von Schlösing vorgeschlagene und von vielen anderen abgeänderte. Bei diesen Methoden wird der Versuch in der Art durchgesührt, daß alle vorhandene Salpetrigsäure und Salpetersäure in Stickoryd übergesührt wird, welches dann in verschiedener Art bestimmt wird; meist durch Messung seines Volumens als Gas. Dieses Versahren wird sehr viel von Agrikulturchemisern angewendet, besonders in der zuerst von Grandeau vorgeschlagenen Abänderung. Baumann (Zeitschr. f. angew. Chem. 1888, S. 662) hat eine Tabelle zur Reduktion der Volume von NO auf Gewichte von N2O3 für verschiedene Temperaturen und Drucke berechnet. Für nitrose Schweselsäure wird diese Methode kaum verwendet, da sie weit umständlicher als die unten zu beschreibende Nitrometermethode ist.

Eine größere Zahl von Methoden beruht auf der Reduktion der Sticktoffs fäuren zu Ammoniak durch Zink, Eisen oder beide zusammen. Alle früheren Formen dieser Methode sind durch die von Ulsch eingeführte verdrängt worden (Zeitschr. f. angew. Chem. 1891, S. 241; meine Chem. techn. Untersuchungssmethoden I, S. 275), die für Analyse des Natriumnitrats viel gebraucht wird, jedoch kaum für die Bestimmung der Säuren des Stickstoffs in der Schwefelssäure.

Das nitrometrische Versahren zur Bestimmung der gesamten Sticksoffsäuren in der Schwefelsäure (wie auch zur Analyse des Natronssalpeters, S. 80, des Nitroglycerins und für viele andere Zwecke) ist begründet auf die von Walter Erum (Phil. Mag. 30, 426) entdeckte Reaktion. Es besteht darin, daß man die zu untersuchende Substanz in Gegenwart einer größeren Menge von starter Schwefelsäure mit Quecksilber schüttelt, wodurch alle Sticksoffsäure in Stickoryd, NO, übergeht, dessen Bolum man nach gasometrischen Methoden mißt. Erums Versahren war schon hier und da zur Bestimmung von Nitraten angewendet worden, z. B. von Frankland und Armstrong, und war für Nitrose speziell von G. E. Davis empsohlen worden (Chem. Nows 37, 45). Es war aber namentlich von den technischen Chemistern sehr wenig beachtet worden, da es in der damaligen Gestalt, wo immer mit einer Quecksilberwanne gearbeitet wurde, schwerfällig und kostspielig und dabei insolge der schwierigen Handhabung keineswegs zuverlässig war. Der Bersasser hat (Berl. Ber. 11, 436) dieses Versahren ausgenommen und dasselbe

allgemeiner brauchbar gemacht, indem er einmal durch Fundamentalversuche seine Genauigkeit für die hier vorliegenden Fälle nachwies, und indem er zweitens einen besonderen Apparat dasür konstruierte, dessen Handhabung äußerst leicht und einfach ist. Dieses Instrument, welches seitdem eine große Anzahl verschiedener Anwendungen in der gasometrischen und gasvolumetrischen Analyse gefunden hat, ist das "Nitrometer" genannt worden. Es wird für versichiedene Zwecke von verschiedener Gestalt gemacht (vergl. z. B. S. 80); das sür Analyse von Nitrose bestimmte hat die in Fig. 45 gezeichnete Gestalt 1) (a. S. 220).

Sein Hauptteil ist ein in 1/10 com geteiltes, etwas über 50 com fassendes Rohr a. Unten ist es spit ausgezogen; oben endigt es in einen Trichter c, welcher mit dem Inneren des Rohres durch einen Dreiweghahn d kommuniziert; sein Schlüssel hat nämlich eine Bohrung, durch welche ber Trichter mit bem Megrohre kommuniziert, und eine andere Bohrung, durch welche man den Inhalt des Nitrometers nach außen austreten laffen kann. Die Teilung des Megrohres beginnt von dem Sahn felbst an und geht von oben nach unten. Das Megrohr a sitt in einer Klammer e, welche man durch eine Feder augenblidlich öffnen und somit das Rohr ausheben kann. Gine andere, an demselben Stative gleitenbe Rlammer f trägt ein einfaches cylindrisches, unten verjungtes Glasrohr b von gleichem Inhalte und nahezu gleichem Durchmeffer wie das Megrohr; die unteren Enden beiber Röhren sind durch einen starkwandigen Kantschutschlauch verbunden. Das Rohr b ist in seiner Klammer mit Reibung auf und nieder zu verschieben. Um nun den Apparat zu gebrauchen, stellt man das Niveaurohr b so, daß sein unteres Ende etwas höher als der Hahn d steht, und gießt bei offenem Hahn Quecksilber durch b ein, bis es eben in den Trichter c eindringen will; da es von unten in a einfließt, so wird es sich natürlich ohne alle Luftblasen an bessen Wände anlegen. Man schließt bann ben Bahn d, wobei kein Quedsilber in dem Trichter gurudbleiben darf, stellt b tiefer und läßt nun die zu prüfende Säure in den Trichter c laufen, wobei man eine genaue Pipette anwenden muß; natürlich muß man vorher eine Idee davon haben, ob nicht so viel Stickoryd sich entwickeln wird, daß das Rohr a dafür gar nicht ausreicht, und wird die Menge ber Gaure banach einrichten muffen. Durch vorsichtiges Öffnen des Hahnes d kann man die Säure in a einlaufen laffen, ohne Luft mitzureißen, und spillt in ähnlicher Weise den Trichter zweimal mit konzentrierter reiner Schwefelfäure nach. Es ist nicht rätlich, mehr als 8 bis 10 ccm Saure in bem Apparate zu haben; es ist viel beffer, wenn man weniger, z. B. 4 bis 5 ccm im ganzen, anwendet; jedenfalls aber muß ein Überschuß von ftarter Schwefelfäure vorhanden sein, wenn die Reaktion gelingen Man nimmt nun das Rohr a durch Offnen der Federklammer heraus und schüttelt es gut burch. Die Gasentwickelung beginnt bei salpetriger Gaure sofort unter violetter Farbung ber Gaure, bei Galpetersaure erst nach einigem

¹⁾ Seit der Beröffentlichung meines oben erwähnten Aufsages haben Campbell, Davis, Dupont u. a. dem meinigen sehr ähnliche Apparate beschrieben, wofür sie meinen Ramen "Ritrometer" angenommen haben, von denen aber keiner die jamtlichen Borzüge meines Instrumentes vereinigt.

Schütteln. Rach ein bis zwei Minuten langem Schütteln (fünf Minuten find sehr seiten nitig) ift die Realtion beendigt. Dismeilen, namentlich wenn man ein neues ober frisch gereinigtes Instrument auwendet, danert es einige Zeit, ehe die Saure sich lärt und der

abfest; meift aber geht urger Beit vor fich, wenn verdunnte Saure in ben mt, was durchaus zu verhnehin muğ man doch zur megleichung etwas Zeit 1 ftellt durch Berfchieben necffilber in diefem Rohre m jo viel höher ale basft, ale ber Schwefelfaure o für elma 7 mm Gäure-1 Quedfilberhöhe. Man iach erfolgter Ablefung ngen, ob bie richtige n für die Bobe ber gemacht worden ift ober i bringt einen Tropfen en Trichter o und öffnet fehr vorsichtig ein wenig. ure eingefaugt, fo ift gu gegeben worben, und um-& Bolum bes Stickorybs ht bis auf 1/20 com abs rb auf 0° und 760 mm ert und baraus nun der Saure berechnet. Jebes ter bei 0° unb 760 mm

> gemessenen Stidoryds entspricht 1,343 mg NO, ober 1,701 mg N₂O₃, ober 2,417 mg N₂O₅, ober 4,521 mg NO₃K, ober 3,805 mg NO₃Na. Es ist natürlich auf biesem Wege

nicht möglich, die falpetrige Saure neben ber Salpeterfaure ju bestimmen, sonbern beibe werden immer jusammen in NO umgewandelt.

Nach Beenbigung ber Ablesung stellt man b wieder höher, öffnet ben Hahn d so, baß bas Innere bes Megrohres a mit bem seitlichen Röhrchen kommuniziert, und treibt baburch crft bas Stidornd und bann die Saure, welche durch Quechsilbersulfat getrübt ist, heraus. Wenn bas Quechsilber ebenfalls

auszufreten anfängt, schließt man ben Hahn, und ist nun sofort für eine neue Analyse gerüstet.

Bei Gegenwart von irgend erheblicheren (durch Geruch wahrnehmbaren) Mengen von schwefliger Säure ist es besser, der Säure etwas gepulvertes Kaliumpermanganat zuzusetzen, von dem jedoch irgend größerer Überschuß vermieden werden muß.

Die zuerst konstruierten Nitrometer waren mit einem Dreiweghahn nach der Konstruktion von Cl. Winkler versehen, welcher eine Ouer- und eine Längsbohrung besitzt; neuerdings werden jedoch andere Hähne, die Greiner- Friedrichsschen ober die Geißler-Miescherschen vorgezogen, welche viel leichter zu handhaben und dem Leden weniger ausgesetzt sind; die Zeichnung Fig. 45 zeigt einen Greiner-Friedrichsschen "Batenthahn".

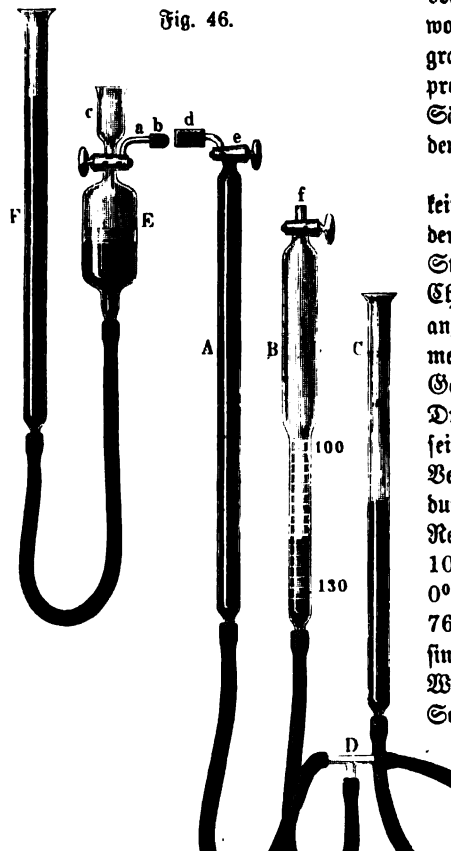
Bayley behauptet, man musse die Säure im Nitrometer bei Beendigung des Bersuches verdünnen, um das von der Schweselsäure absorbierte Stickoryd auszutreiben, sonst begehe man einen Irrtum im Betrage von etwa 0,5 ccm. Der Bersasser hat gezeigt, daß dies unrichtig ist, insosern als in der im Nitrometer enthaltenen Säure keine meßbare Wenge Stickoryd aufgelöst ist (Berl. Ber. 1885, S. 1391 und 1886, S. 111). Bayley konnte dies nicht in Abrede stellen, behauptete aber nun, daß das in der Säure aufgelöste Ferrosulfat

Rubits zentimeter NO]	N	N	0	$N_2 O_3$		
	8	b	8.	b	8.	b	
1	0,627	0,0366	1,343	0,0785	1,701	0,0995	
2	1,254	0,0732	2,686	0,1570	3,402	0,1990	
3	1,881	0,1098	4,029	0,2355	5,103	0,2985	
4	2,508	0,1464	5,372	0,3140	6,804	0,3980	
5	3,135	0,1830	6,715	0,3925	8,506	0,4975	
6	3,762	0,2196	8,058	0,4710	10,206	0,5970	
7	4,389	0,2562	9,401	0,5495	11,907	0,6965	
8	5,016	0,2928	10,744	0,6280	13,6 08	0,7960	
9	5,643	0,3294	12,087	0,7065	15,309	0,8955	

Rubik- zentimeter	NO ₈ H			erjäure B.		erjäure B.	Na N O _s		
NO	8.	b	8	b	8.	b	8.	b	
1	2,820	0,1648	5,331	0,3116	4,570	0,2671	3,805	0,2225	
2	5,640	0,3296	10,662	0,6232	9,140	0,5342	7,610	0,4450	
3	8,460	0,4944	15,993	0,9348	13,711	0,8013	11,415	0,6675	
4	11,280	0,6592	21,324	1,2464	18,282	1,0684	15,220	0,8900	
5	14,100	0,8240	26,655	1,5580	22,852	1,33 5 5	19,025	1,1125	
6	16,920	0,9888	31,986	1,8696	27,423	1,6026	22,830	1,3350	
7	19,740	1,1536	37,317	2,1812	3 1,993	1,8697	26,635	1,5575	
8	22,560	1,3184	42,648	2,4928	36,564	2,1368	30,440	1,7800	
9	25,380	1,4832	47,979	2,8044	41,134	2,4039	34,245	2,0025	

als Lösungsmittel für NO dienen könne. Hierauf erwiderte der Berfasser (Chem. News 1886, 53, 289), daß die in käuflicher Säure enthaltene Eisensmenge nie zu einem meßbaren Irrtum der Art führen könne, um so mehr, als das Eisen in Form von Ferrisulfat zugegen sein muß.

Das abgelesene Volum des Stickoryds wird, nach Reduktion auf 0° und 760 mm Druck, durch vorstehende Tabellen auf Gewichtsmengen von Stickstoff



oder dessen Verbindungen reduziert, wobei die Spalten a immer Millisgramme, die Spalten b Gewichtssprozente bei Anwendung von 1 ccm Säure von 60° B. zur Prüfung bes deuten.

Trot der großen Bequemlich= teit, Schnelligkeit und Genauigkeit der nitrometrischen Bestimmung der Stickstoffsäuren haben anfangs viele Chemifer es unterlassen, diese Methode anzuwenden, weil ihnen die unvermeibliche Umrechnung bes abgelesenen Gasvolumens auf 00 und 760 mm Druck zu langwierig war. Bur Beseitigung bieses Übelstandes hat ber Berfasser Tabellen berechnet, welche durch je eine einzige Ablesung die Reduktion jedes Volums von 0 bis 100 für beliebige Temperaturen auf 00, und für beliebige Drucke auf 760 mm gestatten. Diese Tabellen sind im Anhange zu der 1. Aufl. d. W., in meinem "Taschenbuch für die Sodafabritation u. f. w.", im Chemiter=

> falender u. s. w. abgedruckt und sind auch zum Gebrauche in Plakatsorm bei Fr. Vieweg u. Sohn besonders herausgegeben worden. Andere, wenig mehr Zeit erfordernde Tabellen sinden

sich an vielen anderen Orten. Wir sehen hier davon ab, diese Tabellen wieders zugeben, um so mehr als ein von dem Verfasser erfundener Apparat, das "Gassvolumeter" (Berl. Ber. 1890, S. 440; Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, S. 139), alle und jede Berechnungen und Tabellen zur Reduktion von Gassvolumen auf 0° und 760 mm Druck unnötig gemacht hat.

Dieses Instrument besteht, wie es Fig. 46 zeigt, aus drei Glasröhren, alle durch starke Kautschukröhren mit einem Dreischenkelrohr D verbunden, und

in ftarken Federklammern auf = und abschiebbar. Das Rohr A ist daß Meß= rohr, B das Reduktionsrohr, C das Niveaurohr. A ist in $^{1}/_{10}$ ccm eingeteilt und enthält gewöhnlich 50 ccm; wenn größere Gasvolume zu messen sind, gibt man ihm dieselbe Gestalt wie B, wo es dann 60 oder 100 ccm in dem oberen, weiteren Teile und noch 30 oder 40 com, geteilt in 1/10, in dem unteren, engeren Teile enthält. Man kann auch Instrumente verwenden, die unter dem Hahne eine enge Röhre mit Teilung von 1 bis 30 oder 1 bis 40 ccm, bann eine Erweiterung und darunter wieder eine Berengerung haben, welche lettere die Teilung von 100 bis 140 ccm trägt; solche Instrumente lassen sich gleich gut für Messung von kleinen und großen Gasvolumen (also für Nitrose ebenso gut wie für Salpeter) verwenden. Das Reduktionsrohr B enthält 100 ccm in dem oberen und weitere 30 ccm, geteilt in 1/10, in dem unteren Teile. Dieses Rohr wird in folgender Weise ein für allemal eingestellt. man den Apparat zusammengestellt und teilweise mit Duecksilber gefüllt hat, beobachtet man die Temperatur durch ein dicht bei $m{B}$ aufgehängtes Thermometer und das Barometer 1) und berechnet nach der bekannten Formel: $\frac{(273+t)\,760}{273\times b}$

(wo t die Temperatur in OC., b den Barometerstand in Millimetern bedeutet), welches das Bolum von 100 com trodener Luft unter ben bestehenden atmosphärischen Bedingungen sein würde. (Natürlich kann man statt obiger Formel irgend eine der bekannten Tabellen für diesen Zweck benuten.) 3. B. $t=20^{\circ}$, b=750 mm. In diesem Falle würden 100 ccm trodene Luft das Volum 108,8 einnehmen. Wir stellen jest die Röhren B und C so, während der Hahn f offen steht, daß das Quecksüberniveau in B auf 108.8steht, während es natürlich in C auf gleicher Höhe steht. Schon vorher ist ein Tropfen konzentrierte Schwefelsäure in den Luftraum von $oldsymbol{B}$ eingeführt worden, jedoch nicht so viel, daß die Säure über den Quecksilbermenistus reicht, was beim Ablesen stören würde. Wir müffen dies tun, weil wir später die Gase im trodenen Zustande messen wollen. (In dem sonst häufigeren Falle, daß das Instrument zur Messung von feuchten Gasen bestimmt ist, führt man statt der Schwefelsäure einen Tropfen Wasser in das Rohr B ein, und zieht bei der Berechnung von dem Barometerdruck die der herrschenden Temperatur entsprechende Wasserdampfspannung ab.) Jest schließt man ben Hahn f und macht ihn sicher bagegen, daß später Luft ein- oder austreten fann. Roch sicherer ist es, statt eines Hahnes ein Kapillarrohr anzuwenden, welches man mit einer kleinen Flamme zuschmilzt, nachdem man ein durchbohrtes Stud Asbestpappe über die Spite von B geschoben hat, um eine Ausdehnung der Luft barin mährend bes Zuschmelzens zu verhüten. Um bequemften ift der von mir fonstruierte, mit Quecksilber gedichtete "Becherhahn"=Berschluß, niebe meine Chem.-Techn. Untersuchungsmethoden I, S. 131.

Der Apparat kann selbst als Barometer dienen, indem man das Rohr C so weit senkt, bis das Quecksilber in A unterhalb des Hahnes tritt, und dann den Bertikalstand des Quecksilberniveaus in A und C mißt. Natürlich darf in A keine Spur Luft enthalten sein.

Es ist nun klar, daß jedesmal, wenn man das Niveaurohr C so weit hebt, daß das Quecksilber in B auf den Punkt 100 steigt, die Luft in B auf das Bolum komprimiert ist, welches sie bei 0° und 760 mm einnimmt, unabhängig von den zusällig existierenden Temperatur- und Luftdruckverhältnissen. Wenn wir nun in dem Rohre A ein gewisses Gasvolum entwickelt oder ein solches aus einem anderen Gefäße nach A übergeführt haben, und die Stellung der drei Röhren so anordnen, daß das Quecksilber in B auf 100 und dassenige in A genau auf demselben Niveau wie in B steht, so steht augenscheinlich das Gas in A unter demselben Drucke wie in B, und wenn die Temperaturen von A und B gleich sind (was dei Nahestellung der Röhren angenommen werden kann), so wird das Gas in A ganz ebenso wie das in B auf das Bolum komprimiert sein, welches es dei 0° und 760 mm Druck einnehmen würde. Somit gibt die Ablesung in A sofort das korrigierte Bolum, ohne daß man Thermometer und Barometer zu beobachten, oder irgend welche Berechnungen oder Tabellen zu benutzen hätte.

Das Rohr A könnte ein gewöhnliches Nitrometer fein; aber es ift entschieben vorzuziehen, dieses Rohr nur als Megrohr zu benuten und es somit immer rein und trocken zu halten, mährend man die eigentliche nitrometrische Operation in dem Hilfsapparat EF vornimmt. E ist ein nicht eingeteiltes "Schüttelgefäß" von 100 bis 150 ccm Inhalt, durch ein starkes Rautschufrohr mit dem Niveaurohr F verbunden. Das Gefäß E besitzt oben den gewöhnlichen Dreiweghahn und Becher c. Das Seitenröhrchen a kann man durch eine kleine aufgeschliffene Rappe b ober eine Rautschuffappe schließen. Ghe man die Operation beginnt, hebt man das Rohr F so weit, daß das Quecksilber eben aus a austritt; man setzt dann die Kappe b an und schließt den Hahn c. Nun führt man die Nitrose (oder Lösung von Natriumnitrat, vergl. S. 80) durch c ein, indem man F vorsichtig herunterzieht, so daß nur die Flüssigkeit, aber keine Luft in das Innere von E gelangt; hierauf mascht man den Becher c mit starker Schwefelfäure nach, schließt ben Hahn und schüttelt E heftig, bis die Zersezung zu Ende ift und kein NO mehr abgegeben wird. Die Kappe b verhütet dabei, daß das Queckfilber im Röhrchen a während bes Schüttelns herausgeschleudert wird. Nun läßt man abkühlen und bringt die Röhren dann in die in der Figur gezeigte Stellung, so bag bie Röhrchen a und d fast zusammenstoßen. Schon vorher hatte man ein turges Stückhen Rautschufrohr über d gestreift und burch Heben von C das Quecfsilber an das Ende von d gedrängt. Run nimmt man die Kappe b ab und stedt a in das kurze Kautschukrohr, bis die Enben der Glasröhrchen a und d aufeinander stoßen. Jetzt senkt man C, hebt F (wie in der Zeichnung), und öffnet den Hahn e vorsichtig, wie Das Gas wird bann von E nach A hinübertreten; in dem Augenblide, wo die Schwefelsaure in die Bohrung von e eintritt, aber ehe sie in das Innere von A gelangt, schließt man e ab. Jest liest man wie oben beschrieben ab; den Apparat EF kann man jederzeit abnehmen und nach Bedarf reinigen.

Die abgelesenen Stickorydvolume in A kann man nach den S. 221 gesgebenen Tabellen in Gramm N2 O3 oder Na NO3 u. s. w. umrechnen. Wenn man Salpeter zu analysieren hat, so zeigt jedes Kubikzentimeter 3,805 mg

Na NO3 an; wenn man daher für den Bersuch 0,3805 g Na NO3 anwendet, so zeigt die Zahl der Kubikzentimeter NO sofort den Prozentgehalt an Na NO3. Bei der Untersuchung von Nitrose wird meist die angewendete Menge nicht gewogen, sondern mit einer Pipette abgemessen, und man muß dann zur Reduktion auf Gewichtsprozente die Resultate mit dem spezisischen Gewicht der Säure dividieren. Wenn das spez. Gew. 60°B., d. h. sehr nahe an 1,7 ist, so ist dies unnötig; denn in diesem Falle liefert eine 1 com pipette 1,70 g Säure ab, und da sedes Kubikzentimeter NO 0,0017 N2O3 anzeigt, so bedeutet die Zahl der entwickelten Kubikzentimeter NO unmittelbar Zehntelprozente N2O3 in der Nitrose.

Wir wenden uns nun zu den in Schwefelsäurefabriken angewendeten Methoden zur Bestimmung der salpetrigen Säure für sich (b. h. natürslich auch der in Nitrosplichwefelsäure umgewandelten), wofür zwar auch verschiedene Wege eingeschlagen werden können, was aber in unserem Falle stets durch Orydationsmethoden geschieht.

llnter allen diesen analytischen Methoden ist sowohl die bequemste als auch zugleich die genaueste diesenige mit Kaliumpermanganat (Chamäleon), welche zuerst von Feldhaus vorgeschlagen worden ist; auch für wissenschaftsliche Zwecke gibt es, bei Abwesenheit anderer oxydierbarer Körper und bei richtiger Aussuhrung, keine schärfere Bestimmungsmethode für salpetrige Säure und Nitrite als die mit Chamäleon.

Schon das Stickoryd wird durch dieses Reagens nach folgender Gleischung orydiert:

$$10 NO + 6 MnO_4K + 9 SO_4H_2$$
= 10 NO₈H + 3 SO₄K₂ + 6 SO₄Mn + 4 H₂O.

Demnach wird die halbnormale Lösung von Chamäleon, welche per Kubikzentimeter 0,004 g O entspricht, für jedes Kubikzentimeter 0,005 NO zeigen.

Man kann also auf der einen Seite durch dieses Reagens das Stickoryd quantitativ bestimmen, andererseits aber würde das Stickoryd die Bestimmung der salpetrigen Säure ungenau machen, wenn es gleichzeitig vorhanden wäre, was glücklicherweise in der Schwefelsäure nicht der Fall ist (S. 181).

Die salpetrige Säure selbst oxydiert sich durch Chamaleon nach folgender Gleichung:

$$5 N_2 O_8 + 4 Mn O_4 K + 6 SO_4 H_2$$
= 10 NO₈ H + 2 SO₄ K₂ + 4 SO₄ Mn + H₂O.

Früher ließ man allgemein die Permanganatlösung in die Nitrose eins laufen, was jedoch, wie ich gezeigt habe, ganz ungenau ist, weil dabei viel salspetrige Säure in NO und HNO3 übergeht.

Branchbare Resultate erhält man jedoch, wie ich gezeigt habe, wenn man ein bestimmtes Volum Chamäleon nimmt, und die Nitrose ganz allmählich unter öfterem Schütteln aus einer Bürette in das Chamäleon einfließen läßt, bis die Flüssigkeit eben entfärbt ist. Bei gewöhnlicher Temperatur muß dies sehr langsam geschehen, sonst werden die Resultate unrichtig, weil bei sehr ver-

bünnten Lösungen die Wirtung des Permanganats auf die salpetrige Säure nicht augenblicklich eintritt. Wenn man aber bei etwa 30 dis 40° arbeitet, so orydiert sich die salpetrige Säure sofort und vollständig, ausschließlich auf Rosten des Permanganats, und kann somit dadurch genau gemessen werden; die Salpetersäure hat bekanntlich im verdünnten Zustande keine Wirkung auf Chamäsleon. Wenn man mit konzentrierter Schweselsäure arbeitet, so wird diese Temperatur ohne künstliche Erwärmung eintreten; anderenfalls erwärmt man die (sedenfalls zu verdünnende) Chamäleonlösung vorher, etwa durch Zusat von 100 com lauwarmen Wassers. Zuweilen entsteht, namentlich wenn man etwas zu sehr erwärmt, beim Titrieren ein brauner Niederschlag von Mangansbiorydhydrat; aber beim weiteren Zusat von Säure verschwindet dieser wieder, die rosenrote Farbe tritt wieder ein, und das Endergebnis ist ganz ebenso genau wie in den Fällen, wo keine solche Ausscheidung stattgesunden hatte.

Bei der Untersuchung von Kammersäure darf man höchstens 5 ccm halbs normales Chamäleon anwenden, weil sonst eine gar zu große Wenge von Säure zu dessen Entfärbung verbraucht wird. Für Nitrose vom Gay-Lussacturme darf man bis 50 ccm Chamäleon nehmen. Nennt man die Wenge des Chamäleons (in Kubikzentimetern) x, und die verbrauchten Kubikzentimeter der nitrosen Säure y, so ist die in einem Liter der Säure vorhandene Wenge von $N_2O_3 = \frac{9.5 \ x}{y}$; berechnet als $HNO_3 = \frac{15.75 \ x}{y}$, oder als $NaNO_3 = \frac{21.25 \ x}{y}$.

Die Tabelle S. 227 f. erspart die Rechnung für den Fall, daß x=50. Die Spalte y gibt die Zahl der verbrauchten Kubikzentimeter von Nitrose, a immer den Gehalt in Gramm pro Liter, dewichtsprozente bei Säure von 60° B. $(71^{\circ}$ D.). (Für andere Konzentrationen berechnet man die Gewichtsprozente aus der Spalte a, indem man deren Zahlen mit $10 \times$ dem spezisischen Gewicht der Säure dividiert.)

Bei Gegenwart von anderen oxydierbaren Körpern, wie schwessige Säure, Eisenoxydulsalzen, organischen Substanzen u. a. m., sind alle Oxydationsmethoden, sei es die mit Chlorsalt oder mit dyromsaurem Kali oder mit Chamäleon, natürlich ungenau. Für gewöhnlich schaden diese Verunreinigungen jedoch sehr wenig, weil sie in zu geringer Menge vorhanden sind; namentlich da, wo größere Mengen von salpetriger Säure zu bestimmen sind, wie in der Gay-Lusssaure, ist für die Zwecke der Fabrikationskontrolle die Chamäleonmethode vollkommen hinreichend. Nur arsenige Säure kommt unter den oxydablen Körpern in solchen Mengen vor, daß sie quantitativ ins Gewicht fällt, aber auch diese nur sehr wenig in der "Nitrose", wo sie zum großen Teile in Arsensäure übergegangen ist.

Die Bestimmung von salpetriger Säure kann auch durch Anilin oder Sulfanilsäure geschehen, welches dadurch in ein Diazobenzolsalz verwandelt wird, wobei der Endpunkt der Reaktion durch Jodkaliumstärke angezeigt wird. Diese schon lange vorher den Farbenfabriken bekannte Methode ist von Green und Rideal (Journ. Soc. Chem. Ind. 1886, p. 633) als neu ver-

Berbrauchte Säure	N ₂	O _a	NO ₃ H		N O _z	, Na		erjäure B.	Salpeterjäure 40° B.	
ဋုံစိ	a	Ъ	8	Ъ	8	Ъ	a	b	8.	b
ౙ	·, l • •	Gew.=		Gew.=	-	Gem.s		Gew.=		Gew.s
y ccm	g im l	Proz.	g im l	Proz.	g im l	Proz.	g im l	Proz.	g im l	Proz.
10	47,5	2,80	78,8	4,62	106,2	6,22	148,9	8,91	127,7	7,4 8
11	43,2	2,54	71,6	4,20	96,5	5,65	135,3	7,92	116,0	6,8 0
1 2	39,6	2, 3 3	65,7	3,85	88,5	5,18	124,2	7,27	106,4	6,28
13	36,5	2,15	60,6	3,55	81,7	4,78	114,5	6,70	98,2	5,75
14	34,0	2,10	56,2	3,28	75,9	4,44	106,0	6,20	90,9	5,31
15	31,7	1,86	52,5	3,07	70,8	4,14	97,3	5,80	85,0	4,97
		-		·		I			,	
16	29,5	1,74	49,3	2,89	66,4	3,91	93,2	5,45	79,9	4,68
17	27,9	1,64	46,3	2,71	62,5	3,65	87,5	5,12	75,0	4,39
18	26,4	1,55	43,7	2,56	59,0	3,45	82,6	4,84	70,8	4,15
19	25,0	1,47	41,5	2,43	55,9	3,27	78,4	4,58	67,2	3,95
20	23,7	1,38	39,3	2,30	53,1	3,11	74,8	4,34	63,7	3,7 3
21	22,6	1,33	37,5	2,19	50,6	2,96	70,9	4,14	60,7	3,55
22	21,6	1,27	35,7	2,09	48,3	2,82	67,5	3,95	57,8	3,39
23	20,6	1,21	34,2	2,00	46,3	2,71	64,6	3,77	55,3	3,24
24	19,8	1,17	32,8	1,92	44,4	2,60	62,0	3,62	53,0	3,11
25	19,0	1,12	31,5	1,84	42,5	2,49	59,4	3,47	51,0	2,9 8
26	18,3	1,08	30,3	1,77	40,8	2,39	57,1	3,33	49,0	2,87
27	17,6	1,03	29,1	1,71	39,4	2,30	55 ,0	3,23	47,3	2,76
2 8	17,0	1,00	28,1	1,64	38,0	2,22	53,0	3,10	45,5	2,66
29	16,4	0,96	27,1	1,58	36,7	2,15	51,1	2,9 8	44,0	2,57
30	15,8	0,93	28,3	1,54	35,5	2,08	49,6	2,91	42,5	2,49
31	15,3	0,90	25,5	1,49	34,3	2,01	48,2	2,82	41,3	2,42
32	14,8	0,87	24,6	1,44	33,3	1,95	46,5	2,72	40,0	2,34
33	14,4	0,85	23,9	1,40	32,3	1,89	45,0	2,64	38,6	2,27
34	13,9	0,82	23,2	1,36	31,3	1,84	43,7	2,56	37,5	2,20
35	13,6	0,80	22,5	1,32	30,4	1,78	42 ,5	2,49	36,5	2,13
36	13,2	0,78	21,9	1,28	29,5	1,73	41,3	2,42	35,5	2,07
37	12,8	0,75	21,3	1,25	28,7	1,6 8	40,3	2,36	34,5	2,02
3 8	12,5	0,73	20,7	1,21	28,0	1,64	39,3	2,28	33,5	1,96
39	12,2	0,72	20,2	1,18	27,3	1,60	38,2	2,23	32,7	1,91
4 0	11,9	0,70	19,7	1,15	26,6	1,56	37,2	2,17	31,8	1,86
41	11,6	0,68	19,2	1,12	25,9	1,52	36,3	2,12	31,1	1,81
42	11.3	0,66	18,8	1,10	25,3	1,48	35, 5	2,08	30,4	1,78
43	11,0	0,65	18,3	1,07	24,7	1,45	84,5	2,02	29,7	1,74
44	10,8	0,63	17,9	1,05	24,2	1,42	33,8	1,98	29,0	1,70
45	10,6	0,62	17,5	1,02	23,6	1,38	33,1	1,93	28,3	1,66
							İ			

Verbrauchte Säure	N ₂ O ₈		NO	NO _s H NO _s Na			Salpet 36	erjäure B.	Salpetersäure 40° B.	
y ccm	a g im l	b Gew. Proz.	a g im l	b Gew.= Proz.	a g im l	b Gew.s Proj.	a g im l	b Gew.= Proj.	s g im l	b Gew.= Proz.
46 47	10,4 10,1	0,61 0,59	17,1 16,8	1,00 0,98	23,1 22,6	1,35 1,32	32,3 31,7	1,89 1,85	27,6 27,1	1, 62 1,59
48	9,9	0,58	16,4	0,96	22,2 22,2	1,32	31,0	1,81	26,6	1,56
49	9,7	0,57	16,1	0,94	21,7	1,27	30,3	1,78	26,0	1,53
50	9,5	0,56	15,8	0,925	21,3	1,25	29,8	1,74	25,6	1,50
5 5	8,6	0,50	14,4	0,835	19,3	1,13	27,2	1,58	23,3	1,35
60	7,9	0,46	18,1	0,765	17,7	1,04	24,6	1,44	21,2	1,24
65	7,3	0,43	12,1	0,705	16,4	0,96	22,8	1,33	19,6	1,14
7 0	6,8	0,40	11,2	0,655	15,2	0,89	21,0	1,23	18,0	1,06
75	6,3	0,37	10,5	0,615	14,15	0,827	19,8	1,16	17,05	1,00
80	5,9	0,35	9,85	0,575	13,3	0,778	18,6	1,09	15,9	0,93
85	5,6	0,33	9,2	0,538	12,5	0,730	17,4	1,02	15,1	0,87
90	5,3	0,31	8,7	0,510	11,8	0,692	16,4	0,965	14,1	0,825
95	5,0	0,29	8,3	0,485	11,2	0,655	15,6	0,915	13,5	0,785
100	4,7	0,2 8	7,9	0,462	10,6	0,620	14,9	0,875	12,8	0,75

öffentlicht worden. Nach zahlreichen, in des Verfassers Laboratorium angestellten Versuchen ist diese in Farbenfabriken häusig noch angewendete Methode, welche übrigens viel umständlicher als die Chamäleonmethode ist, für den allgemeinen Sebrauch nicht zu empfehlen (Zeitschr. f. angew. Chem. 1891, S. 629 und 1902, S. 169). In Schwefelsäurefabriken kommt sie wohl nie in Anwendung.

Quantitative Bestimmung fehr kleiner Mengen von falpetriger Saure auf kolorimetrischem Bege (Zeitschr. f. angew. Chem. 1894, S. 348). Hierzu eignet sich bas Reagens von Grieß in ber von mir angegebenen Modifikation, die schon oben S. 215 erwähnt ift. bereitet es, wie folgt: 0,1 g weißes a-Naphtylamin wird durch viertelstündiges Rochen mit 100 ccm Wasser aufgelöst, bazu 5 ccm Eisessig ober die äquivalente Menge von schwächerer Essigfaure gesetzt, eine Lösung von 1 g Sulfanilsäure in 100 com Wasser zugefügt und die Lösung in einer gut verschlossenen Flasche aufbewahrt. Ganz schwach rosenrote Färbung berselben ift ohne Belang, da sie bei Anwendung von 1 ccm auf 50 ccm der zu prüfenden Lösung nicht mehr wahrnehmbar ist; wenn sich bas Reagens später stärker färbt, so kann man dies burch Schutteln mit Zinkstaub und Filtrieren beseitigen. 1 ccm bes Reagens zeigt 1/1000 mg Nitritstästoff in 100 ccm Wasser burch eine nach zehn Minuten eintretende Rosafärbung beutlich an. Starke Mineralfäuren erschweren ober verhindern die Färbung; man sett in diesem Falle eine größere Menge reines Natriumacetat zu, welches die freie Mineralsäure abstumpft.

Jum quantitativen Gebrauche bereitet man sich eine Normallösung aus 0,0493 g reinem Natriumnitrit (= 10 mg N) in 100 com reinem Wasser und setzt hiervon 10 com tropfenweise zu 90 com reiner Schwefelsäure, so daß diese Lösung nun im Audikzentimeter \(^1/100\) mg Nitritstäcksoff in vollkommen stadiler Form enthält. Man gibt nun in zwei parallele Kalorimetercylinder je 1 com des Grieß-Lungeschen Reagens, dazu 40 com Wasser, dann etwa 5 g sestes Natriumacetat und setzt in dem einen der Cylinder 1 com der Rormallösung, in dem anderen 1 com der unbekannten Säure zu, mischt sofort gut durch und wartet sünf dis zehn Minuten, worauf man die Farbenintensität vergleichen kann. Bei ungleicher Färbung verdünnt man die stärker gefärbte Lösung, dis man auf den gleichen Farbton bei Durchsicht durch gleich dicke Schichten kommt, und berechnet aus der Berdünnung den Gehalt an Nitritsstässsichten kommt, und berechnet aus der Berdünnung den Gehalt an Nitritsstässsichen kommt, und berechnet aus der Berdünnung den Gehalt an Nitritsstässsichen kann wie der Berdünnung den Gehalt an Nitritsstässichen kommt, und berechnet aus der Berdünnung den Gehalt an Nitritsstässichen kommt, und berechnet aus der Berdünnung den Gehalt an Nitritsstässichen kann kann der Gehalt an Nitritsstässichen kommt.

Winime Mengen von Salpetersäure können ebenfalls durch das von mir und Ewoff in Zeitschr. f. angew. Chem. 1894, S. 347 beschriebene kalorimetrische Berfahren mit Brucin mittels der bei 70° eintretenden gelben Färbung bestimmt werden. Weist wird die Salpetersäure in Schwefelsäure nur indirekt bestimmt, indem man mittelst des Nitrometers (S. 219 st.) den Gesamtsticksoff und mittels der Permanganatmethode (S. 225) den Salpetrigsäuresticksoff ermittelt.

Biertes Rapitel.

Die Darstellung der schwefligen Bäure.

A. Berbrennung von Rohichwefel.

Schon im historischen Teile (S. 6) ist darauf aufmerksam gemacht worden, daß ein wichtiger Fortschritt in der Schwefelsäuresabrikation eintrat, als man die periodische Verbrennung von Schwefel innerhalb der Schwefelssäurekammern durch eine kontinuierliche Arbeit in besonderen, an die Bleikammer angebauten Apparaten vornahm. Dies führte dann dazu, den Verbrennungsosen für den Schwefel vollständig von der Kammer abzulösen und die in ihm erzeugten Gase durch einen Kanal oder Schornstein in die Kammern einströmen zu lassen.

Während bei dem alten periodischen Betriebe nur das in der Kammer jedesmal vorhandene Luft- (resp. Sauerstoff-) Bolum zur Geltung kam, und daher nach jeder Berbrennung die Kammer durch Öffnung der Titr und eines besonderen Bentiles mit frischer Luft versehen werden mußte, natürlich mit sehr viel Gasverlust und Unannehmlichteit, wird bei dem kontinuierlichen Bertriebe die nötige Luft fortwährend durch passende Öffnungen in den Berbrennungsosen in dem Maße einströmen, wie die Berbrennungsprodukte durch den in dem ganzen Systeme varhandenen Zug vermittelst des Berbindungskanales in die Kammer abgesogen werden. Die Kontinuität der Arbeit muß außerdem noch dadurch bewirkt werden, daß gleichzeitig mehrere abwechselnd beschickte Berrbrennungsapparate angewendet werden, damit immer brennender Schwesel vorshanden sei. Es gibt auch Öfen, in denen der Schwesel kontinuierlich zugesichtt wird, um die selbst bei Kombination mehrerer einzelner gewöhnlicher Ösen aufetretenden Übelstände der unregelmäßigen Gasentwickelung, Luftzusuhr u. s. w. zu vermeiden.

Die einfachsten Schwefelöfen, wie sie in England in den meisten Fällen ausgeführt wurden und auch heute noch öfters benutzt werden, haben folgende Konstruktion (Fig. 47 bis 49).

Der Ofen besteht aus einem überwölbten Raume von Mauerwerk, Fig. 47, dessen Boden durch eine in Fig. 49 besonders abgebildete gußeiserne Platte a gebildet ist. Diese Platte hat an den beiden Längsseiten und der hinteren Schmalseite einen etwas schräg ansteigenden Rand von etwa $7^{1/2}$ cm Höhe, vorn jedoch nur von $2^{1/2}$ cm Höhe, damit man die Asche leichter heraus-

schaffen fann. Sie geht nicht ganz burch ben Ofen hindurch, sondern läßt das hintere Drittel besselben frei, nur dem sich immer bildenden Schwefeldampfe Fig. 47.

noch Gelegenheit zu geben, sich mit der überschussigen Luft zu mischen und zu verbrennen, was übrigens baburch selten vollständig genug erreicht wird, um die Sublimation von Schwefel gänzlich zu verhindern. Die letztere ift nicht nur

dadurch schädlich, daß der Schwesel verloren geht, sondern sührt auch leicht dahin, daß die Rammersäure trüb wird und sich mit einer seinen Haut überzieht, welche die für den Rammerprozeß höchst nötige Berühstung zwischen der Bodensäure und den Gasen verhindert. Der Osen ist ferner mit einer durch Rette und Gegengewicht beliebig zu stellenden, in einem Rahmen gehenden eisernen Tür d und mit einem Abzugerohr für die Gase e versehen. Ein bei d sichtbarer Lustanal unter der Bodens

Big. 48.

platte steht mit einem kleinen Schornstein in Berbindung, oder ist auch nur einfach burchgehend gemacht, um die Eisenplatte etwas abzukuhlen und die Sublimation von Schwefel möglichst zu hindern. Es sind immer mehrere

Fig. 49.

Dien dieser Art kombiniert; jeder einzelne davon kann, bei einer Größe der Platten von 2,4 m Länge auf 1,2 m Breite, in 24 Stunden 250 kg Schwefel, also etwa 87 kg pro Quadratmeter, verbrennen, welche in sechs Portionen eingetragen

werden, also alle vier Stunden je 41,6 kg Schwefel; wenn vier Öfen vorhanden sind, so wird alle Stunden ein neuer beschickt. Häusig macht man jedoch erheblich öftere und stärkere Beschickungen (s. u.) 1). Es sei hier gleich bemerkt, daß man in diesen Öfen häusig (früher regelmäßig) gleichzeitig die Salpeters säure frei macht, indem man dreibeinige gußeiserne Töpfe mit einem Gemisch von Natronsalpeter und Schwefelsäure vermittelst einer Zange auf die Bodensplatte inmitten des brennenden Schwefels stellt.

Beim Beginn ber Operation werden die Platten erst durch ein kleines Feuer von Holzspänen bei offener Tür angewärmt, aber nicht dis zum Glühen des Eisens, sondern nur so weit, daß die erste Portion Schwefel sich darauf von selbst oder durch ein glühendes Eisen leicht entzündet; bei den späteren Beschickungen sindet man den Ofen immer hinreichend warm vor, um dies entbehren zu können. Ganz unnötig ist eine Rostseuerung unter der Platte, die man ja nur beim ersten Anzünden gebrauchen soll, und auch dafür entbehren kann. Der Luftzutritt wird durch mehr oder weniger weites Öffnen der Tür dreguliert und die Stellung derselben durch einen Keil unter der Tür, oder durch Einhaken der Gewichtskette an einen außen im Mauerwerk steckenden Ragel sestgehalten. Bei Ansang der Operation, also bei mit Luft gefüllten Kammern, öffnet man den im Abzugsrohr nach denselben besindlichen Schieber nur alls mählich, um die Lust besser zu vertreiben.

Die Art ber Arbeit ist meist eine ziemlich rohe, und muß man bedenken, daß überhaupt in großen Fabriken, wo man mehr Beaufsichtigung der Arbeit eintreten lassen kann, solche Ösen gar nicht mehr vorkommen. She der Arbeiter die Arbeitskür aufzieht, überzeugt er sich von dem Zustande der Kammer, um danach zu beurteilen, wie viel Salpeter er gleichzeitig mit dem Schwefel, aber natürlich für sich in den Töpsen, eintragen soll. Häusig wird der Salpeter gar nach dem Augenmaß genommen. Erst wird der Schwefel eingeworsen, dann sosort die Tür herabgelassen, dann auf den Salpeter in den Töpsen eine hinreichende Schwefelsäure, Kammersäure von gerade vorhandener Stärke, immer nur nach Augenmaß, gegossen, die Tür wieder aufgezogen, und die Töpse vermittelst einer dazu konstruierten Gabel auf den jetzt schon in Brand geratenen Schwefel gestellt. Die bei der immer weiter fortschreitenden Berbrennung entstehende Sitze treibt die Salpetersäure aus und diese tritt zusgleich mit der schwefligen Säure in die Kammern.

Wenn die Zeit um ist, wird die Tür wieder gehoben und die Asche mit einer Krücke herausgescharrt, nachdem vorher die Salpetertöpse herausgehoben worden sind und ihr flüssiger Inhalt sofort, vor dem Erstarren, entleert worden ist. Dann wird von neuem beschickt u. s. f. Auch in allen später zu beschreibenden Schweselösen, mit Ausnahme der kontinuierlichen, wird in ähnlicher Weise gearbeitet; nur daß die Einsilhrung des Salpeters öfters in etwas

¹⁾ Davis (Chemical Engineering II, 123) gibt an, daß man per Quadratz fuß und Stunde bis 2 Pfd. Schwefel brennen könne, was pro Quadratmeter 9 kg pro Stunde oder für einen Ofen obiger Größe über 600 kg ausmachen würde. Dies ist fast das Doppelte der höchsten mir bekannt gewordenen Leistung und ist kaum als zuverlässig anzusehen.

weniger roher Beife, ober als fitisfige Salpeterfanre in den Kammern selbst geschieht.

Ein Zeichen, daß ber Dien gut geht, ist es, wenn der Schwefel mit rein blaner Farbe brennt; sowie die Flamme eine braune Färbung annimmt, so bedeutet dies, daß viel Schwefel sublimiert, und muß dann für Kühlung der Platte durch die darunter besindlichen Züge sorgen.

Ein etwas volltommenerer Apparat ift in Rnapps djemischer Technologie, 3. Aufl., 1 [2], 300 bargeftellt, Fig. 50.

AA ist der Unterdau, B der Raum zum Berdrennen des Schwesels, C das Absuhrrohr für die Gase. Der von zwei Gewölden durchbrochene Unterdau trägt eine gußeiserne Platte, welche die ganze Diensohle bedeckt, und etwas nach vorn geneigt ist. Die Begrenzung des Brennraumes wird an den beiden Langseiten durch Mauerwert, vorn, hinten und oben aber durch Gußeisenplatten gebildet; vorn sind zugleich die Beschickungsturen des Luftzutrittes tleine mit Schiedern versehene Offnungen aa zum Regulieren des Luftzutrittes Fig. 50.

augebracht. Die Ofensohle ist den Türen und Zuglöchern entsprechend durch 75 bis 100 mm hohe Eisenschienen in drei Abteilungen geteilt, welche abwechselnd bedient werden. Man sieht endlich im Inneren die Töpfe, in welche die Mischung von Salpeter und Schweselsäure eingegeben wird. Übrigens sind häusig die Einzelheiten der Konstruttion sehr verschieden von der Zeichsung; es sinden sich Ösen mit mehr oder weniger Arbeitstäumen, mit anderer Lustregulierung, mit Schienen über den Bodenplatten zum Einschieden eines Kastens statt der Töpfe für Salpeter u. s. f. Man darf nur sehr wenig Salpeter in die Töpfe hineingeben; sonst läuft man gar zu viel Gefahr, daß sie überschäumen, wobei das Natriumsulfat auf der Bodenplatte große Unannehmslicheit verursacht. Da, wo man mit Salpetersäure arbeitet, fallen natürlich die Salpetertöpfe ohnehin fort.

In manchen Fällen hat man die eisernen Wände der Schwefelösen doppelt gemacht und dazwischen einen Luftkanal gelassen, so daß man die Temperatur des Ofens in der Tat ganz genau regulieren kann; wenn er zu heiß wird, so tann man Bug durch die Doppelwand veranlaffen und ben Ofen bald abtühlen; wird er aber zu talt, so schließt man ben Bug ab, und die Luftschicht bient dann gerade bazu, um die Wärme zusammenzuhalten.

Fig. 51.

Fig. 52.

ŝ

Decim to 5 o 1 2 3Meter

Ein von mir in England verwendeter Schwefelofen, welcher mehrere der oben berührten Übelstände vermeibet, ift in den Figuren 51 bis 54 abgebildet, die zwei nebeneinander liegende Dien barftellen.

Sin 53

Fig. 54 ift ein in zwei verschiedenen Soben genommener Grundriß, Fig. 58 ein Längsschnitt, Fig. 51 zur Balfte Vorberansicht, zur Balfte Duersschnitt, Fig. 52 Ansicht von hinten. a ift bie Bodenplatte von Gußeisen zum Röften bes Schwefels; sie ist auf Pfeilern hohl gelagert, und die

wind gebildeten Kanale bb unter ber Blatte kommunizieren burch die stimme omit ber äußeren Luft, so daß die Platte von unten geklihlt werden im. In Berbindung damit stehen die etwas tieser liegenden, im Fundament wischarten Kanale dd, welche schließlich nach außen münden (bei d). digen der Riveaus und Temperaturdisserenz wird immer Zuglust durch dlauktömen und bei o ausströmen, deren Menge man natürlich durch teilweises deschließen von o leicht regulieren kann. Die Tür o ist in gewöhnlicher Weise wischungt. Das Gas des Brenners streicht aber nicht sofort nach der Kammer, undem zunächst durch die Offnung f in den oberen, durch ein Gewölde von wie eigentlichen Brenner getrennten Raum. Gerade darüber ist ein Rost anzehracht, auf den vermittelst der Tür g die mit der Salpetermischung beschickten lieft geschoden werden. Hier besindet sich noch eine kleine, durch ein eisernes sehr ausgestütterte Offnung k, vermittelst der man mehr Luft zulassen fann, Kia. 54.

n

B-

C

F

A

twa sublimierten Schwefel in bem oberen Stockwert zu verbrennen. Das Gzi geht barin erst nach der Borderseite zurück, tehrt durch das Loch i und die Weite Hälfte des oberen Raumes nach hinten zurück und entweicht dann endlich und gußeiserne Rohr k, welches je zweien Dien gemeinschaftlich ist; diese sind wie in dem oberen Stockwerke nicht ibentisch, sondern symmetrisch konstruiert.

Diesen Dsen habe ich aus längerer Praxis als recht zweckmäßig für kleinere Ertütnisse kennen gelernt, obwohl er ben unten beschriebenen, z. B. benen von dahl, Glover und Demptinne, natürlich nachsteht; der etwa doch troß der kinklerung unter dem Boden der Platte sublimierende Schwesel wird auf dem Wege in dem oberen Stockwerf sicher teils verbrannt, teils als solcher kriest und kann nicht in die Kammern gelangen. Das überschäumen der in läßt sich hier auch leichter durch einfache Einrichtungen unschädlich machen. der Dsen hat einige Analogie, in einfacherer Form, mit dem unten zu besweichen kontinuierlichen Ofen von Harrison Blair, eignet sich aber für Einen Betrieb, was mit dem letzteren nicht der Fall ist. In der Tat wird

beim wirkichen Betriebe bie Arbeitstur bis auf einen ganz kleinen Rit gesichlossen, und die Hauptmenge ber Luft durch das Rohr & eingelassen, dessen Offnung nach Bedürsnis verengert ober erweitert wird. Es arbeiteten vier Ofen zusammen, und wurden alle halbe Stunden je 25 kg Schwesel eingetragen; es kau also jeder Ofen alle zwei Stunden an die Reihe.

(Fig. 6

Um den allen Schwefelösen gemeinschaftlichen Ubelstand, nämlich die hohe Temperatur, welche zur Sublimation von Schwefel führt, und welt man manchmal auch durch Netzen desselben mit Wasser zu beseitigen sucht, a anderem Wege unschädlich zu machen und sogar nlittlich zu verwenden, hat m die Decke des Schweselosens zum Trocknen von feuchten Materialien benn ober aber ihr die Form einer Pfanne gegeben, in der man z. B. Wasser i

den Dampftessel ober andere Zwede vorwärmte, ober auch Säure konzentrierte. Lesteres ist das weitans Rationellste, da man hier einen Teil der in der Fabrit nötigen Konzentration kostenlos aussühren kann.

Ein großer Schwefelofen, ber mit Berbampfpfannen bedeckt ist, wird in Fig. 55 bis 57 gezeigt. Fig. 55 ist ein Längsschnitt nach der Linie EFGH Fig. 56.

I-

Fig. 57.

von Fig. 56; diese selbst ist ein Grundriß nach ABCD von Fig. 55; Fig. 57 Aufriß. Diese, einen in Amerika wirklich im Betriebe befindlichen Ofen vorsstellenben Zeichnungen verbanke ich der Gitte des Herrn Dr. Karl F. Stahl aus Pittsburg. Der Osen ist von 26 mm starken Eisenplatten umgeben, welche auch Boden und Decke desselben bilden. Sie sind mittels 15 cm breiter Flanschen aneinander gebolzt und mit Rostkitt verdichtet. Eine 22 cm starke Ziegelmauer ist in einem Abstande von 5 cm rings herum aufgeführt; mittels einiger unten und oben lose eingesetzter Ziegel kann man nach Bedarf an heißen Sommertagen Luftkühlung schaffen. Auf den Deckplatten stehen Bleipfannen sur Konzentration von Schwefelsäure, $1,1 \times 3,3$ m auf 17 cm Tiefe, mit einem Bleigewicht von 40 bis 60 kg pro Quadratmeter. Der Boden besteht aus sinf Platten (Fig. 56); auf den drei vorderen derselben (à $1,1 \times 3,6$ m) verbrennt man alle 24 Stunden 450 bis 585 kg Schwefel.

Die von Kuhlmann versuchte Einrichtung, einen Dampftessel mit dem Schwefelofen zu kombinieren (1. Aufl. d. W., S. 124), ist längst als un-

prattisch aufgegeben worben.

Sämtliche bisher beschriebenen Schwefelöfen sind auf periodische Beschickung eingerichtet und wurden, wenn nicht immer eine Zahl bavon zusammen= arbeiteten, einen sehr ungleichmäßigen Gasstrom ergeben. Da man natürlich den Schwefel so viel wie möglich ausbrennen lassen niuß, so gibt ber Ofen im späteren Stadium, und namentlich gerade vor seiner Neubeschickung, sehr wenig Schwefelbiornd aus, mahrend nian doch den Luftzutritt nicht gerade fo regulieren kann, daß auch genau um so viel weniger Luft hineingeführt wird, als weniger Schwefel verbrennt. Wenn nun endlich die Titr aufgemacht wird, um frisch zu beschicken, so strömt eine gang große Luftmenge in ben Ofen und weiter in die Rammer, ohne irgend welches Schwefeldioryd mit sich zu flihren. Diese im Kammerbetriebe äußerst schädliche Unregelmäßigkeit wird freilich zum großen Teile dadurch ausgeglichen, daß immer mehrere Bfen (drei, vier, fünf und mehr) in der Weise zusammenarbeiten, daß sie abwechselnd beschickt werden, 3. B. bei vierstündiger Schicht und vier Dfen je einer derselben alle Stunde baran kommt, also gerade bann am wenigsten Gas ausgibt, wenn seine Nachbarn im vollen Brennen sind. Man hat indessen verschiedene wirklich kon = tinuierliche Bfen konstruiert, wodurch man viel Arbeit spart, und daneben die Regulierung des Gasstromes eine viel grundlichere ist, als dies bei den Einzelöfen der Fall fein fann.

Zwei solche kontinuierlichen Schwefelösen sind von Petrie konstruiert worden; Beschreibung und Abbildung derselben in der 1. Aufl. d. W., S. 125 u. 126.

Volkommener wird der von Petrie verfolgte Zweck durch den Ofen von Harrison Blair erreicht, in welchem die, sonst eine Schwierigkeit darstellende, Verstüchtigung von Schwefel geradezu benutt wird, um die Verdrennung kontinuierlich zu machen. Der Apparat besteht aus drei Teilen, wovon der erste zur teilweisen Verdrennung und volkommenen Verstüchtigung des unverdrannten Schwefels dient; der zweite dient zur volkommenen Verbrennung des letzteren, und der dritte zur Zersetung der Salpetermischung. Obwohl beide erste Absteilungen während der Arbeit in voller Rotglut stehen, ist doch eine Sublimation von Schwefel so gut wie unmöglich, und dabei ist der Prozeß fast vollsständig kontinuierlich, indem man nur einmal alle 24 Stunden die Rückstände auszuziehen braucht. Fig. 58 zeigt nach der Patentschrift einen Grundriß, Fig. 59 einen Längsschnitt des Ofens. A ist der einer gewöhnlichen Schwefelsosenplatte entsprechende Raum, der etwas erhöhte Seiten hat und nach der Tür

1

ja abfüllt, aber 60cm von berselben wieder etwas ansteigt, um die dorthin zusiemmengescharrten Rückstände noch vollständig ausbrennen zu lassen, ehe man sie von dem übrigen Teil des Osens zusammengescharrten Rückstände an dieselbe bringt und ihrerseits noch 24 Stunden ansbrennen läßt. Der derd des Osens besteht nicht aus Eisen, sondern aus dicht zusammengesetzen Ziegeln mit gut verstrichenen Fugen. Dieser Raum A ist 2,7 m lang, 1,8 m brit und 0,3 m hoch. Die Tür B ist eine eiserne Platte, lose in einem Rahmen gehend, aber etwas schräg, so daß sie sast lustdicht anliegt und sehr leicht zu entzernen ist. Sie ist mit einer Anzahl von löchern versehen, welche

Fig. 58.

Regulierung des Luftzutrittes durch einen Schieber teilweise oder ganz verschlossen werden können. Der Schwesel wird entweder für alle 24 Stunden auf einmal durch die Arbeitstür, oder durch einen Trichter C allmählich einsetragen; C setz sich durch ein gußeisernes Rohr von 18 cm Durchmesser dis 15 cm vom Boden des Raumes sort; zum Schutz gegen zu schnelle Berzwenung ist das Rohr von einem weiteren umgeben. Der Trichter und seine kortsetzung sind sortwährend mit Schwesel gesillt, und dieser wird, sowie er unten abschmilzt, oben durch neuen ersetzt. Die einfachere Art der Beschickung wurch die Tür scheint sich übrigens besser bewährt zu haben, also nur einmal alle 24 Stunden. Man reguliert nun den Luftzutritt durch B in der Art,

daß nur so viel Schwefel verbrennt, als hinreicht, um den Ofen recht heiß zu machen, der größte Teil des Schwefels aber einfach verdampft; zugleich muß durch die Regulierung des Luftzutrittes die Berteilung des Prozesses über den ganzen Tag bewerkstelligt werben. Die Wände des Ofens sind aus einer 11/2 Ziegel starken Mauer gebaut, um die Wärme beffer zusammenzuhalten. Die gemischten Gase und Dämpfe gehen nun durch einen Fuchs von 221/2 cm im Quadrat, dessen Öffnung durch einen Schieber aus Tonmasse $m{D}$ reguliert werden kann, in den eigentlichen Berbrennungeraum EE, 2,4 m lang und 1,8 m weit, der durch drei nicht ganz durchlaufende Zwischenwände in vier abwechselnd vorn und hinten durch 22 cm weite Offnungen in Berbindung stehende Abteilungen getrennt ist. Hier tritt zugleich frische Luft durch die Öffnung $oldsymbol{F}$ ein, welche mit einem Schieber von 71/2×20 cm versehen ist. Man läßt jett genug Luft zu, um allen Schwefel zu verbrennen, was man daraus mit Sicherheit erkennt, daß beim Öffnen des Stopfens G die dadurch eindringende Luft keine neue Flamme erzeugen soll. Die Decke bes Verbrennungsraumes E wird burch Tonplatten gebildet, auf welchen als zweites Stockwerk der Salpeterofen steht. Daselbst befinden sich nämlich in drei Reihen die Töpfe N mit Salpetermischung, getrennt durch netförmig durchbrochene Bande, welche zugleich eine andere Dede von Tonplatten als Dede bes 45 cm hohen Salpeterofens tragen. Es wird aus der Zeichnung flar werden, wie die heißen Gase um die Salpetertöpfe herumspülen muffen. Die Töpfe werben alle seche Stunden erneuert, so daß alle zwei Stunden je eine Reihe daran kommt. Die heißen Gase, gemischt mit dem Salpetergas, passieren nun zunächst unter dem gußeisernen Dom H zur teilweisen Abkühlung, dann durch ein 7,2 m hohes eisernes Kaminrohr Iin eine kleine Kühlkammer von 5,4 m Länge, 1,6 m Breite und 45 cm Höhe, beren Boben und Dede mit Wasser bebeckt sind, und bann in die Bleikammern.

Später ist auch Dampf mit der Luft in den Berbrennungsofen eingelassen worden, was die Bildung von Schwefelsäure beschleunigen soll. Mit einem Ofen von den angegebenen Dimensionen soll man in einer Woche 26 Tons Schwefel (was 15 gewöhnlichen Schweselöfen entspricht) in völlig genügender Weise verbrannt haben, soll aber durch verminderte Luftzusuhr auch im stande sein, in derselben Zeit nur 5 bis 6 Tons (= 3 bis 3½ Brennern) zu versbrennen; man soll auch bei gleichem Kammerraume eine viel größere Menge von Schwefel, unbeschadet des Prozesses, als bei Anwendung gewöhnlicher Schweselöfen konsumieren können, infolge des stetigen Ganges und der Berzmeidung von Luftüberschuß.

Der Blairsche Ofen (bessen praktische Aussührung von der oben gezgebenen Zeichnung natürlich ziemlich weit abweicht) wird in der Tat sehr gelobt, und der Umstand, daß er sich nicht weit verbreitet hat, rührt vermutlich nur daher, daß bald nach seiner Ersindung fast sämtliche größeren Fabriken (und nur solche tönnen ihn gut brauchen) vom Schwesel zum Schweselkies übergegangen sind.

Heutzutage würde freilich niemand an die Art Abkühlung des Gases denken, wie sie durch den gußeisernen Dom H versinnlicht ist. Man würde heute die Hitze des Gases in einem Gloverturm, oder auch vorher noch zur Konzentration von Schwefelsäure ausnutzen, wie es z. B. bei den Ösen von

Stahl (S. 237 f.) und B. Glover (a. f. S.) geschieht. Man würde auch die in ber Zeichnung gezeigte Art der Beschidung mit Salpeter durch die volltommeneren, weiter unten in Berbindung mit ben Riesofen gezeigten Einrich-

Big. 60.

tungen ersetzen, oder würde sie ganz fortlassen und die Kammer durch ben Gloverturm mit Salpetersäure speisen.

Sine besondere Form des Prinzips der Berbrennung des sublimierten Schwefels durch Einführung von Luft hinter dem Schwefelosen ist von Henry Glover angegeben worden (Deutsch. Pat. Nr. 3774). Er bringt hinter dem Ofen eine lose mit Ziegeln ausgesetzte Kammer an, in welcher sich der versdampste Schwefel abset, ehe er in die Bleikammern gelangen kann. Wenn diese Kammer teilweise mit Schwefel gefüllt ist, so verbrennt man diesen durch Zulassung von Luft. Die Hite wird zur Konzentration von Schwefelsäure verwertet, und die Gase gehen zuletzt noch in einen Gloverturm, wo sie die Denitrierungsarbeit verrichten. Dieses System ist in einer Fabrik in Philazbelphia ausgesührt worden, wo ich es nach fünssähriger Arbeit in durchaus zusstriedenstellender Art in Betrieb gesehen habe, ohne daß bis dahin irgend welche Reparaturen erforderlich gewesen wären.

Fig. 60 (a. v. S.) zeigt die erwähnte Einrichtung. A ist der eiserne Berbrennungsherd, B der Speiseapparat (nach demselben Prinzip wie bei Blair); die Röstgase, mit verdampftem Schwefel, treten in die Rammer C ein, wo fle mit Luft zusammentreffen, welche durch die Röhren F zutritt und entweder kalt ober vorher erhitzt ist. Das Gemisch streicht dann durch die Kammer D, die mit einem Gitterwerk von Ziegeln, ähnlich einem Siemensschen Regenerator, gefüllt ist; die Mischung und Berbrennung werden hier vollendet und die jett von freiem Schwefel vollkommen befreiten Gase gehen durch H und den Ranal IKfort. Um ihre Hitze zu verwerten, ist eine Platinpfanne E zur Konzentration von Schwefelsäure auf der Kammer D angebracht und andere (bleierne) Pfannen J und G dienen zur Vorwärmung der Säure. Von hier aus geht das Gas in einen Gloverturm, wo seine hitze noch hinreicht, um sämtliche Gay-Lussacsäure (= 1½ mal der Tagesproduktion) auf 620 B. (750 D.) zu bringen und sie auf 127 bis 132° C. zu erwärmen. Die Bleipfannen GI und die Platinschale F liefern täglich über 4 Tons Säure von 91 bis 92 Proz. H2SO4, aus Kammersäure von etwa 55° B. (61° D.), d. h. etwa zwei Drittel ber Produktion der täglich verbrannten 1800 kg Schwefel. Säure direft aus den Kammern entnimmt (die Gloversäure wird nur für den Gan-Lussacturm verwendet) und nicht über 92 Proz. konzentriert, so findet man nie Krusten von Gisensalzen in der Platinpfanne.

Ein anderer auf dem Prinzip der kontinuierlichen Zusuhr von stüssigem Schwefel beruhender Ofen ist der von de Hemptinne in Brüssel konstruierte (aus dem Bullotin du Musée de l'Industrie de Belgique, Januar 1882, übersandt vom Verfasser). Fig. 62 und 63 zeigen diesen Osen. Das gußeiserne Gewölde A ist durch Verankerung verstärkt und ruht auf einer großen Schmiedeeisenplatte mit Rand und flachen Nieten, welche man durch darunter angebrachte Züge erhitzen oder abkühlen kann. Auf dieser Platte stehen nebeneinander, vollkommen horizontal, vier gußeiserne Platten mit aufstehenden Rändern von 75 mm Höhe, zur Verbrennung des Schwesels, welcher ihnen durch vier Rinnen aus einem gußeisernen Kasten C zugeführt wird, der in vier Abteilungen geteilt und in der in der Zeichnung gezeigten Art in die Vorder-

Big. 61.

wand des Ofens eingebaut ist. Senkrechte Scheidewande D bienen als hydrauslische Abschlüsse, um das Ausströmen der Berbrennungsgase nach außen hin zu verhüten; sollte die Berbrennung sich nach außen hin verbreiten, so wird ein (hier nicht gezeigter) Deckel aufgelegt und dadurch sofort die Flamme ausgeloscht. In dieser Weise sindet die Berbrennung des Schwefels ganz regelsmäßig statt; die vier in Angeln gehenden Türen aa an der Borberseite dienen Fig. 68.

nur zum Eintritt ber Luft und zum Ausräumen ber Asche. Das Gewölbe A besteht aus 10 burch Bolzen vereinigten Stücken; es ist mit leichten Blechlaben EE bebeckt, welche nach berselben Krümmung gebogen und mit einer Mischung von Lehm und Stroh überzogen sind; man kann sie mittels Kette, Rollen und Segengewicht auf- und niederlassen. Dies bient zur Regulierung der Temperratur; wenn die Hise im Osen zu sehr steigt, so hebt man eines ober mehrere

der Bleche EE auf. Ein in einem Kupferrohr stedendes Thermometer I mit Läntevorrichtung erklärt seinen Zweck selbst. Die Sase gehen durch das Eisensrohr F fort, das auf einem dickwandigen Kasten G steht, aus dem der sich absetzende Schwefel durch J ausgezogen werden kann. Durch H kann man mehr Luft in das Rohr F zulassen. (Diese Borrichtung für nachträgliche Berbrennung ist entschieden unvollständig.)

Zur Darstellung von kaltem und trodenem Schweselbioryd, frei von Schweselsäure, wie es besonders zur Darstellung von Laugen für die Holz-Cellusse-Fabrikation erwünscht ist, empsiehlt Nómethy (Deutsch. Pat. Rr. 48285) die Verbindung eines auswendig durch Wasser gekühlten Versbrennungsosens mit einer darunter angebrachten Kammer, die mit Eisenbohrsspänen gefüllt ist, und worin die Schweselssäure zurückgehalten wird. Von hier streichen die Gase durch eine Anzahl von schmalen, senkrechten Eisenkästen, die durch daran herablausendes Wasser gekühlt werden, und dann in den zur Abssorption durch Kalkmilch dienenden Apparat.

Bei dem Schweselbrenner von C. H. Fish (Deutsch. Pat. Nr. 62216) ist die einzige wesentliche Abweichung von den läugst bekannten Formen die, daß die Bodenplatte nach einem Ende zu etwas geneigt ist, so daß die brennende Masse zu einer Bewegung gegen dieses Ende zu veranlaßt wird, wobei eine Trennung des brennenden Schwesels von der Asche stattsindet. Der frisch besichte Schwesel stößt die schon im Ofen besindliche vor sich her, so daß die Asche schließlich in eine am Ende angebrachte Bertiefung fällt, aus der sie sich leicht ausräumen läßt. Unter der Bodenplatte besindet sich eine Wasserpfanne, um den Boden durch ausgespriptes Wasser abkühlen zu können.

Waynard (Engl. Pat. Nr. 6982, 1884) verbrennt Schwefel in Schalen, welche in einer Kammer aufgestellt sind, und saugt die Gase aus dieser durch ein Schwanenhalsrohr ab, welches von der Kammerdecke in einen gesschlossenen Kasten führt, der durch einen Trichter mit einem anderen darunter besindlichen Kasten verbunden ist. In diesen Trichter, dessen Seiten mit Rillen versehen sind, wird Wasser eingeleitet, welches beim Herums und Hinablausen einen Strudel bildet und die Gase aus der Verbrennungstammer absaugt. (Augenscheinlich soll diese Vorrichtung nicht zur Schweselsäurefabrikation, sondern zur Darstellung einer Lösung von schwessliger Säure dienen.)

Der auf S. 244 abgebildete Apparat von Gebrüber Körting (Fig. 63 und 64) dient zur Darstellung kleinerer Mengen von schwesliger Säure zum Bleichen, sür Leimfabrikation, Zellstoffsabrikation, sür Saturation von Zudersätzen u. s. w. A ist eine gußeiserne Retorte mit einer durchlöcherten Schale a, in welche der Schwesel kommt. B ist ein ans Hartblei gesertigter Körting sicher Injektor, welcher mittels eines Dampsstrahles Lust durch die Löcher b d nach A einsaugt und den Schwesel zur Berbrennung bringt. Die Dämpse müssen nach unten in das innere Rohr des gußeisernen Kühlers C treten, in dessen rinförmigen Raum Kühlwasser von unten eintritt und oben wieder absläuft. Der Kasten D, auf welchem der Kühler steht, hält sublimierten Schwesel und andere Berunreinigungen zurück, und von hier sührt ein Rohr das gesreinigte Schweselbioryd nach dem Orte, wo es verbraucht werden soll.

Folgende Analyse des Verbrennungsrückstandes aus den Schwefelsöfen rührt von Richardson her (aus Richardson and Watt's Chemical Technology, vol. I, part V, p. 198):

Natriumsulfat 1)	•	. •	•		•	13,77
Calciumsulfat 2)	•		•	•	•	28,49
Calciumfilikat 2)	•		•	•	•	15,91
Natriumsilikat	•	•	•	•	•	1,10
Eisenoryd und Tonerde .						2,80
Wasser und Schwefelfäure 1) .		•	•	•	13,05
Unlöslich			•	•	•	24,29
•						99,41

Eine besondere Abfühlung der Gase ift in den einfachen, alteren Schwefel= öfen in der Regel nicht nur unnötig, sondern sogar schäblich, so daß z. B. bei bem in Fig. 61 gezeichneten Ofen das vertikale Gisenrohr, welches die Gase in die Kammer leitete, durch Ummauerung vor Abkühlung geschützt werden mußte. Selbst wo man gar keine Abkühlung burch Borwärmer, Dampskessel u. s. w. stattfinden läßt, kommen die Gase oft nur 100 bis 120° warm in das Abzugs= rohr, was nur eben hinreicht, um die Salpetersäure sich nicht kondensieren zu lassen, ehe sie in die Kammer gelangt — eine durchaus zu vermeidende Erscheinung. Wo man Wasserbehälter, Säurepfannen u. f. w. anwendet, soll bie Temperatur des Gases zuweilen gar auf 40° herabkommen; in diesem Falle wird man unbedingt davon absehen muffen, den Salpeter in den Schwefelöfen zu zersetzen, und nur flussige Salpetersäure für die Kammern verwenden können. Bei dem Blairschen ober Gloverschen kontinuierlichen Ofen jedoch steigt die Temperatur viel höher und muß, wie beschrieben, für Abkühlung gesorgt werben, wenn man nicht, was weit besser ist, die Hitze der Gase in einem Gloverturm ober sonst wie nützlich verwendet. Ganz anders steht es, wenn man die Schwefelofengase zur Herstellung von Calciumbisulfitlaugen für die Fabrikation von Papierstoff aus Holz verwenden will. Dann muffen bie Gase nicht nur gekühlt, sondern auch möglichst von Schwefeltrioryd befreit Bergl. darüber Néméthys Apparat, S. 245, und später am werden. Schlusse dieses Rapitels.

In Deutschland machten im Jahre 1900 33 Papierfabriken Sulfitzeellulose mittels Rohschwefel, wovon sie 15000 Tons verbrauchten, gegenüber 33 Fabriken, welche 70000 Tons Schwefelkies verbrauchten. Beide zusammen stellten 350000 Tons Sulfitstoff dar.

¹⁾ Das Ratriumsulfat und die freie Schwefelsäure (vielmehr die als primäres Ratriumsulfat vorhandene) rühren augenscheinlich vom Überschäumen der Salpetersfäure her.

²⁾ Der Kalk stammt jedenfalls teilweise von den Ziegelwänden des Ofens.

B. Die Darstellung von schwefliger Säure aus Schwefeltiesen.

1. Bertleinerung bes Schwefeltiefes.

Der Schwefelties, so wie er in den Handel kommt, ist allerdings immer schon so rein, daß eine Scheidung von Gangart nicht notwendig wird; dies ist nur der Fall bei dem aus Kohlen ausgelesenen Kiese (S. 36), welcher aber nicht eigentlich hierher gehört, da es dabei sich nur um ein lokal gebrauchtes Rebenprodukt handelt.

Dagegen ist allerdings eine Zerkleinerung der größeren Stücke zur vollständigen Abröftung des Kieses unbedingt erforderlich, und geschieht immer in den Fabrisen selbst, ausgenommen einige Fälle, wo die Fabrisen schon aus der Grube direkt Grubenklein (Schliech) beziehen. Die Mehrzahl der Fabrisen lassen den Kies durch Handarbeit zerkleinern, wobei verschiedene Sorten sich sehr verschieden verhalten. Am härtesten sind die norwegischen Kiese; man muß bei diesen die großen Stücke mit Zuschlaghämmern von 10 kg Gewicht zerschlagen, was eine sehr mühsame Arbeit ist. Nächstdem kommt der Siegener Kies, welcher schon viel leichter zu zerkleinern ist. Noch leichter geht dies bei dem spanischen und portugiesischen und einigen französischen Kiesen: es fällt aber dabei schon sehr viel Kleines (10 Proz. und oft weit mehr). Am weichsten sind einige Sorten des Phrits von Chessy, welche aus lose aneinander hängenden Aristallindividuen bestehen und beim Schlage mit dem Hammer in Pulver zerfallen; auch in Spanien kommen ähnliche grobkristallinische Erze vor. Diese Erze sind sehr unangenehm sür die Berwendung als Stückties.

Man zerkleinert in England im allgemeinen die Erze so weit, daß sämtliche Stücke durch ein Sieb mit etwa $7^1/2$ om Maschenöffnung gehen. Auf der anderen Seite sucht man so wenig wie möglich Kleines zu machen; das zerschlagene Gemenge muß noch einmal gesiebt werden, um das Kleine auszuhalten, und zwar nehmen manche Fabriken die Maschenöffnung des Siebes gleich $12 \,\mathrm{mm}$, andere nur gleich $6 \,\mathrm{mm}$. Bas auf dem Siebe bleibt, ist Stücklies (Stuserz); was durchfällt, ist Kleines, Schliech oder Staub; beide müssen besondert werden. Es ist sehr wichtig, daß das Erz weder in zu großen noch zu kleinen Stücken angewendet werde; im ersteren Falle brennt es sich nicht ganz durch; es bleiben rohe Kerne im Inneren der Abbrände, wie man nach deren Zerschlagung leicht sieht; auch werden diese großen Stücke beim Rösten zu heiß und können, unter Bildung von FoS, schmelzen und schlacken, worüber später mehr gesagt werden wird. Wenn die Stücke aber wieder unter eine bestimmte Größe sinken, so verwehren sie den Zutritt der Luft in zu hohem Grade, und ähnliche Erscheinungen treten ein, wie im vorigen Falle.

Augenscheinlich kann man Kiesöfen nur dann in möglichst vorteilhafter Beise betreiben, wenn das Erz in möglichst gleichförmig großen Stücken gebrannt wird, und es wäre daher das Beste, obwohl es praktisch kanm durchführbar ist, das zerkleinerte Erz in eine Anzahl von verschiedenen Korngrößen zu sondern und diese in verschiedenen Ösen zu brennen. In Oker wurde früher das Erz auf Rußgröße gebrochen, um in den später zu beschreibenden Röstofen gebrannt

zu werben. Filt die heute dort allein angewendeten tiefen Schachtöfen bricht man das Erz in Stilden von 6 cm Seite. Das Feine wird durch ein Sieb mit 6 mm Maschenweite gesiebt und in den später zu beschreibenden Ahenania-

öfen abgeröftet.

Wegen der großen Milhe und Arbeit, welche das Zerkleinern von Schwefelsties verursacht, hat man schon seit Jahren die mechanischen Steinbrechmaschinen für diese Arbeit eingeführt, die zunächst zum Zerschlagen von Chausseskeinen für matadamisierte Straßen bestimmt worden waren. Sehr verbreitet ist die Raschine von Blate, die von der Waschinensabrik von Marsden in Leeds gebaut wird und durch die Figuren 65 und 66 veranschaulicht wird. — Sie wird in verschiedenen Größen angesertigt und variiert dem entsprechend

Fig. 65.

sowohl in ihrer Leistungssähigkeit, als auch in der Größe der durch sie zu bewältigenden Steine. A und B sind die beiden arbeitenden Teile, die "Backen" (jaws) der Quetsche. A steht sest und vertikal, B ist deweglich und schließt mit A einen etwa 72° messenden Binkel ein, indem sie um die sestliegende Achse D in kleinen Schwingungen oszilliert. Diese Bewegung wird der Backe B burch den Aniehebel EE' mittels des Kurdelgetriedes GH von der Schwungradwelle H aus mitgeteist, und zwar so, daß der Kniehebel die Backe B gegen die aufgegedenen Steine drückt, während der Rückgang von B durch die Gummisseder F bewirft wird. Der Kniehebel ist mittels der hinter dem Schenkel E' liegenden Keilvorrichtung N verstellbar. Die Walze C bewirft das regelmäßige Auswersen der zerkleinerten Steine und erhält ihre Bewegung durch Riemenbetried von der Hauptwelle H aus mittels der Scheiden K und L nehst der Spannrolle M. Die Umdrehung der Schwungrad- und Kurbelwelle H geschieht

durch Riemenbetrieb, wofür die Fest- und Losscheibe I und I' angebracht sind. Unten endigt die Maschine in einen vierrädrigen Bagen. Sie macht starkes Geräusch und ist Reparaturen ziemlich viel ausgesetzt, doch sind die haupt-sächlich leibenden Teile, die "Baden", zum leichten Auswechseln eingerichtet.

Fig. 66.

Die Blakesche Maschine ist von Broadbent & Son ju Stalephribge baburch verbeffert worben, bag jum Burlidziehen ber Baden an Stelle ber in Rautschuf eingebetteten Spiralfeder eine einfache, leicht abjustierbare Bebelverbinbung mit bem Druckarm bes Rniehebels angewenbet wird; badurch wird ber mit ber urfprünglichen Arbeitsart verbundene Rraftverluft vermieben. Leiftung je nach Große ber **Raschinen 40 bis 130 Tons in 10 Stunden**; Breis 140 bis 375 Pfb. Sterl. (2800 bis 7500 Mt.; Dingl. polyt. Journ. 224, 249). Za Ofer (nach Bräuning) betreibt eine Dampfmaschine von 12 Pferbestärten zwei terraffenförmig übereinander stehenbe Brecher, von denen ber obere die groben Stücke empfängt, der untere fie ju bem bortigen Riesbrenner= format zerkleinert. Die Leiftung ift bort bei Fig. 67.

harten Erzen, wenn man bis zu 6 cm Seite der Stüde heruntergeht, nur 60 Tons, dagegen 72 Tons pro Schicht von 10 Stunden bei milberen Erzeu.

Eine neue Zerkleinerungsmühle ist von Motte in Dampreny bei Charleron erfunden worden und wird von der Märkischen Maschinenbauanstalt in versbesserter Gestalt (Fig. 67 a. S. 249) gebaut (Deutsch. Bat. vom 16. Oktober 1877). Ihr Prinzip ist das einer eigentümlichen Reibschale mit hohlem Boden; eine Kenle wirkt darin in zermalmender Weise (Dingl. polyt. Journ. 227, 58).

Neuere Steinbrechmaschinen sind u. a. folgende: Diejenige von Durand und Chaptal, bestehend aus einer Anzahl von Hämmern, die an einer horizontalen Welle angebracht sind. Sie soll weniger Staub als andere verursachen. Die kleineren brechen 8 bis 25 Tons in 10 Stunden mit zwei die drei Pferdesstärken, die größeren 80 bis 130 Tons mit sechs Pferdestärken.

Fig. 68.

Baparte Schleubermuhle (Abreffe: Chenée, Bieille-Montagne) arbeitet mit Bentrifugalfraft.

Die Maschinenbananstalt Humboldt zu Köln (Deutsch. Pat. Rr. 1906) will mit ihren Maschinen filr gleiche Kraft boppelt so viel als bie früheren leiften.

Bergl. auch Brown (Scient. Amer. 1879, p. 124) und Welter (Deutsch. Bat. Nr. 7494).

Fig. 68 zeigt den von Ernft Maet in Berlin S.W. gelieferten "Sektorator" von Breuer. Eine gerade Bade a ift mit dem Gestell fest verbunden; die bewegliche Bade b bewegt sich in zwei Stahlzapfen gegen a. Dadurch, daß die eine Bade gerade, die andere gekrimmt ist, wird ein Ausweichen

des Erzes nach oben gehemmt. Die Öffnung am Boden ist durch einen Keil während der Arbeit regulierbar. Hinter dem Excenter befindet sich eine Guße eisenplatte c, die absichtlich so schwach gehalten ist, daß im Falle zu großer Beanspruchung der Maschine dieser leicht ersetzbare Teil zuerst nachgeben muß.

Selbst in einigen großen Fabriken zieht man es vor, von Steinbrechmaschinen abzusehen, hauptsächlich aus zwei Gründen. Der erste ist, daß sie
mehr Grus und Staub machen als die Zerkleinerung von Hand; doch scheint
dies nicht mehr viel Gewicht zu haben, seitdem man das Phritklein noch vorteilhafter als die Stücke brennen kann. Ein anderer Grund ist der, daß es
in größeren Fabriken stets eine Anzahl von Leuten gibt, welche sür andere
Arbeit invalidiert, oder welche zeitweise unbeschäftigt sind, die man aber sehr
gut zum Steinbrechen anstellen kann.

2. Stüdliesöfen.

Bei den zum Rösten von Pyrit für die Schweselsäurefabritation bestimmten Tsen hat man zunächst zwischen solchen zu unterscheiden, die zum Brennen von Stückließ, und solchen, die für pulversörmigen Kieß (Feinkieß, Schliech) bestimmt sind. Es ist durchaus nötig, beide Sorten auseinander zu halten und ganz verschiedene Apparate oder mindestens andere Versahren für sie anzuwenden, denn wenn das zerkleinerte Erz ohne Absieben des Pulvers in die Röstösen gestürzt würde, so würden sich die Lustkanäle, welche immer zwischen den Stücken bleiben müssen, bald teilweise mit Pulver zuseten; dadurch würde die Lustzzussührung ganz unregelmäßig; es bilden sich Schlackenkuchen (Sauen) und eine regelmäßige Arbeit ist dann völlig unmöglich. Außer dem bei der Zerkleinerung fallenden gröberen und feineren Pulver gibt es noch im Handel eine große Wenge von solchem, welches durch nasse Ausbereitung gewonnen wird, also von vornherein als "Schliech" auftritt.

Wenn tupferiger Ries ohne Ruchsicht auf die Berwertung des Schwefels geröstet wird, nur zum Zwede ber Gewinnung bes Rupfers, so werben meist gar keine Dfen bazu verwendet, sondern bas Erz wird in "Haufen" ober "Stadeln" geröstet. Dies geschieht in sehr großem Maßstabe in Sudspanien; aber der dadurch der Gesundheit und der Pflanzenwelt zugefügte Schaben war so groß, daß ein Gesetz erlassen wurde, um die Fabrikanten zur Abstellung bes Übelstandes zu zwingen. Verschiedene Vorschläge sind nun gemacht worden, um ber Notwendigkeit zu entgeben, eine entsprechend große Menge von geschlossenen Dien mit Zubehör zu erbauen. Nach Fleming (Engl. Pat. Nr. 10153, 1887) soll man über bem Rösthaufen und noch bis zum oberen Drittel der Seiten hinab, soweit Gase entwickelt werben, eine inwendig mit Teer angestrichene und oben mit einem schlecht leitenden Material bedeckte eiserne Haube anbringen, welche mittels Retten an zwei Paaren von Kranpfählen aufgehängt und durch Eisenstreifen verstärkt ift. An einem Enbe ber Haube befindet sich ein Rohr, durch welches die Röstgase in Kondensationskanäle geführt werden, wo sich arsenige Säure nieberschlägt, worauf bann die Gase in Bleikammern gehen. Benn zu viel Luft babei ift, läßt man die Gase noch burch Röstöfen gehen; im

umgekehrten Falle läßt man Luft durch Schieber in den Ranalen zutreten. (Absgesehen von allen anderen Sinwürfen gegen dieses Berfahren darf man auch sagen, daß die mit Teer angestrichene Gisenhaube nur eine sehr kurze Lebenssdauer haben würde.)

Fig. 68

Die Berbrennung bes Stüdfieses für die Schwefelsaures
fabritation findet stets in solcher Beise statt, daß die Berbrennungswärme zur Unterhaltung des Prozesses ohne Anwendung von besonderem Brennstoff ausgenutt wird. Dies geschieht vermittelst Schachtösen, welche auch in Deutschstand häusig mit dem englischen (oder eigentlich keltischen) Worte "kiln" bezeichnet werden. In der 1. Aust. d. W. 1, 133 bis 136 sind die alteren Formen von Phritosen abgebildet und beschrieben, wie berjenige von Farmer die erste Form ber Schachtofen ohne Rost, die Kilns zu Oker zum Rösten ber Erze vom Rammelsberg. Diese Ofen (außer bemjenigen von Farmer) bestem teinen Rost und werben noch immer für arme Erze, Bleistein u. s. w. angewendet. Auch sindet sich in der 1. Auflage die Beschreibung der ganz verselteten belgischen Herdösen und Marseillerösen (S. 138 bis 140). Auch in der 2. Aufl. d. B. sinden sich einige jetzt veraltete und daher hier nicht wiederzegebene Ofen, vor allem die älteren Freiberger Ofen (I, 196 bis 199). Statt dieser din ich durch die Gitte der betreffenden Amtestellen imstande, hier die hentzutage (1902) in den königlichen Hittenwerken zu Freiberg und dem Kommunionhüttenwerke zu Oker gebranchten Osen zu beschreiben.

Für arme Erze und Pattenprobutte, die man abröften muß (G. 68 ff.), braucht man eine Art von Dfen, bie febr verschieden von für eigentlichen Schwefelfies in Studen überall gebräuchlichen Roftbrennern ift. Die beute (1902) auf ber Mulbenfiltte bei Freiberg arbeitenben Ofen (Rilus) sind in Fig. 69, 70 und 71 (lettere auf S. 254) gezeigt. Sie bienen filt arme, blendehaltige Schwefelfiefe und Arfenliefe, wie auch für Bleiftein und Rupferftein. der Rofte find hier fchrage Gußplatten g angebracht. Die Luft tritt nicht mehr durch befondere Randle, fonbern burch bie Austrageund Arbeiteöffnungen ein. a zeigt ben Flilltrichter, b ben Ranal, burch ben bas Erz in ben Dfen gelangt, e die Gaseintrittebffnung.

Fig. 70.

d Öffnungen zum Ausbreiten ber Beschickung, e Arbeitsöffnungen, f Austragsdfinungen. Jeder Ofen röstet etwa 1250 kg Ries in 24 Stunden ab, und zwar auf 4 bis 5 Proz. 8 in den Abbränden. Fünf Ofen sind zu einer Batterie verbunden.

Für reichere und reinere Riese verwendet man in Freiberg Rostbrenner, bestehend aus drei Ofen, jeder nut einer Rostsläche von 2,5 qm und 1,25 m Abstand in den beweglichen Rosten bis zum Gewöldescheitel. Jede Batterie röstet etwa 1800 kg Ries in 24 Stunden auf 2 bis 3 Proz. S herab.

In Oter verwendet man ganz ähnliche Öfen in zwei Größen. Die tieferen Öfen (2,8 m tiefe Erzschicht) dienen für ärmere Erze, die weniger tiefen (mit einer Erzschicht von 1,75 m) filt die reicheren Erze, nach der S. 68 f. gegebenen Rlassissistation. Für diese Erze haben sich die früher dort angewendeten Rostbrenner nicht bewährt und sind abgeworfen worden.

Schachtöfen (Kilns) der eben beschriebenen Art muß man für Abröftung von armen Erzen, Stein n. s. w. verwenden, wo die Hitze nicht hoch genug steigt und die Schwefelsäure nur Nebenprodukt ist. Wenn man aber, wie in der eigentlichen Schwefelsäurefabrikation, Riese mit über 40 Proz. Schwesel verwendet, so werden diese steis in Ösen mit Rost und Aschenfall abgeröstet. Die dadurch bewirkte Berbesserung im Gange der Ösen ist in der Tat sehr groß. Wo die Lust nur durch eine Schicht von abgeröstetem Ries (Abbränden) hindurchtreten muß, ist an die Regulierung ihrer Menge auf diesem Wege gon nicht zu benten; eine solche kann dann nur durch Schieber am anderen Eude

Fig. 71.



des Ofens geschehen. Wichtiger noch ist es, daß die Berteilung der Luft Ofenraume dabei eine sehr unregelmäßige ist; je nach dem größeren ol geringeren Widerstande, den einzelne Stellen darbieten, wird die Lust durch Kiesschicht sehr ungleichmäßig durchstreichen, und zwar gerade da am wenigst wo am meisten Kies liegt, wo man sie also am meisten gebraucht. Die I bringung eines Rostes und verschließbaren Aschenfalls ändert die Sacht dahin, daß schon durch die Aschenfalltur nur eine bestimmte Lustmenge gelassen wird, und daß serner diese Luft sich zunächst gleichsörmig unter 1 Rost verteilen und über den ganzen Onerschnitt des Osens hin aufsteigen m Dadurch sind dann, bei viel vollständigerer Durchschnittsröstung der Rreichere Gase zu erzielen, was mit einem besseren Kammerbetriebe, höh Ausbeute an Schweselssure und geringerem Berbrauche von Salpeter zu bedeutend ist. Ferner wird die Operation des Ausziehens eine viel ri mäßigere und gewährt größere Garantie, daß nicht unverbrannter Ries

Big. 72.

Fig. 73.

&ig. 74.

tommt. Endlich tommt es nicht fo oft vor, bag im Ofen fich Schladentuchen ober Sauen bilben, obwohl bei mangelhafter Führung dies auch bei Borhandenfein von Roften fehr bald eintreten wird.

1

angerst gunftig wirkte, obwohl man babei an manchen Orten bis zu bei anberen Extreme gar zu binner Riesschichten gegangen ift.

Big. 76.

Die englischen Roftbrenne wie sie sich um bas Jahr 1860 bicfem Lanbe entwidelt haben ut hente liberall für gewöhnlichen Sti kies in Berwendung stehen, seien ni genauer beschrieben. Die Figuren 7 73 unb 74 (a. S. 255) zeigen ei einfachere Ronftruttion, wobei m mit Berbgufplatten austommt, wi rend die Frontplatten ber Figuren und 76 fcwierigere Bugftude f und babei burch die Bobelbant, Di bank u. f. w. nadigearbeitet wer muffen; fie toften beshalb boppell viel, find freilich auch viel fanbi aussehend und namentlich barum n

licher, weil kein Kalkmörtel zum Dichten ber Tilren nötig ist. Übrigens ton es auch bei biefen Frontplatten vor, daß sie sich werfen, wo dann die El nicht mehr dicht schließen und doch verkleistert werden mussen.

In Fig. 72 find zwei Dien in Borberansicht und einer im Durchfel gezeigt; an bem ersten Dien sind bie Eliren ber Arbeits- und Afchenöffnen

weggenommen. Fig. 73 ist ein Duerdurchschnitt, welcher zeigt, wie zwei Ofenreihen aneinander gebaut sind. Fig. 74 ist ein Grundriß, wobei ein Ofen gerade über dem Roste, die anderen in der Witte der Thrössung durchschnitten gedacht sind. a ist die Arbeitsössung mit der Tür d, welche in den an die Frontplatte angegossenen, mit Nuten versehenen Schienen oo geht. In ganz ähnlicher Weise geht die kleine, nur in Ausnahmefällen zu öffnende Tür d. Die entsprechenden Mauerössungen sind durch Eisenplatten geschützt. e ist der dewegliche Deckel des Aschensales, mit Luftlöchern versehen. Ist sind die Rostenäger, deren vorderster f_1 zugleich die Bodenplatte sür die Vordermauer trägt und mit runden Löchern durchbohrt ist, während Ist halbrund ausgeschuitten sind. Die Deckgewölde sind parallel mit den Arbeitsössungen gespannt, sie sind durch die Füchse g in Berbindung mit den Gastanälen hh gesetztende mit Tonsliesen bedeckt.

Eine etwas kostspieligere, aber vollkommenere Einrichtung zeigen Fig. 75 und 76 in Vorderansicht, Längsdurchschnitt und Querschnitt. a ist die Arbeitstür mit der Schiebeklappe b zum Beobachten des Ofeninnern; sie geht in Angeln und liegt, wie man aus Fig. 76 sieht, auf einem an die Frontplatte angegossenen, schief nach unten hervorragenden Vorsprunge auf, wobei die Berührungsslächen glatt abgehobelt und geschliffen sind, um luftdichten Schluß zu gewähren. Ganz in derselben Weise sind die Türen oo für die Roste und d sür den Aschenfall gebaut, während die kleine Arbeitstür e und die in den Zugkanal sührende Tür f, welche selten geöffnet werden, auf dieselbe einsache Weise wie in Fig. 72 konstruiert sind. Die Ösen sind als die letzten der Reihe dargestellt, so daß sich der später genauer zu besprechende Salpeterosen g mit dem Halbcylinder h, der Bodenplatte i und dem Trichter k unmittelbar daran schließen. Die Zeichsnungen sind alle im Maßstabe von 1:50 angesertigt und die Dimensionen aus denselben abzunehmen.

Die englischen Riesöfen (Pyrites burners) ober Kilns haben einen mäßigen Horizontalquerschnitt, etwa 1,20 bis 1,50 m Breite und 1,35 bis 1,8 m Tiefe (von vorn nach hinten) in der Ebene des Rostes (Djen mit nur 1 qm Querschnitt, wie sie in einigen technischen Werken als gewöhnlich in England angegeben werben, hat der Berfasser nirgends gesehen). Die Innenwände bes Ofens fleigen zuweilen ganz senkrecht auf; öfters jeboch läßt man die beiben Seitenwände und die Hinterwand nach oben bis zur Bobe der Arbeitstur ein wenig schräg zurucktreten, jedoch kaum jemals mehr als $22^{1}/_{2}$ cm, häufig nur 15 cm der Breite nach und halb so viel von vorn nach hinten; darüber steigen die Bande wieder senfrecht bis zur Gewölbehöhe auf. Die viel bunnem (22 cm), außen fast immer mit einer Gußeisenplatte von 25 bis 37 cm Dide betleibete Vorderwand fleigt senkrecht auf und ist von den verschiedenen Arbeiteöffnungen Der Aschenfall besitzt entweder senkrechte Wände ober ist nach durchbrochen. unten etwas zusammengezogen, um das Ausräumen der Abbrände zu erleichtern. Die Tiefe des Aschenfalles wechselt von 40 bis 60 cm; das Niveau der Arbeitstur, welches die Böhe der Kiesschicht bestimmt, findet sich zwischen 52 und 75 cm über dem Roste schwankend; jedoch ist 52 cm, nach Erfahrungen des

Verfassers und übereinstimmenden Ansichten der englischen Techniker, zu wenig und 75 cm zu viel, wenigstens bei Erzen von Durchschnittsqualität; bas richtige Mittel liegt zwischen 61 und 71 cm, aber näher der oberen Grenze. Deutschland werden überwiegend geringere Schichthöhen, gewöhnlich 50 cm und selbst bis 40 cm hinunter, angewendet; als Grund dafür wird meist die Furcht vor Sauenbildung angegeben, was durch die englischen Erfahrungen mit ben gleichen Erzen als unbegründet erwiesen wird. Die Höhe vom oberen Niveau der Riesschicht bis zum Widerlager des Deckgewölbes beträgt gewöhnlich etwa ebenso viel wie diejenige der Arbeitstur (24 bis 30 cm) und bis zum Scheitel des Gewölbes weitere 20 bis. 33 cm. Dies Deckgewölbe selbst ift entweder (wie allgemein in den Newcastler Fabriken) seitlich gesprengt, also von einer gemeinschaftlichen Trennungswand zweier Ofen zur anderen, mit dem Borteil einer großen Entlastung der Mauern und bequemeren Arbeitens durch die Arbeitstüren hindurch; oder (wie in Lancashire gebräuchlich) von vorn nach hinten, was jedoch mehr nur in dem Falle anzuraten ist, wo zwei Reihen von Dfen mit ber Ruckseite aneinander gebaut sind, und wo man bann bas Gewölbe über beibe Reihen zugleich, mit einer Stupmand in der Mitte, sprengt (s. Fig. 76 a. S. 256). Die Anordnung der Ofen in zwei mit dem Rücken aneinander stoßenden Reihen empfiehlt sich übrigens, wo es die Lokalverhält= nisse erlauben, auch bei seitlicher Sprengung ber Gewölbe gang entschieben; man spart dabei eine Ruckwand vollständig, hält die Wärme besser zusammen und tann einen gemeinschaftlichen Gastanal anwenden.

Der Gastanal befindet sich bei den englischen Öfen immer oben auf denselben, indem bei jedem derselben im Gewölde ein Loch von etwa 10 bis 13 cm im Onadrat ausgespart ist, welches in den Kanal sührt. Diese Füchse sind nicht immer mit Registern versehen, sondern es ist oft nur durch allmähliche Vergrößerung der Öffnung bei größerem Abstande der Einzelösen von dem Hauptlanal sür gleichmäßigen Zug gesorgt. Der Kanal selbst kann aus Ziegeln mit Asbestmörtel gemauert und mit Tonsliesen bedeckt werden; solider ist es jedoch, und in sast allen neueren Fabriken gebräuchlich, die Vorderplatte des Ofens gleich hoch genug zu machen, um auch mit für den Gastanal zu dienen; dieser ist dann durch ein zweites, in etwa 15 bis 30 cm Entsernung über dem ersten angebrachtes Gewölde gebildet, welches sich über die ganze Breite des Brenners sortzieht.

Die hauptsächlichste Eigentümlichkeit der englischen Riesösen jedoch, und die, welche sich auch ohne ihre übrigen Konstruktionsdetails in fast allen kontinentalen Fabriken, abgesehen von metallurgischen Schachtöfen, S. 252, eingeführt hat, beruht auf der Anwendung von eckigen (meist quadratischen, seltener oblongen) Rost stäben, welche in Lagern drehbar sind und je nach ihrer Stellung einen engeren oder weiteren Zwischenraum zwischen sich lassen. (Nach Hasensclever und Hosmanns amtl. Bericht 1875, 1, 158 sind schon seit 1848 drehbare Roststäbe in Frankreich angewendet worden.) Fig. 77 stellt einen solchen Roststabe sin für sich dar, wobei man die Stellen bemerkt, welche kreisrund geschmiedet resp. gegossen sind, um in den betreffenden Aushöhlungen der Roststäger mit Leichtigkeit sich drehen zu können. Bei Anwendung von Stäben,

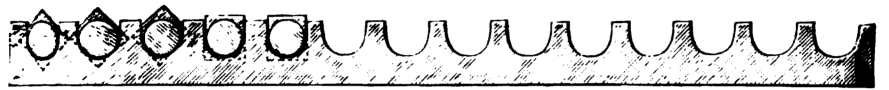
welche 50 mm im Quadrat halten, macht man sie meist von Schmiedeeisen (Quadrateisen); die oblongen Roststäbe, welche 50×75 mm im Querschnitt haben und bei der Aufrechtstellung einen größeren Zwischenraum zwischeneins ander lassen, eignen sich eben darum bester für gröber zerbrochene Kiese, und sind

Fig. 77.



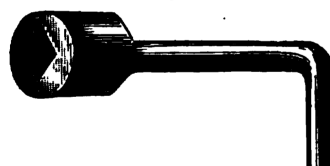
meist gegossen. Die Roste ruhen auf gußeisernen Trägern von der Gestalt, wie sie Fig. 78 zeigt; es sind davon bei den flacheren Ösen (1,35 bis 1,50 m von vorn nach hinten) zwei, bei den tieferen (1,60 bis 1,80 m) zuweilen drei ansgebracht, wonach sich natürlich auch die Zahl der behuss des Umdrehens abgerundeten Stellen an den Roststäben richtet. Um die Stäbe nicht zu schwächen,

Fig. 78.



wird der Durchmesser der runden Stellen bei den quadratischen Stäben fast ganz gleich der Seite des Quadrates, bei oblongen natürlich nur gleich der Schmalseite gemacht. Jedenfalls bleibt das vordere Stück des Roststabes, wo es aus dem Rostträger hervorsteht, quadratisch resp. oblong, damit es mit einem entsprechenden Schlüssel, Fig. 79, gefaßt und der Stab dadurch um seine Achse

Fig. 79.



gebreht werden kann. Die Zwischenräume zwischen den Roststäben sind meist so ansgeordnet, daß sie bei Stäben von 50 mm im Quadrat etwa ebenso viel betragen, wenn die Stäbe in der Lage wie in Fig. 80 stehen; dagegen, wenn die Stäbe um 90° gedreht sind, wie in Fig. 81, werden die Zwischenstäume nur etwa 32 mm betragen. In einem

anderen Beispiele aus der Praxis war der Durchmesser der Stäbe 32 mm, die lichte Entfernung in der geraden Stellung 36 mm, in der schiefen 25 mm. Wenn endlich die Lage wie in Fig. 82 ist, wo die Hälfte der Stäbe gedreht

Fig. 80.



ift, so werden die Zwischenräume zwischen beiden obigen Grenzen in der Mitte stehen, und da man jeden Stab einzeln nach Belieben stellen kann, so kann man sehr viele Kombinationen hervorbringen. Für gewöhnlich nun stehen die Stäbe

wie in Fig. 81, also sämtlich mit der Diagonale in der Horizontalebene, oder mit möglichst engen Zwischenräumen, so daß die Riesstücke nicht durchfallen können; sobald man aber einen Teil des Rieses entleeren will, faßt der Arbeiter mit dem Schlüssel das vordere Ende eines Stabes und dreht ihn einige Male hin und her. Dabei wird einmal eine zerbrechende Wirkung auf die zwischen



deübt, ferner werden die Zwischenräume momentan erweitert, und brittens wird beim Herumbewegen der Stäbe das zwischen ihnen Steckende gewaltsam nach unten herausgedrückt; man muß also ziemliche Kraft dabei anwenden. Zugleich wird durch die Wirkung des Schlüssels die Riesschicht bis auf einige Höhe aufgerüttelt und gelockert. Der Arbeiter geht nun von einem Stabe zu dem anderen, wobei er übrigens meist je einen überspringt, und schüttelt sie nach Augenmaß so, daß eine gleiche Wenge von Abbränden über die ganze Oberssläche der Rostssläche entleert wird; was durchgeht, bleibt zunächst in dem Aschen-



fall liegen, bis die Zeit kommt (einmal alle 24 Stunden), die unterste Tür aufzumachen und den Abbrand fortzunehmen.

Eine neue Form von Roststäben, die sich aber nicht in der Praxis einsgeführt zu haben scheinen, ist von W. Helbig angegeben worden (Dingl. polyt. Journ. 227, 67). Sie ist die eines schraubengangförmig eingedrehten Stabes von rechteckigem ober länglich elliptischem Duerschnitt, oder die eines Rundstabes mit einem sest aufliegenden Schraubengewinde von geeignetem Duerschnitt, am besten von Gußeisen. Die Steigung und der Duerschnitt der Schraubenz gewinde richtet sich nach der Maximals und Minimalkorngröße des Kieses, sür welchen der Rost verlangt wird. (Genauere Beschreibung und Abbildung 2. Aufl., 1, 202.)

Harlan und Grenshaw (D. R.=P. Nr. 100243) beschreiben Kie&=
öfen mit hohlen Roststäben, mit sich nach oben verengenden hohlen Fortsätzen,
die fast bis zur Oberseite der Kiesschicht reichen, so daß die Luft nicht nur am Boden, sondern auch oben in den Kies eingesührt wird.

Dr. Burgemeister (briefl. Mitteil.) hat versuchsweise Roststäbe für Stück= tiesöfen aus Kreuzeisen angebracht; beim Drehen derselben fallen die kleineren Stücke glatt durch, größere legen sich zwischen die Stäbe und fallen entweder beim Rückwärtsdrehen durch oder werden zerdrückt. Folgendes Schema zeigt die Stellung:

Sehr angenehm, aber selten zu finden, weil es eine komplizierte Anlage auf und unter der Hittensohle bedingt, ist es, wenn der Aschenfall tief genug

ist, um einen eisernen Bagen einführen zu können, bessen Oberstäche ber ganzen Oberstäche bes Rostes gleich ist; natürlich muß dann auch die Tür des Aschenfalles über dessen ganze Breite und Sobe laufen. Die Abbrände fallen birekt in diesen Bagen und können im Augenblicke herausgesahren werden; sür gewöhnlich muß man sie mit Handarbeit heraustraßen, während welcher Zeit natürlich, bei offenstehender Tür, viel falsche Luft in den Brenner tritt. Wo nicht zwei Reihen von Ösen Riden an Rücken gebaut sind, kann man auf der einen Seite beschicken, auf der anderen entleeren. Dies nimmt viel Plat ein, aber man kann dabei den frischen Lies leichter vor Berunreinigung durch Abbrand und umgekehrt schützen.

Fig. 83.

Statt der eben erwähnten Anlage, welche ein entsprechendes Tieserlegen der Sohle, Drehscheiben n. s. w. bedingt, kann man auch auf sehr einsachem Wege durch passenden Aschenkarren zum Ziele kommen, wie solche z. B. von der Königins Warienhütte in Kainsdorf geliesert werden und in Fig 83 und 84 dargestellt sind. Diese Karre besteht aus zwei Teilen, erstens einem vierectigen eisernen Kasten (610 × 710 × 560 mm) mit zwei Zapsen an seiner Obertante und zweitens einem starken, aber leichten, auf Räbern gehenden Rahmen, welcher mit Gabeln unter jene Zapsen saßt. In dem in der Zeichnung abgebildeten Zusstande stellt das Ganze eine gewöhnliche eiserne Schiebetarre vor, mit der man

auf jedem harten Boben fahren kann. Durch Ausheben der Handgriffe aber senkt sich zuerst der Kasten auf den Boden, dann lösen sich die Gabeln aus und der Rahmen kann zurückgefahren werden. Das Wiederaufnehmen des Kastens geschieht durch Untersahren mit dem Räderrahmen und Niederdrücken der Handsgriffe, so daß die Zapfen von den Gabeln erfaßt werden. Man kann nun dem Kasten eine solche Gestalt geben, daß er gerade in den Aschenfall des Kiesosens paßt, und die Abbrände bei geschlossener Aschenfalltür durch Schüttelu der Roste direkt in ihn entleeren. Natürlich empfehlen sich ähnliche Karren auch in vielen Fällen zum Entleeren gewöhnlicher Aschenfälle und zu anderen Zwecken.

Ilm nicht während des Schüttelns der Roststäbe den ganzen Aschenfall öffnen zu müssen, ist bei allen besseren Öfen die Einrichtung getroffen, daß in der Vorderplatte des Ofens ein Schlitz angebracht ist, durch den die nicht ganz bis vorn reichenden Roststäbe zugänglich sind; für gewöhnlich ist der Schlitz mit einer (besser in zwei horizontal nebeneinander befindliche Hälften geteilten) Tür bedeckt, welche nur während des Schüttelns geöffnet wird.

Bur Berhütung bes Ginftrömens von falicher Luft und bes Ausblasens von Gas beim Entleeren der Afchenfälle von Riesöfen macht Norrington (Engl. Pat. Nr. 4131, 17. Ottbr. 1878) die Uschenfallturen einer Ofenreihe in horizontalen Rahmen gleitend, verbindet sie fämtlich durch (leicht auslösbare) Duerstangen und bringt am Ende der Reihe ein Schraubengewinde an, so baß in 1/4 Minute alle Türen auf einmal horizontal hin und her bewegt und baburch geöffnet ober geschlossen werden können. Letteres geschieht jedesmal, wenn irgend eine der Arbeitstüren zum Chargieren u. f. w. aufgemacht wird. Da mithin keine Luft, außer burch biese Tur selbst, eintreten tann, so findet durchaus fein Ausblasen von Gas statt. Die einzelnen Ofen brennen mit ganz gleichmäßiger Stärke (?). Auch foll baburch (nach einem Privatschreiben des Erfinders an den Verfasser) bedeutend an Salpeter gespart werben; man verbrauche für 50 Tons Pyrit von 49 Proz. Schwefel per Woche nur 1/2 Ton Natronsalpeter und lasse höchstens 21/2 Proz. Schwefel im Rückstande. Wenn man in demselben Systeme 64 Tons Pyrit brenne, so werde 11/4 Pfd. Salpeter auf 112 Pfd. Pyrit verbraucht. Das Ausbringen an Bitriolöl (wohl nur sogenannte 66 grabige Saure) sei 3 Tons auf die Tonne verbrannten Schwefel. Der amtliche Bericht des Regierungsinspektors Dr. Ballard (Report of the Local Government Board for 1879, p. 180) spricht sich sehr gilnstig über obige Vorrichtung aus.

Nach Mitteilung von Herrn K. Walter in Mailand kann man folgendes einfache Mittel zur Verhütung des Ausblasens von Gas an den Arbeitstüren bei der Beschickung anwenden. Man bringt unter den Kiesösen einen mit dem Kamin in Verbindung stehenden Zug an, welcher während der Beschickung gerade hinreichend geöffnet wird, um das Ausblasen an den Arbeitstüren zu verhindern. So wird weniger Gas verloren und weniger Gestant verursacht, als sonst durch die Arbeitstüren geschieht. Bei dieser Einrichtung brauchen die Aschenfälle nur lose vorgestellte Blechtüren zu haben.

In England würde selbst eine vorübergehende direkte Verbindung der Öfen mit dem Kamin kaum gestattet werden. Dies wird durch die von Hasenclever

Fig. 87.

양 출 출

. ∂tn 96.

Vorderansicht

(Chem. Ind. 1895, S. 494) beschriebene und in Fig. 85 bis 88 (a. S. 263) gezeigte Einrichtung vermieden. Wie er sagt, werden zuweilen die Kammern hoch genug über die Kiesösen gestellt (mindestens 5 m über die Hittensohle), um zu allen Zeiten genügenden Zug zu sichern, aber selbst dann verursacht die beim Beschicken eindringende falsche Luft Unannehmlichseiten in den Bleikammern. Der von Iurisch ("Über die Gesahren sitr die Arbeiter in chemischen Fadriken", S. 37) gemachte Borschlag, einen direkt von den Riesösen nach den Kammern sührenden Nebenkanal sitr die Gase anzubringen, der mittels eines Schiebers sedsemal beim Beschicken der Ösen geöffnet werden sollte, ist ganz undurchsührbar und wohl nirgends ausgesihrt worden. Die Ausgabe läßt sich aber dadurch lösen, daß man während der Beschickung den Aschensall mittels eines besonderen Kanals mit einem Kamin verbindet, der so wenig Zug hervorbringt, daß zwar kein Röstgas nach unten durch in den Kanal und den Kamin gesaugt, aber doch die Berbrennung des Kieses im Osen unterbrochen wird.

Fig. 85 bis 88 (a. S. 263) zeigen, wie dies in der Chemischen Fabrit Rhenania bewerkstelligt wird. Bugleich sehen wir hier die Ginrichtung ber auf bem Rontinent vielfach gebrauchten Riesofen mit gemeinschaftlichem Gas= raum und verhältnismäßig niedriger Erzschicht (50 cm), mit Wegschaffung ber Abbranbe burch in ben Afchenfall eingefahrene Rippwagen (S. 261). Für gewöhnlich geht das Röstgas aus der Flußsandkammer durch das Rohr h in den Gloverturm. Jedesmal, wenn man durch Schütteln der Roststäbe die Abbrande in den Aschenfall hat fallen lassen, wird der Schieber bede (Fig. 86 und 87) geschlossen, so daß der Zug f gegen die Außenluft beinahe, aber nicht hermetisch abgeschlossen ist, und der Schieber S wird geöffnet, der durch g in einen Ramin führt, welcher mit keinem Ofen verbunden und nur 8 bis 9 m hoch ift, so baß er eben über bas Dach bes Gebänbes hinausragt. Die um den Schieber bcde herum eintretende fleine Luftmenge wird jum Teil in biefen Ramin gefaugt und ber Ries brennt baher so langsam, bag aus ben Türen a, a1, a2, a3 kein Gas. herausbringt. Die Arbeiter bringen nun durch diese Turen die neue Beschickung ein, schließen die Türen, lassen den Schieber S herab und ziehen den Schieber bcde herauf, worauf die Entwickelung des Schwefelbioryds von neuem beginnt und um fo regelmäßiger vorangeht, je mehr Brenner zu einer Batterie verbunden sind. Die Erfahrung hat gezeigt, daß hierbei kein Röstgas nach fg hineingesogen wird, so daß durch den besonderen Ramin nichts entweichen kann.

Die Staßfurter Chemische Fabrik vormals Borster und Grünesberg (D. R.-P. Nr. 100 708) verbindet zwei Ofenbatterieen oder aber die einzelnen Öfen einer Batterie durch einen unterhalb der Roste verlausenden Kanal. Wenn dann beim Beschicken die Türen eines Ofens offen in die des anderen geschlossen sind, und die Luftöffnungen unterhalb der Roste in beiden verschlossen sind, so wird der zweite Ofen seine Luftzusuhr dem ersten entnehmen, und zwar durch dessen offene Türen, so daß aus diesen kein Gas ausblasen kann.

Bei richtig konstruierten Kiesöfen laufen sämtliche Türen, zum Beschicken, Umarbeiten, Schütteln der Roststäbe und Ausräumen der Abbrände, entweder in Nuten horizontal hin und her, oder sie sind, was noch besser ist, auf Angeln gehängt, und der an die Borderplatte angegossene Türrahmen ist nach unten und manchmal auch nach der einen Seite schief hervortretend gemacht, so daß die Tür durch ihr Gewicht fest auf ihm auflkegt; da sowohl der Türrahmen, als die auf ihn zu liegen kommenden Ränder der Tür selbst abgehobelt sind, so schließen die Türen ohne weiteres beim Auflegen sest und gasdicht, während man bei den Schieberrahmen immer dicken Kalkbrei zur Hand haben muß, um die Fugen zu dichten.

Sämtliches Mauerwerk, soweit es von der Hitze berührt wird, also die Wände oberhalb der Roste, das Gewölde und der Gaskanal, ist mit einem Futter von hartgebrannten, seuersesten Ziegeln angelegt; die Gesamtstärke desselben beträgt vorn einen Ziegel, hinten (oder als Zwischenwand zweier Längszreihen) zwei Ziegel; die Seitenwände, welche je zwei Ösen in der langen Reihe voneinander trennen, sind 1½ bis 2 Ziegel stark, nehmen aber nach oben auf einen Ziegel ab. Das Gewölde braucht nur halbe Ziegelstärke zu haben. Als Mörtel dient seuersester Ton, wie gewöhnlich bei Feuerbauten; in den kälteren Teilen, z. B. bei aus Ziegeln vertikal gebauten Gasschächten, Kanälen u. s. w., hält dieser nicht so gut als Teermörtel (aus die eingekochtem Teer und Sand) ober Asbestättt (S. 102).

Falding (Min. Ind. VII, 666) baut die Vorderwand der Phritöfen hinter den gußeisernen Verkleidungsplatten aus Hohlziegeln, so daß von dem Niveau der Roste die oben hin Luftkanäle entstehen. Dies hält das Gebäude kühler und angenehmer zum Arbeiten und man gewinnt zugleich Wärme sür die Verdampfung von Säure in auf den Ofen angebrachten Bleipfannen; oder man kann diese Wärme zur Verstärkung der Wirkung des Gloverturms oder, falls dies erforderslich ist, zur Speisung der Ösen mit heißer statt mit kalter Luft verwenden.

Selbstverständlich sind die Öfen start verankert, entweder durch besondere Säulen mit Zugstangen, oder durch an die Vorderplatten angegossene Verstärkungsrippen (Fig. 74) mit Löchern für die Zugstangen.

Die Ansichten, wie tief man (von hinten nach vorn) die Riesöfen machen folle, gehen ziemlich auseinander. In der Mehrzahl der Fälle findet man kleinere Ofen, mit etwa 1,35 bis 1,55 m lichter Weite von der Arbeitstür bis ant Rudwand; die bafür angegebene Urfache ift die, bag man bei größerer Länge der Roste sie nicht mehr so gut bedienen könne, und ferner, daß in einem größeren Ofen die nen aufgetragene Riesschicht zu flach liege (bie Tiefe ber gangen Riesschicht, einschließlich ber fruheren, aber noch nicht gang ausgebrannten Beschickungen, wird badurch nicht beeinflußt). Der Berfasser hat aber viele Jahre lang mit größeren Ofen (von 1,80 m lichter Weite von der Arbeitstur bis nach hinten) gearbeitet und dabei bessere Resultate der Abröstung erzielt als fast fämtliche ber vielen Nachbarfabriken, welche mit den kleineren Ofen arbeiteten. Allerdings konnte er bie gewöhnliche 24 ftundige Beschickung des Ofens (7 Btr. = 360 kg) nur in einer Post aufbringen, mahrend man sie bei den kleineren Dfen in zwei Posten alle 12 Stunden einbringt, und es behaupten viele Praktiker, daß die 12 stündige Beschickung bei entsprechender Umarbeitung vorteilhafter sei, doch mußten einige derselben gerade in die Fabrik bes Berfassers kommen, um zu sehen, wie er es anfinge, ba ihre Resultate nicht

zufriedenstellend waren. Dagegen ist es ein entschiedener Mißgriff, wenn man auf der größeren Rostssläche auch mehr Kies durchsetzen will, z. B. 400 bis 500 kg. Dies geht nur allenfalls bei sehr armen Erzen, wie sie jetzt nur noch ganz lokal zur Berwendung kommen; reichere, namentlich kupferhaltige Erze werden durch die zu große Hitze ganz sicher ins Schlacken kommen und dem Fabrikanten die größte Berlegenheit bereiten. Als Resultat vieljähriger Erssahrung möchte der Berkasser die Rostsläche von 1,35 × 1,72 m (eingerechnet die vorstehenden Enden die zur Frontwand) und Schichthöhe von 67 om bei einmaliger Beschickung in 24 Stunden mit 357 kg reichhaltigem Kies (spanisschem Erz) für ein sehr günstiges Verhältnis erklären.

Das eben erwähnte Verhältnis ist nur = 154 kg 48 prozentigem Ries pro Quadratmeter Rostsläche in 24 Stunden. Bei armerem, 40- bis 42 prozentigem Ries verbrannte ber Berfasser allerdings für die gleiche Rostfläche 406 kg = 175 kg pro Quadratmeter und bei 38. bis 40 prozentigem Ries sogar 457 kg = 198 kg pro Quabratmeter. Man geht wohl in England fehr felten über ein Maximum von 200 kg 48 prozentigem Ries pro Quabrat= meter Rostsläche (ich kann als genaue Zahlen einer ber größten englischen Fabriten 173 bis 192 angeben), während nach Hafenclever in den beutschen Fabrifen, bei Unwendung von 44 prozentigem Meggener Ries, die Berhältniffe 203 (als Minimum), 217, 232, 282, 294 und 317 kg pro Quabratmeter waren (Wagners Jahresber. f. 1871, S. 212). Nach Ausfunft von der Chemischen Fabrit Rhenania betrachtete man 1902 bei Siciliafies 200 kg pro Quabratmeter ale Normalleistung; bei 230 kg findet sich die Abröstung schon benachteiligt. Auch nach Bobe (ebendas. f. 1874, S. 245) braucht man pro Duabratmeter bei Meggener Kies von 41 bis 42 Proz. 250 bis 312 kg; bei norwegischen und schwedischen Riesen von 41 bis 42 Proz. 187 kg und weniger, bei Walliser Ries mit 35 Proz. Schwefel bis 450 kg in 24 Stunden. Nach Favre (Monit. Scient. 1876, p. 271) sei bas von ihm beobachtete gunftigste Berhältnis 270 kg von 40 prozentigem Schwefelkies pro Quabratmeter.

In den Oferschen Fabriken betrug im Jahre 1901 die Rostsläche der drei tiefen Öfen (S. 253), welche für ein Kammerspstem von 5289 cbm dienen, 33,55 qm, d. h. 0,00634 qm pro Kubikzentimeter Kammerraum. In 24 Stunden wird pro Quadratmeter Rostsläche 0,45 Tons Kupfererz, 0,50 Tons kiesiges Bleierz, 1,40 Tons Kupferstein oder 1,60 Tons Bleistein abgeröstet (vergl. S. 69 über die Zusammensetzung dieser Erze).

In England wurden vor 30 bis 40 Jahren viele Kiesöfen etwa 0,838 m breit und 0,266 m tief in Rosthöhe, aber 1,067 × 1,067 m in der Höhe der Arbeitstür gebaut, nämlich mit 0,23 m Erweiterung nach oben an den Seiten und 0,15 m nach hinten. Später macht man sie größer, etwa 1 × 1,067 m in Rosthöhe und 1,22×1,29 m an den Arbeitstüren, häusig sogar 1,37×1,5 oder 1,67 m Rostsläche. Die kleinsten brennen 200 kg spanisches Erz in 24 Stunden, oder 186 kg pro Quadratmeter, die größten 350 kg, oder 130 kg und darüber pro Quadratmeter. Die gewöhnlichste Größe ist 1,48 bis 1,67 qm in Rosthöhe und 2,04 bis 2,33 qm an den Arbeitstüren, mit Versbrauch von 350 kg in 24 Stunden, d. i. 156 bis 173 kg pro Quadratmeter.

Dies ist ziemlich die größte Leistung bei reichen Erzen, die ohne Sauenbildung möglich ist, aber von armem Erze kann man mehr brennen (Thorpes Diction. of appl. chem. III, p. 719). Davis (Chem. Engin. II, p. 124) gibt für das sehr gut brennende Aguas-Tenidas-Erz 55 Pfund pro Quadratsuß = 232 kg per Quadratmeter an, wobei die Abbrände auf 1 Proz. S herunter-kommen.

Es ist kaum notwendig, zu bemerken, daß die Kiesösen immer in Gruppen angewendet werden. Gewöhnlich werden 12 bis 24 Öfen durch diesselbe Arbeiterschicht bedient und müssen dann in der Art betrieben werden, daß jeder in regelmäßiger Reihenfolge daran kommt, wie dieses aus der Notwendigsteit einer regelmäßigen Gasentwickelung von selber solgt. Man sindet zuweilen die Kiesösen unterhalb der Bleikammern angebracht; sie müssen in jedem Falle nicht nur durch ein Dach (wenn sie nicht unter den Kammern stehen) vor Regen geschützt sein, sondern dürsen auch nicht in einem seitlich offenen Raum steheu, da dei starkem Winde ihr Gang sonst ganz unregelmäßig ausfallen würde, einmal zu schnell, ein anderes Mal so, daß das Gas unaushaltsam aus den Thren hinausdringt. Man wendet als seitlichen Abschluß des Raumes am besten leichte Mauern oder Bretterwände mit nach dem Winde stellbaren Jalousieen an.

Wie die (S. 254 bis 256) gegebenen Zeichnungen der englischen Ofen ausweisen, ift bort jeder Ofen von dem anderen ganz unabhängig, und sie kommunizieren nicht miteinander, sondern nur durch den Fuchs im Gewölbe mit dem oberen Zugkanal. Jeder Ofen sollte dafür auch seinen eigenen Schieber haben, mas man freilich nicht immer findet. Auf dem Kontinent findet man dagegen häufig bie Einrichtung, bag bie einzelnen Dfen nur burch niebrige Scheibewande voneinander getrennt find (Fig. 86, S. 263). Das Erz liegt meist nur 45 bis 50 cm tief. Dabei ift eigentlich bas ganze Spstem ein großer Ofen, nur mit geteiltem Roste, aber man kann nicht, wie bas in England geschieht, jeden einzelnen Ofen als Individuum behandeln und ihm nach Bedarf mehr ober weniger Zng nach bem Ranal geben, ober ihn auch zu Reparaturen ausrangieren. ziehen viele kontinentale Praktiker biefes Spftem vor, in der Ansicht, daß 45 cm Schichthöhe bei reichen Erzen ganz ausreichend sei, und daß man bei Berbinbung bes Gasraumes aller Ofen zu einem Ganzen alles leichter übersehen und eber einen Brenner durch den anderen unterstützen könne. Es scheint wirklich mit biefem Spstem ebenso gut wie mit dem englischen zu gehen. In der Tat sagte man mir an einem Orte, wo eine Batterie englischer Bfen neben einer folden mit niedrigen Scheidemanden arbeitet, daß die letteren nicht nur ebenfo ant wie die ersteren arbeiteten, sondern auch weniger empfindlich in Bezug auf Bugftörungen feien.

In kontinentalen Fabriken, namentlich solchen, welche keinen Gloverturm besitzen, ist es oft üblich, die Kammersäure bis auf 60°B. (71°D.) in Bleispfannen zu konzentrieren, welche auf den Phritösen stehen und durch deren sonst verloren gehende Hitze geheizt werden. Unter allen Methoden zur Konzentration der Säure ist diese, wie wir im 9. Kapitel sehen werden, die billigste, mit alleiniger Ausnahme des Gloverturmes, und es liegt kein Grund vor, warum

solche Pfannen nicht auch auf die beschriebenen englischen Öfen gesetzt werden sollten, wenigstens wenn diese einen über die ganze Breite des Ofens reichenden Gaskanal haben. In England hat der Verfasser jedoch eine solche Einrichtung nie gesehen, auch noch vor der Zeit, als die allgemeine Einführung der Glovertürme zur völligen Abschaffung aller Bleikonzentrationspfannen sür gewöhneliche Fälle sührte. Es wird aber doch dort in sehr vielen Fällen der Raum auf dem Ofengewölbe nützlich verwendet, zum Trocknen von "Klütten" aus Phritskaub und dergleichen.

Die Einführung ber Salpetermischung (flussige Salpeterfäure wird in den großen englischen Fabriken noch heutzutage nicht verwendet) geschieht neuerdings fast durchgängig in der Weise, daß die Riesöfen dadurch nicht leicht gestört werden können. Noch vor 20 Jahren fand man sehr häufig die Salpetertöpfe zwischen die Ofen auf dazu angebrachte Pfeiler eingesetzt, wo also zwei Ofen kommunizieren mußten; man brachte dann in der Borderwand besondere Türen bafür an und sette die Galpetertopfe in eiserne Schalen. Unterfate waren etwas nach vorn geneigt, um bas überlaufende faure Sulfat nicht in die Ofen selber gelangen zu lassen. Dafür lief es dann zu den Beschickungsturen hinaus und gab ihnen ein höchst unsauberes Ansehen, und schließlich gelangte es doch sehr häufig in die Bfen selbst, mit den schon früher beschriebenen höchst unangenehmen Folgen. In allen besseren Fabriken findet man schon längst nicht mehr biese Form, sondern sämtliche zu einem System gehörenden Salpetertöpfe werden in einem besonderen "Salpeterofen" (nitreoven) aufgestellt, welcher faktisch nur eine Ausweitung bes Gaskanals ist und zuweilen noch über den Riesöfen liegt, zuweilen aber auf besonderen Fundationen hinter denselben angebracht ist. Die lettere Anordnung ift stets vorzuziehen, wo es immer angeht, benn wenn man auch jebenfalls eine Gugeisenplatte als Boben des Salpeterofens anbringt, welche das Überfließende nach außen ableiten foll, so fann man boch, wenn ber Salpeterofen über einem ober mehreren Riesöfen angebracht ift, es längere Zeit übersehen, wenn die Platte gesprungen ift, so daß das saure Sulfat dann in die Büge und durch diese in die Dfen fließt, bis großer Schaben angerichtet ift. Wenn bagegen bie Einrichtung biejenige wie in Fig. 75 ift, wo übrigens statt ber Salpetertöpfe eine beffere, später zu beschreibende Einrichtung angebracht ist, so fällt jede Gefahr ber eben berührten Art vollstänbig weg.

Favre (Monit. Scient. 1876, p. 271) berichtet allerdings, daß damals in den sübfranzösischen Fabriken der Salpeter und die Schwefelsäure in eisernen Gefäßen von 0,80 m × 0,45 Grundsläche und 0,30 m Tiese eingeführt wurden, welche auf der Brücke zwischen zwei Pyritösen standen. Dies beweist aber nur, daß jene Fabriken in dieser Beziehung hinter den Fortschritten der Technik zurückgeblieben waren, und Favre hebt selbst die damit verbundenen Übelstände hervor, ohne aber des Schlimmsten zu gedenken, nämlich des Übersließens in die Pyritösen.

Befondere Arten von Studfiesöfen.

Ein eigentümlicher Riesofen ist von 3. und 3. Abbie patentiert worden (Engl. Pat. Nr. 180, 1886). Er besteht aus einem weißglühenden Aupolsofen, in welchem der Ries zusammen mit Sandstein oder anderen schlackensbildenden Zuschlägen beschickt und mittels heißer Gebläselust verbrannt wird, in der Art, daß die Abdrände sich in eine geschmolzene Schlacke verwandeln, welche von Zeit zu Zeit abgestrichen wird. Wenn dieser Apparat nicht sür ganz spezielle, aus der Beschreibung nicht erhellende Zwecke bestimmt ist, so muß man ihn vom Standpunkte des chemischen Fabrisanten aus für sehr unpraktisch halten.

Hargreaves, Robinson u. Hargreaves (Engl. Bat. Nr. 5681, 1886) beschreiben eine ziemlich komplizierte Beranstaltung zum Rösten von Byrit, bei der nicht die Schwefelsäurefabrikation, sondern die Sewinnung von Arsen, Antimon, Kupfer, Silber und Gold die Hauptsache zu sein scheint. Sine ganze Batterie von Öfen ist in der Art miteinander verbunden, daß die Luft oder die zuerst entstehenden Röstprodukte in regelmäßiger Anseinandersolge durch alle Ösen hindurchgehen. Die in Regeneratoren vorgewärmte Luft streicht zuerst abwärts durch sast erschöpftes Erz, dann nacheinander durch schwefelzeiches Erz. Der Röstrückstand wird mit sauren Gasen behandelt, um die Metalle in Lösung zu bringen.

Riesofen für Rupfersteinröftung. Bage (Berg- u. Buttenm. Btg. 1893, S. 383) beschreibt das von ihm zu Britonferry bei Swansea angewendete Berfahren. Der dortige Kupferstein ließ sich durchaus nicht in Mansfelber Rilns abröften, ebenfo wenig in gewöhnlichen Riesbrennern. Dies gelang erft burch Bervorbringung größerer Bige, zunächst infolge ber Behand= lung des Steines, dann durch Abanderungen ber Konstruktion der Dfen. Der Stein wurde fünstlich porös gemacht, inden man ihn in Sandbetten abstach, die vorher ein wenig angefeuchtet und mit feinem Rohlenstaub überftreut waren. Er wurde bann mit Blateschen Steinbrechern zerkleinert, bei benen eine ber geriffelten Brechbaden burch eine glatte Bade erfett worben war, um flache, bichter liegende Stude zu bekommen, die durch ein Sieb mit 3/8 Boll Maschenweite von feineren getrennt werben. Die Bfen haben die gewöhnliche, S. 256 ff. beschriebene Gestalt ber englischen Riesöfen, nur etwas andere Dimensionen: Rostfläche 4'3" × 4'4"; Fläche in der Höhe der oberen Arbeitsfläche 5' × 4' 9"; Höhe vom Rost bis zur oberen Arbeitsfläche 2', bis zum Ansat des Gewölbes 3'4", bis zum Scheitel 3'8"; Rauchkanal 6" kleinste, 1'4" größte Böhe; Außenhöhe ber Brenner 7'10". Das Anfeuern geschieht von oben, genau wie S. 270 beschrieben; nach zwei bis brei Tagen ist bas System in Arbeit. Man beschickt bann jeden Brenner alle 12 Stunden mit 300 bis 375 kg rohem Rupferstein. Nach brei Stunden ift alles glühend, nach sechs Stunden in heller Rirschrotglut. Jest wird burch die untere Arbeitstur mit einer 21/2" ftarken, vorn zugespitten Stahlstange bas Innere bes Brenners durchgerüttelt und etwa gesinterte Massen wieber zerbröckelt, ebenso auch durch die obere Arbeitstur die Masse durchgearbeitet und geebnet.

weiteren zwei bis vier Stunden ist die Hitze am höchsten gestiegen, und meist die obere Türplatte dunkelrotglühend. Dann fällt die Hitze; nach $11^1/2$ Stunden, von Anfang an gerechnet, dreht und schüttelt man die Roststäde, um den fertig gerösteten Stein zu entfernen, und nach 12 Stunden ist man für die neue Beschickung bereit. Auslesen und Zurückgeben von unvollständig geröstetem Stein ist unnötig, da alles gleichmäßig gut geröstet ist. Der Zug muß gut geregelt werden; es soll ein kleiner Überdruck im Innern der Brenner herrschen.

Man röstet auf diesem Wege Steine mit 20 bis 47 Proz. Aupsergehalt; die ärmeren Steine gehen etwas heißer, geben etwas reicheres Gas und mehr Schwefelsäure. Bei 20 prozentigem Stein kommt man auf 9 Proz., bei reicherem auf 11 Proz. Schwesel im gerösteten Stein, der sofort bereit für die Spurarbeit ist. Bei 40 prozentigem Stein bekommt man 47 bis 48 Proz. vom Gewichte des abgerösteten Steins an Rammersäure von 51°B., mit 0,8 bis 1 Proz. Verbrauch an Salpeter vom Gewichte der Rammersäure. Die Gase sind so heiß, daß der dahinter geschaltete Salpeterzersesungsofen reines geschmolzenes Bisulfat liesert und im Gloverturm völlige Denitrierung der Säure stattsindet, die zwischen 140 und 155° heiß abläuft.

Betrieb ber Studfiesofen.

Um einen Stückliesofen in Gang zu setzen, wird er, wenn er neu erbaut sein sollte, in gewöhnlicher Weise burch ein langsames Feuer ausgetrodnet und alsbann bis auf etwa 8 cm unter der Arbeitstur mit schon abgeröstetem Erz gefüllt. Sollte man fein solches zur Disposition haben, so mußte man gewöhnliche Riefel und bergleichen nehmen, die natürlich hinreichend weit zerbrochen sein muffen, um beim bin- und Berdreben ber Roftstäbe zwischen benselben durchzufallen. Man schließt ben Schieber im Fuchs bes Dfens und läßt die Arbeitstur offen. Dann häuft man gewöhnliches Brennmaterial, Holz ober gute Stückfohlen, auf die Erzlage und zündet es an. Nach zwölf bis vierundzwanzig Stunden wird der Ofen und die oberste Erzlage Rotglut angenommen haben; man zieht bann bie gröberen, etwa noch vorhandenen Rohlenstude aus und gibt eine gewöhnliche Beschickung von Schwefel-Diese wird sich in furzem durch die Hitze ber Ofenwande, ber Erze unterlage und des noch vorhandenen Brennstoffes entzünden; wenn sie in vollem Brennen ist, schließt man die Arbeitstur, öffnet den Schieber, welcher zum Gastanal führt, und läßt die Gase in die Bleitammern ftromen. Man muß beim Unheizen nicht zu weit geben, mas ben Bfen schaben murbe.

Hiermit ist der Prozeß in Gang gebracht und wird nun regelmäßig ohne Unterbrechung fortgeführt, dis äußere Ursachen wieder einen Stillstand herbeiführen. Reparaturen sind in den Riesösen höchst selten nötig; aber diezienigen der anderen Teile des Fabrikationsapparates können eher zu ihrem Stillstande nötigen. In einigen Fabriken in England werden die Schieber alle Sonnabende um Mitternacht eingesteckt und erst Sonntag mitternacht wieder aufgezogen; inzwischen bleiben natürlich alle anderen Öffnungen sorgfältig verschlossen und der Osen behält dabei seine Hitze so gut, daß die neuen Beschickungen sich ohne weiteres entzünden, wenn sie eingebracht werden.

Wenn es sich um eine zeitweilige Unterbrechung des Betriebes für nicht über vier die sechs Tage handelt, so gelingt es gewöhnlich in ähnlicher Weise, die Öfen warm zu halten, ohne sie wieder mit Brennmaterial aufzünden zu müssen.

Bei dem regelmäßigen Fortgange des Röstprozesses verfolgt man einen doppelten Zwed, ans welchem sich alle babei zu beobachtenben Borfichtsmaßregeln herleiten. Erstens will man den Schwefel des Rieses so weit wie möglich abbrennen, und zweitens will man babei eine gerade hinreichende Menge von Luft verwenden, nicht mehr und nicht weniger, als erforderlich ist, damit ber Prozeß ber Schwefelfäuretammer sich in ber gunftigsten Beise vollzieht. Da bies die Notwendigkeit mit sich bringt, außer ber für die Berbrennung des Schwefels zu schwefliger Säure (bie eigentliche Röftung) nötigen Luft noch so viel einströmen zu laffen, um die Beiterorphation zu Schwefelfaure zu ermöglichen, und ba schließlich zur Erreichung bes letzteren Zweckes immer noch ein gewisser Überschuß von Luft erforberlich ift, so wird man unter allen Umständen mehr als nötig Luft einführen muffen, um famtlichen Schwefel bes Riefes zu verbrennen, und die beiden aufgestellten Bedingungen schließen sich bemnach nicht gegenseitig aus. Dies gilt jedoch in aller Strenge nur vom Rohschwefel und von einem reinen Schwefelties, welcher teine Zinkblenbe, Bleiglang u. f. w. enthält, benn nur ber erstere kann burch seine eigene Berbrennungshitze schon vollständig entschwefelt werben. Die Sulfate bes Eisens, welche immer zum Teil als Zwischenprodukte entstehen, zersetzen sich schon bei einer verhältnismäßig niederen Temperatur wieder in Eisenoryd, Sauerstoff und Schwefeldioryd, oder in Eisenoryd und Schwefelsaureanhydrid, so daß die Hige des Riesofens bazu vollständig ausreicht. Schon etwas schwieriger ift dieses bei bem Schwefeltupfer; jedoch auch bie Bersetungstemperatur des Rupfersulfates liegt noch innerhalb der Rotglut. Übrigens liegt ben Hutten, welche die Abbrande später auf nassem Wege auf Rupfer verarbeiten sollen, gar nichts an einer vollständigen Entschwefelung, sondern nur an einer mäßigen, nicht über 4 bis höchstens 6 Proz. Schwefel in den Abbranden gebenden. Wenn bagegen die Erze Zinkblende ober Bleiglanz halten, welche sich beim Rösten in Zinksulfat ober Bleifulfat verwandeln, so tann im Riesofen an eine vollständige Entschwefelung nicht gebacht werden; das Zink- und Bleisulfat zersetzen sich erst bei ftarter Beigglut, also einer im Riesofen gar nicht statthaften Temperatur, und sie werben daher großenteils im Rucktande bleiben. Ferner wird, wenn ber Schwefelties Gips ober toblenfauren Ralt enthielt, eine entsprechende Menge Calciumfulfat im Rucftande bleiben muffen. Etwa vorhandenes Barpums fulfat wurde als "unlöslich" schon bei der Schwefelbestimmung im frischen Ries nicht beruchfichtigt worben sein, und ebenso wenig in ben Ruchtanben.

Wenn man von sehr zink- und bleireichen Erzen absieht und nur die gewöhnlichsten Schwefelkiessofen berücksichtigt, so wird man, bei recht guter Arbeit, in den Stückliesöfen auf durchschnittlich 3 bis 4 Proz. Schwesel in den Abbränden kommen. Ein geringerer Schwefelgehalt als 3 Proz. kommt im Durchschnitt des ganzen Jahres wohl in sehr wenigen Fabriken vor, doch erfahre ich (1902) von der Chemischen Fabrik Rhenania, daß in Stolberg die Siciliaskuckliese mit 6 bis 7 Proz. Zn auf 2 bis 3 Proz., ausnahmsweise 4 Proz. S abgeröstet werben. Um so häufiger ist die Überschreitung der oberen Grenze, und viele Fabriken arbeiten mit 6, ja 8 Proz. Schwefel und mehr in den Abbränden, während ihre Nachbarn in demselben Erze nur 4 ober 5 Proz. Schwefel lassen. Die Schulb davon kann entweder an den Bfen ober an der Arbeit liegen. Bei den jetzt gebräuchlichen schwefelreichen Riesen wird die Schichthöhe des Pyrits in England 60 bis 71 cm, in Deutschland 45 bis 50 cm genommen (f. S. 258 und 264). Wenn die Bfen fo gebaut sind, daß der Ries weniger tief liegt, also früher durch Schütteln der Roste entfernt wird als im ersten Falle, so wird er leicht schlecht gebrannt heraus-Aber auch bei ganz richtig gebauten Bfen hängt es noch ganz von ber Sorgfalt und Geschicklichkeit ber Ofenarbeiter ab, ob die Röftung eine gute ist ober nicht. Wenn sie nicht das Erz täglich mehrere Male durch die Arbeitstüren gut durcharbeiten, wobei sie sich fehr starter Brechstangen bedienen muffen; wenn sie es beim Beschicken in dem Dfen ungleichmäßig verteilen, statt es in einer von der Hinterwand und ben Seitenwänden nach vorn regelmäßig um etwa 5 cm sinkenden Abbachung einzubringen; wenn sie das Schütteln ber Roste ungleichmäßig vornehmen, so baß an einzelnen Stellen bie Maffe schneller herabgeht als an anderen; wenn endlich der Ries in zu groben Stilden aufgegeben wird: so kann man keine gute Abröftung erwarten. Außerbem aber hängt diese innig mit der Bermeidung von Sauenbildung zusammen, die auf der gleich zu besprechenden richtigen Luftzufuhr beruht.

Eine Ausnahme von der oben gegebenen Regel bilden die außerordentlich reichen und reinen Schwefelsiese, welche neuerdings aus Spanien an den Markt kommen. Selbst kupferige Kiese lassen sich zuweilen auf 2,5 Proz. herunter-brennen; mit Aguas-Teñidas-Kies (s. S. 46) und ähnlichen Qualitäten kommt man sogar auf 0,5 Proz. Schwesel in den Abbränden, so daß die letzteren ein gutes Erz sür den Hochosen liesern. Allerdings kann man einen so hohen Entschweselungsgrad nur dadurch erhalten, daß man den Raum vor den Ösen, wo die Abbrände ausgezogen werden, vollkommen rein hält und Sorge trägt, daß durch-aus kein rohes Erz unter die Abbrände kommt. Dassenige, was beim Wegkarren von der Karre herunterfällt, darf nie wieder zurückgeschauselt werden, weil es doch etwas frischen Erzstaub enthalten kann, sondern muß wieder in den Osen zurück.

Db ber Kies gut abgeröstet ist, kann man schon großenteils mit bloßem Auge durch Betrachtung der Abbrände erkennen. Durch das Rösten schwellen die Stücke an und bersten an einigen Stellen auf; zugleich werden sie leicht und porös und nehmen natürlich die rote Farbe des Eisenorpdes (bei kupferhaltigem Ries eine mehr schwarzrote Farbe) an. Es müssen also die Abbrände, abgesehen von dem immer reichlich vorhandenen und meist hinreichend schweselstreien pulversförmigen Teile derselben, aus leichten, porösen Stücken von der richtigen Farbe bestehen. Schon beim Ausheben der größeren Stücke wird man an ihrem Gewichte ihre Abröstung ungefähr abschäßen können, und noch sicherer wird man gehen, wenn man solche Stücke mit dem Hammer zerbricht und nachsieht, ob sie nicht einen Kern von ungeröstetem Kies in der Mitte enthalten. Auch die Gegenwart von vielen Schlacken (Sauen) auf dem Abbrandhausen wird mit Sicherheit auf schlechte Abröstung deuten.

So wichtig auch solche empirischen Rennzeichen sind, so wird man sich selbstverständlich mit ihnen in keiner gut eingerichteten Fabrik begnügen, soubern eine Kontrolle durch chemische Analyse eintreten lassen, was wenigstens zweimal wöchentlich, besser täglich, mit einem gut gemischten und verkleinerten Muster geschehen sollte. Bei dem Abbrand von Erzklein lassen ohnehin jene empirischen Kennzeichen ganz im Stiche, außer in den gröbsten Fällen. Die chemische Analyse der Riesabbrände erfolgt nach den S. 51 ff. für die Pyritanalyse selbst beschriebenen Methoden. Obwohl es dabei nicht auf so große Genauigsteit ankommt, als bei den Pyritanalysen selbst, und abkürzende Methoden um so mehr am Plaze sind, so muß man doch auch bei diesen noch Vorsicht answenden, um gröbere Irrtimer zu vermeiden. Am bequemsten und zugleich genauesten unter den abgekürzten Methoden ist die von Watson, von mir selbst abgeändert (S. 62).

Der in den Riesabbränden durch die Analyse nachgewiesene Schwefel ist darin nicht als Doppeltschweseleisen vorhanden, außer wenn durch grobe Nach-lässigisteit ganz rohe Stücke oder rohe Kerne innerhalb großer Stücke mit in die Abdrände kommen. Aber auch die seinpulverigen oder ganz porösen, augenscheinlich voll abgerösteten Rücktände enthalten immer noch Schwesel, selbst bei ganz reinem Schweselties, der frei von Blei, Zink und Kalk ist, und da man nicht annehmen kann, daß sie dann noch Fosz enthalten, so kann die Frage nur die sein, ob sie Einsachschweseleisen, Fos, oder Sulfate des Eisens (am wahrscheinlichsten größtenteils basisches Ferrisulsat) enthalten, oder beide zugleich. Nach Scheurer-Kestner und Rosenstiehl (Bull. do la Soc. chim. 1868, 9, 43; Wagners Jahresber. f. 1868, S. 168) wäre darin nur Eisenmonosulsuret enthalten; sie geben zwei Analysen, von denen I. Rückstand von einer guten Röstung, II. bei einer zu heißen Röstung entstanden war, wo ein Schwelzen stattgefunden hatte. Beide stammen von dem Pyrit von Sain-Bel bei Lyon, wovon die Stücke 46,1, das Klein 49,28 Schwefel enthielten.

	I.		П.
Feuchtigkeit	1,0		•
Eifenmonofulfuret	8,5		27,2
Eisen 5,4)	,	17,3	•
Schwefel . 3,1		9,9∫	
Eisenoryd	72, 0	. ,	$62,4^{1}$
Gifen 50,4}		41,0)	
Sauerstoff . 21,6		41,0) 21,4	
Duarz	18,5		10,4
	100,0		100,0

Nach diesen Analysen wäre gar kein Eisensulfat im Rücktande vorschanden, was aber sehr unwahrscheinlich ist, da man solches schon mit Wasser auslaugen kann (vergl. u. a. Bode, Dingl. polyt. Journ. 218, 327, und im Rapitel 13 über die Verhüttung der kupferhaltigen Kiesrückstände, wo auch weitere Analysen derselben von Philipps, Gibb, Bräuning, Wedding und Ulrich gegeben sind).

¹⁾ Die Berechnung stimmt hier nicht; 62,4 Fo₂O₃ müßte 43,68 Fe enthalten. Lunge, Sodafabrifation. L. 3. Aufl.

Nach Trooft wäre die erste Reaktion beim Rösten des Kieses: 3 Fe S₂ = 2S + Fe₃S₄. Regnault gibt dem zuerst entstehenden Sulsid die Formel Fe₅S₆. Lemoine (Fischers Jahresb. 1899, S. 355) glaubt nach Beobachtungen am Malétraschen Etagenosen (s. u.), daß in den oberen Schichten stets Schwesel abbestilliert, der dann mit blauer Flamme brennt. Weiter unten tritt dies nicht mehr ein, entweder weil hier der Pyrit schon größtenteils zu FoS reduziert ist, oder weil die Temperatur zu niedrig und die Sauerstosszusuhr zu groß sür Bildung von freiem Schwesel ist. Eisensesquisoxyd erscheint erst nach 2½ stündigem Rösten. Die Wirkung auf den Pyrit scheint von außen zu beginnen, wo sich Fo₂O₃ bildet; indem die Hitze auf das Innere wirtt, entsteht FoS + S. Der freie Schwesel destilliert und brennt außen ab, das FoS wird durch Fo₂O₃ oxydiert und dieses wird durch die Luft von außen wieder regeneriert.

Richters (Dingl. polyt. Journ. 19, 292) gibt folgende Analyse der Kiesabbrände aus der Fabrik Silesia zu Saarau:

Wasser .	•	•	•	•	•	•		•	•	•	4,35
Gisen	•		•	•	•	•	•	•	•	•	43,36
Mangan	•	•	•	•		•	•	•	•	•	0,16
Riefelfäur	e.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	13,92
Tonerde.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	4,84
Ralt	•		•	•		•		•		•	0,02
Zinkoryd	•		•	•		•	•	•		•	8,83
Schwefelti	rioxyd		•	•	•	•	•	•	•	•	4,85
Schwefel.	•	•	•	•	•	•	•	•		•	1,53
Sauerstof	fund	\mathfrak{V}	erlı	ıst	•	•	•	•	•	•	18,64
Nickel und	Ars	n	•	•	•	•	•	•	•	•	Spuren
											100,00

Eine andere etwas bunt aussehende Analyse ist von Phipson von einem irländischen Kiesabbrande gemacht worden (Chem. News 1868, 18, 29):

	•		•			-					
Zinkoryb	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	5,50
Rupferoryd	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,86
Manganory	b	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,60
Nickel und	Ro	bali	toxty	b	•	•	•	•	•	•	0,12
Radmiumoz	nd	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,01
Bleioxyd.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,67
Antimonort		•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,04
Eisenorydul	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,17
Tonerde.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	3,25
Schwefel	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,60
Thallium	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	Spuren
Indium .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	Spuren
Gangart	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	15,00
Eisenoxyd	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	65,99
Ralt	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,11
Magnesia	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,08

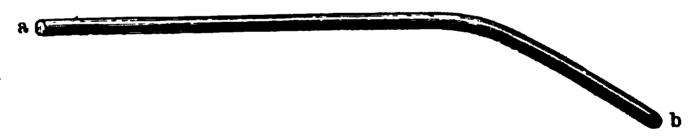
100,00

Alles, was S. 271 f. über das zu erstrebenbe Maximum des Schwefelgehalts in den Abbränden gesagt worden ift, bezieht sich nur auf das Rösten von eigentlichen Pyriten, d. h. Erzen, welche ganz wesentlich Doppeltschwefeleisen enthalten, und welche ausschließlich als Rohmaterial ber Schwefelsäuresabrikation gewonnen werden; bei biesen sind die Abbrände meist wertlos (vergl. 13. Rap.). Genau in dieselbe Rategorie gehören noch diejenigen kupferhaltigen Phrite (mit nicht über 4 Proz. Cu), welche auf ihr Kupfer nur burch nasse Berhüttung der Abbrande verarbeitet werden konnen; auch für sie gelten die oben angegebenen Berhältniffe für ben Schwefel in ben Abbranben. anders aber fteht es mit einer Angahl von Erzen, bei benen die Röftrudftande durchaus in erster Linie als das eigentlich bezweckte Produkt stehen, und bei benen die Röstgase nur als Nebengewinn, ja oft nur, um sich ihrer zu ents ledigen, in Schwefelfaure übergeführt werden. Dahin gehören Rupferties, Rohsteine u. dergl. (vgl. S. 66 ff.). Bei diesen ist ein Abröften auf die oben angegebene Grenze bes Schwefelgehaltes zum Teil nicht möglich, zum Teil (2. B. bei Kupferkiesen) gar nicht erwünscht, und gelten eben für jeden Fall bestimmte Regeln, welche aber nicht mehr in bas Gebiet ber Schwefelfäurefabrikation, sondern in das der Metallurgie fallen. Übrigens ift es auch in solchen Fällen, wo ein Schwefelgehalt für bie weitere metallurgische Arbeit nötig ift, vom Stanbpunfte ber Schwefelfaurefabritation rationeller, zur Ersparnis von Lohn, Brennerraum u. f. w. das in Arbeit genommene Produkt in den Riesofen möglichst vollständig abzuröften, und den nötigen Schwefelgehalt nachträglich durch Zumischung von etwas ungeröstetem Material zu erganzen. So verfahren z. B. die hybrometallurgischen Rupferhütten, wenn ihnen die Abbrande zu weit entschwefelt zukommen.

Indem wir nun zu der zweiten Grundbedingung eines guten Röftprozesses in ben Riesbrennern übergeben, nämlich bag babei weber gu wenig noch zu viel Luft angewendet werde, lassen wir vorläufig noch die absoluten Luftmengen, um die es sich handelt, beiseite (vergl. barüber bas 7. Rap.) und betrachten nur bie praktischen Regeln und die am Dfen felbst beobachteten Erscheinungen. Wenn man zu wenig Luft zuläßt, sei es, daß nicht genug Löcher in ber Aschenfalltur offen sind, daß ber Schieber im Fuchs nicht hinreichenb weit geöffnet ist, daß die Röhren durch Flugstaub verstopft sind, oder daß im ganzen Rammersusteme aus irgend welcher Ursache nicht genügend Bug vorhanden ift, so wird dieselbe Erscheinung eintreten können, wie bei den Schwefelöfen, wenn baselbst die hite zu groß ift; es wird nämlich Schwefel als solcher fublimieren und fich in ben Bugtanalen, Flugstaubtammern, bem Gloverturm, ober in den Kammern selbst absetzen. Noch häufiger und wichtiger aber ift es, daß sich bei ungenügendem Luftzutritt die schon erwähnten Schlacken ober Sauen bilben. Diese bestehen, wie u. a. Scheurer-Restner und Rosen = ftiehl gezeigt haben (S. 273), zum großen Teile aus Gifenmonofulfuret, FeS, das sich ja bekanntlich bei der Erhitzung von FeS, bei Luftabschluß (ober ungenügendem Luftzutritt) neben freiem Schwefel bilbet. schmelzbar und sintert in ben Phritofen zu mehr ober weniger großen Schladentuchen, den "Sauen", zusammen, auf welche die Luft gar nicht mehr einwirkt.

Das Eisenmonosulfuret schmilzt um so leichter zu Sauen zusammen, als bei ungenügendem Luftzutritt, wo die Abkühlung durch überschüssige Luft fehlt, Lokal größere Hitze entwickelt wird, als bei voller Speisung mit Luft. Die Sauen schließen aber meist auch etwas frischen Pyrit mit ein, und verursachen schon burch den in ihnen selbst enthaltenen Schwefel einen Berluft. Ein weiterer noch viel größerer Verlust aber entsteht baburch, daß da, wo sich eine solche Sau befindet, der Durchgang der Luft verwehrt ist und dann die Röstung des darüber und darunter befindlichen Pyrits höchst unvollkommen stattfindet. Die Hitze wird vielmehr lokal vermehrt und weiter nach unten getrieben, als es fein sollte; die Berbrennungszone wird baburch weiter nach unten verlegt, und ber Phrit fällt beim Ausräumen der Abbrände zum Teil im rohen Zustande mit durch. Wenn sich Sauen im Ofen gebildet haben, so tommen sie naturgemäß beim Ausräumen der Abbrände allmählich weiter herab, und wilrden sich schließlich auf den Rost legen und diesen an der betreffenden Stelle gang verftopfen. Dazu barf man es freilich nicht kommen lassen. Ein irgend sorgfältiger Arbeiter wird schon nach dem Ausräumen, ehe die neue Post Erz eingegeben wird, die Oberfläche bes alten Erzes gut umarbeiten, und babei herausfinden, ob Sauen vorhanden sind, die sich meist nahe an der Oberfläche bilben; es ist dann noch leicht, sie mit Haken an die Oberfläche zu bringen und aus der Arbeitstür herauszuziehen. Wenn man sie freilich anfangs überseben bat und sie schon tiefer gesunken find, wobei sie sich immer mehr vergrößern, so ist ihre Entfernung schon schwerer. Man muß dann mit einer sehr großen und schweren Brechstange von bestem, zähem Eisen (man hat beren von 4 m Länge und 5 cm Dicke), welche in der in Fig. 89 gezeichneten Weise gebogen ist, in den Ofen durch die Arbeitstur





einfahren, so lange barin arbeiten, bis man mit der Spitze a unter den Schlackenkuchen gekommen ist, und diesen durch die vereinigte Kraft mehrerer Männer, welche auf das Ende d wirken, in die Höhe zu heben suchen, trotz des Widerstandes der darüber lagernden Pyritmasse. Diese Arbeit ist eine sehr unangenehme, anstrengende und schwierige. Die in fast allen Kiesbrennern angebrachten Mitteltüren zwischen der Arbeitstür und den Rosten werden nur in den äußersten Fällen benutzt.

Bei den niedrigen Öfen, wo das Erz nur etwa 0,5 m tief liegt (S. 264), kommt Sauenbildung kaum je vor, wenigstens wenn das Erz gut abgesiebt ist, und alles unter 12 mm Korngröße ausgehalten wird. Dies läßt sich nach obigem auch gut verstehen.

Außer den anderen Ursachen kann der Luftzutritt im Riesofen auch das durch ungenügend sein, daß die Kiesschicht darin zu tief ist. Da die Tiese der Kiesschicht von dem Bertikalabstande zwischen den Rosten und der Arbeitstür abhängt, so folgt daraus, daß man für Erze, welche sich in dieser Beziehung

jehr verschieden verhalten, auch verschieden gebaute Dfen anwenden muß. Go war man z. B. gezwungen, die für irländischen Phrit gebauten tiefen Ofen sofort zu verlassen, als man zu spanischem Phrit überging. Bei ber Höhe ber Riesschicht, welche für den armen Ries eben gerade recht war, um die Wärme besser zusammenzuhalten, wurde, als der reiche kupferhaltige, an sich leichter schmelzbare Ries zur Anwendung tam, einmal die Hitze viel zu stark, und zweitens konnte die Luft nicht schnell genug burchströmen, um an allen Bunkten eine vollständige Berbrennung bes Rieses zu ermöglichen, und aus beiden Urfachen kombinierte sich die, nach dem Borangeschickten leicht verständliche Wirkung dahin, daß die Sauenbildung ganz übermäßig ftart wurde. Man kann übrigens viel eher armen Ries in einem zu flachen, als reichen in einem zu tiefen Ofen brennen. Ein ungenügender Bug in den Riesöfen wird sich bei stärkerem Grabe schon baburch leicht kenntlich machen, daß das Gas aus allen Ripen herausbläft, und namentlich beim Offnen ber Arbeitstur ober auch bes Aschenfalls massenhaft herausbringt. Umgekehrt soll aber auch ber Bug nicht fo ftart fein, daß zu viel Luft in die Rammern tommt; die Roftgase muffen vielmehr so reich als möglich gehalten werben, worliber unten mehr. barf annehmen, daß der Zug gerade richtig ist, wenn bei Öffnung des Beobachtungsschieberchens in ber Arbeitstur weber Gas noch Flamme baraus hervordringt, und andererseits die Flammen im Ofen nicht fichtbar dem Fuchs zustreben, sondern sentrecht und ganz ruhig aufsteigen; eher durfen sie, bei aufgemachter Tur, dieser noch etwas zustreben. Da aber die genau richtige Luftzufuhr nur bei forgfältiger Regulierung ber Ginftrömungeöffnungen in ber Bobentur geschehen tann, und bei jedem Offnen der Arbeitstüren über ober unter dem Rost sehr viel mehr Luft einströmen muß, als man braucht, so ist es selbstverständliche Regel, daß man die Zeit, während deren ein solches Öffnen ftattfindet, möglichst einschränkt, also das Beschiden, Schütteln der Roste und Entleeren möglichst schnell vornimmt. Sehr zwedmäßig ift es auch, bie Löcher in ber Bobentur ganz zu verschließen, während man die obere Arbeitstur geöffnet hält, ober andere ber S. 262 ff. erwähnten Magregeln zu treffen. Bei fehr knapper Schieberstellung ober schlechtem Buge wirb, wenn die Elir geöffnet wird, meistens, gerade weil nicht Raum für so viel eindringende Luft vorhanden ift, ein Teil bes Gases herausströmen und in den Arbeitsraum gelangen; bieses ift natürlich sowohl ein Berluft, als auch eine Belästigung für die Arbeiter, und bei größerer Menge selbst für die Nachbarschaft.

Bur Regulierung bes einströmenden Luftvolums kann man mehrere Wege einschlagen. Entweder reguliert man vor oder hinter dem Roste; das erstere geschieht durch die Löcher in der Arbeitstlir, das letztere durch die Register in den Füchsen oder durch dasjenige am Schornstein hinter dem Rammersysteme. Die letztere Art ist freilich nur da von Nutzen, wo der Gaszamm sämtlicher Öfen kommuniziert; im allgemeinen wird man eben im Schornstein oder auf mechanischem Wege mindestens so viel Zug geben, als man sitr die Öfen in maximo braucht, wobei man den atmosphärischen Zuständen gemäß öfters Anderungen eintreten lassen muß, und wird nun jeden einzelnen Öfen für sich regulieren. Dies könnte wohl am besten und sichers

sten durch Register in den Füchsen der Einzelöfen geschehen; man findet aber nur selten, daß diese gebraucht werben; freilich mußten sie bann fehr genau schließen, und würden sich dann durch Flugstaub leicht zusegen. Es wird also burch bas Schornstein- und bie Fuchsregister nur ein für allemal genügender Bug gegeben. Man reguliert vielmehr, wenigstens in England, fast allgemein die Lufteinströmung durch die Löcher in den Aschenfalltüren, von denen man eine beliebige Anzahl mit Pflöcken oder auf irgend welche andere Weise ver= Nach Hofmanns Report by the Juries (1862) ware schließen kann. Scheurer=Restner gar so weit gegangen, Combesiche Anemometer bafitr anzuwenden; es kann sich aber wohl dabei nur um einzelne Experimente ge= handelt haben, da man schwerlich ein so empfindliches Instrument in einer den fauren Gafen und Staub fo ausgesetzten Atmosphäre, und in den Sänden von Arbeitern auf irgend lange Zeit brauchbar erhalten kann. Übrigens müßte bann natürlich bas Anemometer mit einem Registrierapparat versehen sein. Es bleibt also immer bem Ofenarbeiter überlaffen, je nach Beburfnis die Löcher in der Tur auf- oder zuzumachen. Dagegen sind einfachere Anemometer für die Regelung des Rammerzuges allerdings sehr zu empfehlen, wie wir später sehen werden. In Stolberg wird, nach Auskunft aus 1902, abgesehen von bem Register am Ende des Systems, nur durch den Schieber reguliert, der den Raum unter ben Rosten abschließt, in dem sich die Abbrandwagen bewegen.

Die Luftzufuhr wird nun im allgemeinen nach folgenden praktischen Regeln reguliert. Im Anfange, d. h. unmittelbar nach der Aufgabe einer frischen Post, braucht der Ofen noch nicht viel Luft, bis das Erz sich entzündet hat, was eine halbe bis eine ganze Stunde dauert. Dann muß man aber mehr Luft zulassen, immer mit der oben gemachten Beschränkung, daß die Flamme nur senkrecht aufsteigt und sich beim Aufmachen bes Schieberchens in ber Arbeitstür eber diesem zuneigt. Wenn aber die Hauptmenge bes Schwefels verbrannt ist, und nur noch spärliche Flammen erscheinen, so sperrt man den Luftzutritt fast ganz ab und läßt die Hige des Ofens weiter wirken. zwei Stunden, ehe es Zeit ist, den Ofen frisch zu beschicken, wird die Arbeitstur geöffnet, und das Erz bis zur Tiefe von 8 bis 10 cm mit einem Haken gut durchgerührt, umgewendet und etwaige kleine Schladenkuchen entfernt. Wenn dabei noch blaue Flämmchen in irgend größerer Zahl erscheinen, so ift bies ein Zeichen, daß die Röftung nicht ganz vollständig war, und man muß bann etwas mehr Luft einlassen. Wenn die Zeit ganz herum ist (sei es nach 12 ober nach 24 Stunden), so schließt man die Luft unten ganz ab, öffnet die schmalen Türen für die Roststäbe und dreht je einen um den anderen zweis oder dreimal hin oder her. Dabei muß der Arbeiter durch die Arbeitstur nachsehen, ob die Schicht auch ganz gleichmäßig niedergeht; er kann es sehr gut nach dem Augenmaße einrichten, nicht zu wenig ober zu viel abzulassen. Dann wird sofort mit möglichster Schnelligkeit die schon vor dem Ofen bereit liegende Beschickung von Studlies, meist mit etwas besonders hingelegtem Feinties, eingetragen, wobei die auf S. 272 oben angeführten Regeln zu beachten sind, und ber Prozeß geht wieder von vorn an. Es ist klar, daß ein regelmäßiger Turnus in der Beschickung, so daß also z. B. alle ein oder zwei Stunden ein

nener Ofen an die Reihe kommt, wie es schon für eine regelmäßige Gasentwickelung unentbehrliche Bedingung ist, auch in Beziehung auf die gleiche mäßige Berteilung der Arbeit über den ganzen Tag großen Borteil bringt.

Die Arbeiter müssen die Roststäbe ganz gleichmäßig schütteln, wenn sie die Abbrände entleeren wollen, damit das Erz nicht an einer Stelle mehr als an einer anderen herunterkommt. Auch müssen sie Sorge tragen, daß nur talte, wirklich ausgebrannte Teile, keine rotglühenden Erzteile herunterkommen. Sie müssen hiernach das Erz oben durch die Arbeitstür mit der Eisenstange aufbrechen und dann umtrählen, um die Oberstäche wieder abzuehnen. Dann werfen sie das neue Erz ganz gleichförmig auf, wobei sie aber das Niveau an der Arbeitstür etwa 5 cm tieser als hinten und an den Seiten halten.

Zwei Mann können 18 bis 20 Öfen bedienen, von denen jeder 300 bis 400 kg in 24 Stunden brennt, einschließlich des Wegkarrens der Abbrände und der Beschickung mit Salpeter.

Das Innere bes Riesofens ift natürlich nach Einwerfen einer neuen Charge zunächst ganz schwarz. Erft allmählich zeigen sich blaue Flämmchen, welche bann größer und lebendiger werden und die ganze Masse bededen. Nach einigen Stunden werden fie wieder feltener; die Masse ist aber inzwischen beiß geworben und wird hellrotglühend aussehen. Später wird sie wieder kalter und die Glut ist am Ende der Periode oft gar nicht oberflächlich sichtbar. Sowie aber in der Masse gerührt wird, zeigt sie sich von neuem. tisches Zeichen, welches die Arbeiter gern anwenden, um sich zu überzeugen, daß der Ofen nicht zu heiß sei, um schon wieder beschickt zu werden, sind mit Schwefel an die Ofentilt gemachte Striche. Solange sich diese sofort entgunden, ift ber Ofen noch zu beiß; erst wenn sie stehen bleiben, ift er kalt genng jum Beschiden. Häufig muß man nach dem Dreben der Roststäbe und Entfernung ber Abbrande noch einige Zeit, selbst mehrere Stunden warten, bamit fich ber Ofen etwas abkühlt; auch hat bies ben Borteil, daß die oberste, noch immer etwas brennbare Schicht durch bas Umbrehen und Aufrütteln dazu gebracht wird, ihren Schwefelgehalt beffer zu verbrennen, was bei fofortigem Einwerfen von taltem Ries viel schwieriger ift.

Im allgemeinen dauert es immer einige Zeit, ehe die Arbeiter sich an einen neuen Ofen oder an eine neue Schwefelkiessorte gewöhnen. Wenn man also selbst geübte Arbeiter von anderen Orten her entnimmt, so muß man besondere Ausmerksamkeit auf sie verwenden, und noch mehr ist das der Fall, wenn es gilt, eine neue Kiessorte zu prodieren. Wenn es irgend angeht, soll man nicht verschiedene Sorten durcheinander prodieren, sondern bei einer Sorte längere Zeit bleiben, weil nur so die Arbeiter sich an eine vollkommen richtige Behandlung des Ofens gewöhnen. Jede Kiessorte verlangt eben eine etwas verschiedene Behandlung, was die Lustzusuhr, das Umbrechen u. s. w. betrifft.

Ein äußerst wertvolles Hilfsmittel zur Regulierung des Ofenganges ist die Analyse der Röstgase, die indessen wohl fast immer nur für eine ganze Batterie ven Öfen zusammen in dem gemeinschaftlichen Kanale vorgenommen wird. Hierüber wird weiter unten Näheres angegeben werden.

Wenn ein Riesofen im richtigen Gange ift, so wird er, von außen angefühlt, in seinem oberen Teile, etwa 15 cm unterhalb der Arbeitstur, so beiß fein, daß man die Hand barauf nicht ertragen fann; weiter unten muß er fühler sein, und unmittelbar über ben Rosten soll er unter allen Umftänden talt ober höchstens handwarm sein. Dieses ift eines ber wichtigsten prattischen Rennzeichen für ben richtigen Ofengang. Dfen unten heiß wirb, so tann bas freilich bie Folge von ungenügendem Zuge sein, aber auch, was im Grunde auf basselbe, b. h. auf ungenügende Luftzufuhr, herauskommt, es kann entweder zu viel Ries aufgegeben worden sein, oder es ist zu viel Feinties im Dfen, welcher bie Zwischenräume verftopft hat. Wenn zu viel Ries da war, was nur bei neuen Erzen leicht vorkommen kann, fo muß man eben kleinere Beschickungen machen. Ift zu viel Feinties im Dfen, so kann das herruhren: von ungenitgendem Sieben, von zu großem absichtlichen Zusatz von Staub, vom Zerfallen von Rlütten im Dfen ober vom Defrepitieren sogenannten "explosiven" Erzes (G. 44).

Iedenfalls ist das erste, was man tun muß, abgesehen von Abstellung des zu Grunde liegenden übelstandes, daß man den zu heißen Ofen wieder "kuriert". Man muß vor allem mehr Luft zulassen, und um die Hise noch sicherer hinauf zu treiben, muß man die neue Ofenbeschickung etwas später als gewöhnlich machen, und den Kies fast gar nicht in die Mitte des Ofens, sondern an die Seiten nud Hinterwände bringen. Es dauert immerhin einen oder zwei Tage, manchmal mehr, ehe ein Osen wieder die Normaltemperatur angenommen hat. In besonders hartnäckigen Fällen bleibt nichts übrig, als einen oder zwei Tage lang nur ganz kleine Beschickungen zu machen, dis alles ins Sleiche gekommen ist. Manche helsen sich sogar dadurch, daß sie die oberste glühende Kiesschicht herausnehmen, etwas abkühlen lassen und in den Osen, der ohnehin bei der niedrigeren Kiesschicht viel geringeren Zugwiderstand ersahren hat und dadurch etwas abgekühlt ist, zurückgeben.

Wenn ein Ofen längere Zeit zu heiß geht, was auch immer die Ur sach e davon sein möge (Luftmangel, zu große Beschickungen, Verstopfen durch Staub, schlechtes Durcharbeiten), so wird die Folge davon immer die gleiche sein, nämlich vermehrte Sauenbildung, mit allen ihren früher beschriebenen unangenehmen Folgen. Es sind dem Versasser Fälle vorgekommen, wo nichts übrig blieb, da die Sauen gar nicht zu bewältigen waren, als den Osen auszuschalten, die Roste auszuziehen und ihn ganz zu entleeren und frisch zu füllen.

Beschickungen sich nur äußerst träge entzünden. Auch dieses kann an einem Mangel an Zugluft liegen, oder aber daran, daß die Beschickungen zu klein sind, und ist dann leicht abgestellt. Wenn es aber so weit gekommen ist, daß der neu beschickte Kies sich gar nicht mehr entzünden will, so bleibt nichts übrig, als aus einigen der übrigen Öfen recht heißen Kies hineinzubringen; auf diese Weise läßt sich bei einiger Geduld immer Abhilfe schaffen, außer wenn etwa große Sanen auf dem Roste liegen oder andere grobe Fehler vorgekommen sind, die erst abgestellt werden müssen, ehe man daran denken kann, den Ofen richtig

zu betreiben. Ein öfters gebrauchtes, aber verwerfliches Mittel bei zu kaltem Ofengange ist es, glühende Kohlen auf den Kies zu legen. Die Kohlen sich fäure wird nämlich für einen großen Feind des Kammerprozesses gehalten, mehr als der Berdünnung der Gase entspricht; doch ist dieser Punkt noch nicht ganz aufgeklärt.

Ein Kiesofen kann auch zu kalt gehen, wenn zu viel Zug vorhanden ist, wenn also neben der zu seinem regelmäßigen Gange in intensivster Form nötigen Luft noch ein Überschuß davon durchgesangt wird, der dann nur als inertes, abkühlendes Gas wirken kann. Dies ist ein sehr großer Fehler, denn es vermehrt sich dadurch der Salpeterverbrauch, und es vermindert sich die Ansbeute an Schweselsäure in sehr hohem Grade. Schon lange, ehe noch eine Abkühlung der Ösen dadurch eintritt, kann der Luftüberschuß in eben erwähnter Weise schällich werden, und man muß sich gerade darum durch Beodachten der Art, wie sich die Flamme im Osen verhält, viel besser aber durch Analyse des Röstgases, davon überzeugen, daß das richtige Verhältnis vorhanden ist.

Balard erzählt in dem siebenten Bande der Rapports du Jury international (Exposition de 1867), p. 29, daß bei den ersten Versuchen von Perret und Olivier, Pyrit für die Schwefelsäurefabrikation zu verwenden, sie nach vielen Versuchen endlich die Verbrennung genügend leiten konnten, aber nur eine sehr kleine Ausbeute an Schwefelsäure erhielten. Sie schrieben dieses ungenügendem Zuge zu und brachten einen Ventilator an: aber jett sank augenblicklich die Ausbeute auf ein Minimum. Man versuchte nun das andere Extrem: die Luftkanäle wurden schnell verstopft, in der Eile mit Vrettern, die mit Schaffellen bedeckt und mit Stützen angedrückt wurden. Sosort wurde der Kammergang regelmäßig und damit war der Schlüssel zur Anwendung des Pyrits in der Schwefelsäurefabrikation gefunden. Wahrscheinlich sind auch die früher erwähnten Bemühungen von Elément Desormes in dieser Besziehung daran gescheitert, daß er zu viel Luft einströmen ließ.

Es wird davor gewarnt, feuchten Schwefelties anzuwenden (Kerl-Stohmanns Chemie, 3. Aufl., 6, 197), weil fich fonft beim Röften ftatt ber schwefligen Saure mehr schwefelsaure Salze bilben, die dann in der Hitze Schwefelfaureanhydrid abgeben. Diefes nimmt Feuchtigkeit auf und kondensiert fich schon vor ben Rammern in ben Leitungefanälen als Schwefelfaure, bie zerstörend auf die Kanäle einwirkt u. s. w. Man soll sogar bei feuchtem Wetter schon ahnliche Erscheinungen beobachten und ein geringeres Ausbringen in den Kammern finden, weil dann die in die Ofen eindringende Luft feucht ist. Ich selbst habe eine folche Wirtung ber feuchten Witterung nie bemertt, noch auf vielfältige Erkundigung bei anderen Fabrikanten etwas davon hören Nähere Untersuchungen, wie es sich bamit verhält, waren also erfönnen. Die Bildung von Schwefelfäureanhydrid sowohl als das Auftreten wünscht. von flussiger Schwefelsaure in ben Berbindungsröhren sind zwar vollständig konstatiert (vergleiche unten), aber daß etwa vorhandene Feuchtigkeit begünstigend barauf einwirke, ist noch nicht nachgewiesen und bezüglich ber Bildung von Schwefelsäureanhydrid fogar mehr ale unwahrscheinlich.

Nach bem oben Gesagten ist es wohl kaum nötig, es ausstührlicher zu ersörtern, daß es für jeden Ofen und jede Beschickungsweise nur sehr enge Grenzen gibt, innerhalb beren die Beschickungsmenge hin- und herschwanken kann (vergl. S. 265 ff.). Nimmt man zu viel, so schlackt der Ofen; nimmt man zu wenig, so wird er kalt. Wenn man also aus irgend welchen Gründen an der täglichen Kiesmenge abbrechen will, so muß man eben die nötige Zahl Öfen ausschalten, aber die übrigen voll gehen lassen. Nur wenn ce sich um ganz vorübergehende Unterbrechungen handelt, kann man einmal auf einige Tage etwas weniger Erz aufgeben; aber der Versasser möchte auch hier empsehlen, lieber die meisten Öfen ruhig weiter fungieren zu lassen, und nur die erforderliche Anzahl derselben durch Schließen aller Zugänge ohne neue Veschickungen im Glühen zu erhalten. Man wird dann viel leichter diese Öfen mit Hilfe ber anderen, gut gehenden, später wieder in Ordnung bringen können, als wenn sie alle kalt geworden sind.

Demjenigen, welcher die Sache nicht praktisch kennt, könnte es vorkommen, als ob bei ben vielen Fehlerquellen es zu den schwierigsten Aufgaben der Technik gehören müßte, eine Batterie Pyritösen im richtigen Gange zu erhalten. Dem ist aber nicht so; wenn die Ösen einmal in Ordnung sind, so bleiben sie bei einigermaßen zuverlässigen Arbeitern und der gehörigen Kontrolle von Seiten des Aussichtspersonals sehr lange in diesem Zustande, und machen weniger Schwierigkeiten, als selbst die Schweselösen. Wenn sie freilich in Unordnung kommen, so bedarf es eines energischen und erfahrenen Betriebsleiters, um sie wieder zu "kurieren".

3. Verbrennung von Feinkies.

Bei Stuckliesöfen wird in ber Regel nur barauf gefehen, bag keine gröberen Stude barin sind, als durch ein Sieb mit 75 mm Maschenöffnung gehen, und keine kleineren, als auf einem folchen von 12 mm zuruchleiben; wo man keine besonderen Apparate für pulverförmigen Ries hat, geht man ohne großen Schaden bis 6 mm Maschenöffnung herab. Aber jedenfalls muß derjenige Staub, welcher dann noch abfällt, auf besondere Beise behandelt Dies wird nun je nach ben Umftanden in fehr verschiedener Beise geschehen können. In solchen Fabriken, welche nicht Erzschliech als solchen antaufen, handelt es sich nur um den dem Studerz beigemengten Staub und um den außerdem beim Brechen entstehenden Abfall. Dieser ist viel größer beim Brechen mit Maschinen als von Hand, nämlich bei mittelharten Erzen schon 20 Proz., bei weichen noch mehr, und früher, ehe man rationelle und wirklich befriedigende Borrichtungen zur Berbrennung von Erzklein hatte, kam es bahin, daß große Fabriken, die sich schon eine Steinbrechmaschine angeschafft hatten, wiedet zu dem drei = bis sechsmal teureren Brechen durch Handarbeit zuruckgingen, um nicht so viel Erzklein zu haben. Namentlich war dies der Fall bei solchen, welche mit weichen Erzen, wie dem der Tharsis-Grube, arbeiteten; bei norwegischem Erze war der Vorteil immer auf Seiten des mechanischen Brechens, weil sie viel harter sind und wenig Staub geben. Wenn die Menge ber durch

das kleinere Sieb gehenden Kiesteilchen nicht etwa 71/2 Proz. des ganzen Erzes übersteigt, so kann man sich, nach jahrelanger Erfahrung des Berfassers, ganz ohne besondere Vorrichtung fur dieselben in folgender Weise behelfen. Man siebt das Rleine wie gewöhnlich aus und läßt davon für jeden Ofen eine bestimmte Menge neben ben gröberen Ries hinlegen. Wenn die gesamte Beschickung 3. B. 350 kg beträgt, so läßt man 325 kg als Grobes und 25 kg als Feines hinlegen; mehr als dieses Berhältnis führt leicht zu fehlerhaftem Gange des Ofens. Zuerst wird nun der grobe Ries wie gewöhnlich eingeworfen und dann erst das Feine, aber in der Weise, daß ber Arbeiter es mit ber Schaufel ben Seiten und ber Rüdwand bes Dfens entlang wirft, und den größten Teil der Oberfläche, namentlich die Mitte des Brenners, frei davon erhält. Ohnehin foll ber Ries im Inneren bes Brenners nach bem Einwerfen in ber Art mit bem Baken abgeglichen werben, bag bie eben erwähnten Stellen höher als das Zentrum bes Brenners sind. Der Grund bavon ist der: die von unten eintretende Luft findet bedeutend weniger Widerstaud an den verhältnismäßig glatten Bänden, als im Zentrum ber Riesschicht, und wird mit Borliebe an ben ersteren aufsteigen; es wird also unter sonft gleichen Berhältniffen das Zentrum weniger Luft bekommen, ale bie ben Wänden zunächst liegenden Teile. Wenn aber das Niveau der letteren etwas höher ift, und namentlich wenn der freie Durchgang der Luft durch den dorthin geworfenen Erzstand gehemmt ist, so werben sich die Zugkräfte ausgleichen, und die Abröftung wird über ben ganzen Ofen gleichmäßig erfolgen. Bu weit barf man selbstverständlich damit nicht gehen; auch darf man nicht erwarten, daß bei dieser Arbeitsweise die Abröftung ebenso regelmäßig ausfällt, als wenn man Stude und Feines jedes nach der bafur am besten geeigneten Arbeitsweise behandelt.

Die beschriebene Einrichtung genügt überhaupt gar nicht, wenn man über 71/2 Proz. Kleines vom Erzgewichte zu bewältigen hat, und man muß bann besondere Boxkehrungen treffen. Die alteste Methode ist wohl die folgende: Das Erapulver wird eingebunden, b. h. ohne weitere Bertleinerung mit hinreichend viel grob gepulvertem Ton ober Lehm gemischt, um es einigermaßen plastisch zu machen, bas Gemenge mit Waffer zu einem mörtelähnlichen Brei angemacht, in Rlumpen (Rlütten) geformt und auf bem Dampfteffel ober ben Pyritöfen Man wird bazu selten unter 10 Proz. Ton vom Erzgewichte brauchen, häufig mehr, sogar bis 25 Proz. Die "Klitten" werben bann in ben gewöhnlichen Pyritofen zugleich mit bem Studfies gelaben, aber nie zu viele auf einmal (höchstens ein Sechstel bes Banzen), weil sie boch im Ofen nach Rurgem in Staub zerfallen und bei ftarterer Beimischung den Bug verstopfen würden. Nur in manchen Gegenden hat man einen so fetten und von betrepitierenden Beimischungen so freien Ton, daß die damit angefertigten Klütten sich ziemlich gut im Ofen halten und abrösten lassen. Die Arbeiter geben ihrem Gebrauche immer möglichst aus bem Wege, weil sie ben Ofengang trot der oben angeführten Beschränkung ihrer Quantität schon sehr stören; wenn ein Ofen nicht gang warm geht, muß man sie überhaupt sofort weglassen. Um sich ihrer ohne Beeinträchtigung bes Ofenganges zu entledigen, brennt man sie an manchen Orten in besonderen Öfen, gemischt mit "coal brasses", b. i.

dem aus den Steinkohlen ausgelesenen Schwefelkies (S. 36), welcher infolge seines Kohlengehaltes lebhafter brennt und größere Hitze gibt als reiner Pyrit, aber dafür auch die schädliche Kohlensäure in die Kammern bringt. Sewöhnslich wird durch das Einbinden zu Klumpen nicht viel gewonnen, weil eben die Masse im Ofen zu schnell zerfällt, und man kommt beinahe ebenso weit, wenn man sich die Mühe und die nicht ganz unbedeutenden Kosten des Anmachens mit Ton erspart und den Staub gleich direkt in den Ofen mit einwirft. Nur durch sehr starke Beimischung von Ton kann man dem Zerfallen entgegenwirken, aber dann ist der Schweselverlust und die Verunreinigung der Abbrände um so größer. In beiden Fällen kommt der Schweselgehalt in den Abbränden sehr hoch, auf 6 bis 8 oder gar 10 Proz. Wo die Rücktände an Kupfershütten gehen, pslegen sich diese die Tonklütten ganz zu verbitten.

Die mit Ton eingebundenen Klütten sind mit so viel Übelständen behaftet, daß man sich bald nach etwas anderem umsah. Unbedingt nötig war dies natürlich, wo man überhaupt nur Schliech zur Verstigung hatte, oder ihn so billig bekommen konnte, daß man von der Verbrennung von Stücklies ganz oder teilweise absehen wollte. An den Gruben, in denen der Ries gefördert wird, befanden sich früher meistens ungeheure Halden von Grubenklein, welches früher gar nicht abzusetzen war und von den Besitzern manchmal gern für die Transportkosten hergegeben worden wäre, um sich nur Raum zu verschaffen. An anderen Orten kommt der Pyrit überhaupt nur in ganz loser, grob kristallinischer Form vor, und an anderen wieder wird er durch nasse Ausbereitung, also ganz und gar in Schliechsorm, gewonnen. Es lag also eine starke Veranlassung dazu vor, Apparate zu konstruieren, in denen man das Erzklein in größeren Mengen nühlich verwenden konnte.

Man kann die Vorrichtungen zur Verbrennung von unvermischtem Feinkies in drei Klassen einteilen, nämlich: 1. solche, welche mit Aufwendung von äußerer Erhitzung arbeiten, 2. solche, welche die Hitze von Stückliesbrennern benntzen, 3. solche, welche den Feinkies ohne anderweitige Apparate für sich verbrennen.

a) Berbrennung von Feinties mit Bilfe von Rohlenfeuerung.

Abgesehen von der Berwendung von "Klütten" ist es die älteste Methode zur Berwertung von Feinkies, ihn auf der Sohle eines von unten geheizten Ofens auszubreiten, dessen Feuerung sich an einem Ende befindet, während das Erzklein am anderen Ende eingeführt und allmählich nach dem Feuerungsende hin bewegt wird, so oft Raum durch Ausziehen von ausgebranntem Erz entsteht. Da in diesen "Fortschaufelungsösen" das Erz auf seinem Wege von einem zum anderen Ofenende oftmals umgewendet wird, so nahm man an, daß der Schwesel sehr gründlich ausgebrannt werden müsse. Dies ist jedoch nur in sehr unvolltommenem Maße der Fall, selbst bei 30 m langen Osen. Zudem ist der Auswand an Brennstoff im besten Falle recht bedeutend, nämlich nicht unter 50 Proz. vom Gewicht des Pyrits, gewöhnlich größer; man braucht viel Handarbeit, und das fortwährende Öffnen der Arbeitstüren bringt viel frische Luft in die Kammern (wozu selbst oft noch Feuergase durch Rizen in der Ofens

sohle kommen), was auf das Ausbringen und den Salpeterverbrauch sehr ungünstig einwirkt. Wir werden daher keine Einzelheiten über diese Art von Öfen geben, sondern verweisen auf die 1. Aust. d. W., 1, 165 bis 168, wo der belgische Musselosen, die Öfen von Spence, von Godin, von Imeary und Richardson beschrieben und teilweise abgebildet sind. Seitdem man erkannt hat, daß zur Verbrennung von Pyritklein keine äußere Hise erforderlich ist, erscheinen alle solche Ösen ganz irrationell und sind wohl auch ganz ausgestorben, abgesehen natürlich von dem ganz verschiedenen Falle der Röstung von Bleiglanz und anderen Erzen, welche allerdings fremder Hise zur Aberöstung bedürfen.

b) Abrösten von Feinkies in durch Stückliesöfen geheizten Apparaten.

Als dies eingeführt wurde, bedeutete es eine große Verbesserung der alten Methoden, muß aber heute auch schon für veraltet erklärt werden, jedenfalls bei eigentlichem Pyrit. Wir werden daher auch diese Verfahren, im Gegensatzur 1. Auslage, nur ganz turz erwähnen.

Der erste Ofen zur Abröstung von Pyrittlein mittels der in Stucktiesbrennern abgegebenen Dite scheint der in Frankreich am 24. Januar 1852
patentierte Osen von Usiglio und Dony gewesen zu sein, der jedoch nicht
sehr gut arbeitete. Biel wichtiger wurde der von Osivier und Perret konstruierte Osen, welcher sich in den meisten französischen Werken einführte und
viele Jahre lang benutzt wurde, die er durch den Maletra-Osen verdrängt
wurde. Osivier und Perret brachten über einem gewöhnlichen Schachtosen
für Stuckties eine Anzahl Tonplatten an, welche mit einer dunnen Schicht
(nicht über 20 mm) Pyritstand beschickt wurden (genaue Beschreibung und Zeichnungen 1. Ausl. d. W., 1, 171 bis 174). Man kann darin 1 Gew.-Al.
Feinties auf 2 Gew.-Ale. Stückties abrösten, wobei 4 bis 5 Proz. Schwefel in
ben Abbränden bleiben. Der ganze Osen war ursprünglich 6 m hoch, was
eine zweite Arbeitsbühne oberhalb der Hüttensohle ersorderte, und viel Arbeit
verursachte. Später machte man ihn weniger hoch und legte alle Türen auf
eine Seite, so daß man eine Anzahl von Ösen zu einer Batterie verbinden konnte.

Eine einfachere Form dieses Spstems, bestehend aus einer einzigen Gußeeisenplatte oberhalb der Stückliesbrenner, war (zuerst von MacCulloch) in verschiedenen Fabriken am Tyne eingeführt worden, mußte aber bald wieder aufgegeben werden (1. Ausl. S. 169 bis 171).

Sine andere Art der Aussührung desselben Prinzips stellt der Ofen von Hasenclever und Helbig vor (1. Aust. S. 174 bis 178). Bei diesem war am Ende einer Reihe von Stückliesösen eine Art Turm angebracht, mit acht geneigten Tonplatten, über welche das Erzklein allmählich herunterrutschen und auf diesem Wege abgeröstet werden sollte. Aber das Prinzip des selbsttätigen Nachrutschens bewährte sich nicht; die Bewegung des Erzkleins mußte durch Handarbeit unterstützt werden, wobei viel falsche Luft eindrang, und obwohl viele solcher Ösen erbaut worden sind, besonders in Deutschland, so sind sie

boch schon seit einiger Zeit ganz wieder abgekommen und sehe ich deshalb von ihrer nochmaligen Beschreibung ab.

c) Berbrennung von Feinties ohne außere Erhitung.

Bier muffen wir zunächst ein Berfahren beschreiben, welches teine besonderen Feinkiesöfen beansprucht, und nur eine Bervollkommnung der "Klütten= methode" darstellt. Es beruht darauf, daß Schwefelkies, in Form von fehr feinem Bulver mit Wasser innig vermischt, icon ohne Zuhilfenahme einer plastischen Substanz zu einer festen Masse zusammenbäckt. Dies kommt baber, daß der fein verteilte Pyrit bei Gegenwart von Wasser und Luft schon nach turzer Zeit selbst bei gewöhnlicher Temperatur sich zu orybieren anfängt und dabei basisches Ferrisulfat entsteht, welches die einzelnen Körnchen des Pyrits fest zusammenkittet. In genügendem Mage tritt dieses Resultat jedoch nur bann ein, wenn die einzelnen Körnchen bes Phrite eben fehr klein (fast so fein wie Weizenmehl) und die Mischung mit Waffer eine höchst innige ift, und dieses läßt sich burch bloges Sieben und Anfeuchten des Pyrits nie erreichen. Man muß daher das Erzklein auf einer Mühle mit Wasser zusammen fein mahlen und benutt bazu in England die baselbst für Mortelbereitung in größerem Maßstabe üblichen "pug-mills", eine Art vertikaler Mühlen (Rollermühlen), oft mit rotierender Bobenpfanne, und (bei feststehender Pfanne) in der Art konstruiert, daß nach Ende der Operation, wenn also bas Gemenge die richtige Konfistenz hat, dasselbe mechanisch aus ber Mühle herausgeschafft wird.

Man wirft bas Kiespulver auf die Mühle, läßt Wasser dazu lausen, und läßt nun die Mühle arbeiten, bis ein ganz gleichmäßiges, einem seinen Mörtel ähnliches Gemisch entstanden ist, welches schon für sich einigermaßen plastische Eigenschaften zeigt. Die sertige Masse wird in Schichten von etwa 12 mm Dicke auf der Decke der Kiesösen getrocknet, östers in Kuchen von etwa 50 cm im Quadrat, und ist schon nach 24 die 36 Stunden so hart geworden, daß man sie gebrauchen kann. Man zerbricht sie dann in Stücke von derselben Größe wie den Stusstlies und beschickt sie zugleich mit diesem in die gewöhnslichen Kiesbrenner mit Rost. Dabei ist man an kein bestimmtes Verhältnis gebunden, denn die auf diese Weise bereiteten Klütten sind sehr hart, so daß man sie ohne Schaden auf den Boden werfen kann; sie zerfallen nicht im Kiessosen und brennen sich ebenso gut aus wie Stückties; auch ist natürlich ihr Absbrand ebenso viel wert als derzenige des Stücktieses, während der mit Ton verunreinigte die Verwendung des aus den Kupferhütten schließlich abgegebenen Eisenoryds sehr erschwert (S. 284).

Ein Nachteil dieses Verfahrens ist der, daß die Mühlen durch den harten Phrit ziemlich leiden; aber trotzdem ist es in England in den großen Fabriken noch immer sehr verbreitet. Die Kosten desselben belausen sich an Arbeitslohn für das Mahlen, Transport auf die Brenner zum Trocknen, Hersunterschaffen, Zerbrechen, Wiegen und Ablegen vor die Brenner auf $1^{1}/_{3}$ Mark per Tonne. Dazu kommt noch eine halbe Mark für Kohlen zum Betrieb der

Mühle und Berschleiß berselben, im ganzen jedenfalls nicht über 2 Mark; außerdem natürlich noch der Arbeitslohn für das Brennen in den Kiesöfen selbst (auch wieder etwa 2 Mark per Tonne in Nordengland).

Dasselbe Ergebnis wird vielleicht in vollkommenerer, jedenfalls aber weitsaus kostspieligerer Weise durch das Verfahren von H. Wurt erreicht (Ver. St. Pat. Nr. 252 287). Er mischt das Erzklein mit gepulvertem metallischen Eisen, befeuchtet das Gemenge mit einer Lösung von Eisenvitriol und läßt das Sanze durch Rosten zusammenkitten.

Das eben erwähnte Berfahren ist nicht anwendbar in ben Fällen, wo die größere Menge ober das Ganze bes zu verwendenden Rieses in Form von Erzklein gegeben ift. Hier konnte man frither nur die oben (S. 284) erwähnten Fortschaufelungsöfen mit allen ihren Schattenseiten anwenden. Der erfte, welcher zeigte, daß die durch die Berbrennung des Gisenbisulfurets erzeugte Site volltommen ausreicht, um ben Borgang ohne Mitwirfung von äußerer Site durchzuführen, ganz ebenso bei Feinties wie bei Stückties, war Morit Gerstenhöfer, beffen Ofen (welche zuerst 1864 in Bang tamen und burch eine Beschreibung von Bobe 1866 bekannter wurden) in der 1. Aufl. d. W. 1, 182 bis 192 ausführlich beschrieben und durch viele Abbildungen verdeutlicht find. Wir geben hier nur eine Zeichnung, Fig. 90, und eine turze Beschreibung. Der Ofen ift ein Schacht von 5,2 m Höhe, 1,3 m Länge und 0,8 m Breite, gefüllt mit einer großen Anzahl von Tonprismen, die so angeordnet sind, daß die Zwischeräume je zweier Prismen auf die Prismen der oben und unten benachbarten Schichten treffen. Das Erzklein wird durch geriffelte Speisewalzen eingeführt und fällt von Schicht zu Schicht herunter, wobei es die auf den Prismen liegenden Erzteilchen entsprechend der natürlichen Böschung bes Erzes herunterstößt. Che man mit der Speisung durch Erz beginnt, wird der Ofen durch ein Kohlenfeuer auf helle Rotglut gebracht; später ift die Berbrennung des Pyrits burch die von unten eintretende Luft eine genügende Barmequelle.

Die beiben großen Nachteile des Gerstenhöfer-Ofens sind die große Menge des darin erzeugten Flugstaubes und die sehr unvollkommene Entschwefelung, die nur auf 8 bis 10 Proz. S in den Abbränden geht. Besonders aus diesen Gründen ist jener sinnreiche Apparat beinahe allenthalben wieder abgeschafft worden und wird heute nur zum Abrösten von Rohstein in einigen wenigen Aupferhütten angewendet. Auch in Freiberg, wo man ihn früher für Erze und Hüttenprodukte mit 25 bis 36 Proz. S anwendete, ist er durch den Rhenania-Röstofen (s. n.) verdrängt worden.

Nach Scheurer-Restner (Bull. Soc. Chim. 45, 228) hätte Perret später einen dem Gerstenhöferschen ähnlichen, aber von dessen Fehlern freien Ofen konstruiert. Der Pyrit soll darin vollständig ausgenut und nur halb so viel Arbeit wie bei Malétra-Ösen (s. n.) erfordert werden. Zur Zeit, als dieser Bericht erschien, war augenscheinlich der betreffende Osen noch im Verssuchsstädium, und da seitdem nichts darüber verlautet hat, muß man annehmen, daß er sich doch nicht bewährt hat.

Die durch Gerftenhöfere Erfindung nur unvollkommen verwirklichte

11

~ ~

•

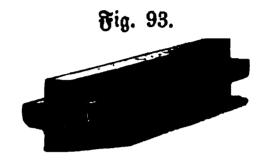
Absicht ist auf sehr einfachem Wege wirklich erreicht worden, in der Tat so einfach, daß man nicht einmal baran bachte, die Erfindung zu patentieren, obwohl sie sich später als angerorbentlich wichtig erwies. Maletra, Besitzer ber Fabrit zu Betit Quevilly bei Rouen, wo langere Zeit ber Feinties in Olivier-Perretschen Ofen gebrannt worben war, tam auf ben Gebauten, ben oberen Teil bieses Ofens von bem unteren zu trennen und bas Erzklein burch seine eigene Berbrennungshite abzuröften, ohne Unterftutung eines Studfiesbrenners. Diese, um 1867 herum mit Hilfe von Tinel ausgearbeitete 3bee hatte vollständigen Erfolg; aber tropdem, und obwohl ber so konstruierte "Etagenofen" ober "Plattenofen" der einfachste und billigste aller Feintiesöfen ift, wurde er doch verhältnismäßig langsam bekaunt. Erst seit 1873, wo die Wiener Weltausstellung die Aufmerksamkeit auf ihn lenkte, verbreitete er sich mit großer Schnelligfeit; in England erst seit 1880, nachbem er bort burch vorliegendes Werk bekannt geworden war. Der erste Ofen außerhalb Frankreichs scheint in ber Fabrit von Gebrüber Schnorf zu Utiton am Zuricher See 1870 gebaut worben zu fein; der erste in Deutschland in der Runheimschen Fabrit in Berlin.

Fig. 91 (a. S. 290) gibt einen Längsburchschnitt und Fig. 92 (a. S. 290) einen Querdurchschnitt, letteren burch zwei benachbarte Ofen; gewöhnlich find mehrere nebeneinander aufgestellt. Um ihn in Gang zu seten, dient der Rohlenrost a mit Fenertlir b, die jedoch nebst dem Aschenfall vermauert wird, sobald der Ofen Rotglut angenommen hat. Während der Feuerung mit Kohlen bleibt die oberste Arbeitstur offen. Man beschickt bann die funf Platten cdefg mit Feinties burch die Arbeitsturen hik, worauf ber Phrit sofort Feuer fangt. Die nötige Luft wird durch den Kanal l eingeführt und beliebig reguliert. Die Gase ziehen in der durch die Pfeile angedeuteten Schlangenlinie über alle Platten hin, entweichen burch ben Fuchs m in die Flugstanbkammer n und gehen durch o nach der Bleikammer, eventuell nach einer anderen Flugstaubkammer. Die Rammer n ift mit einer Gußplatte p abgebeckt und auf dieser Dede stehen Bleipfannen rr, in benen sämtliche Kammersäure von 52 bis 60° B. abgebampft werden fann. Die Säure ber Pfannen kommuniziert wie gewöhnlich burch Beber, ober auch burch einfache Überläufe. Jebe der 2,40 m langen und 1,50 m breiten Stagen besteht aus acht Platten, in zwei Reihen von je vier; die Platten ruhen seitlich in den Seitenmauern des Ofens, in der Mitte auf Trägern von feuerfestem Ton ss, beren Form burch Fig. 93 (a. S. 291) noch mehr anschaulich gemacht werden wird. Sie find nicht in gleichen Abständen voneinander, wie man es auch auf der Zeichnung sieht; die oberen Stagen, auf benen fich mehr Gas entwickelt, find etwas höher als bie unteren, welche zugleich die strahlende Wärme der Tonplatten um so nötiger haben. Am geeignetsten für die oberen Stagen ist ein lichter Abstand zwischen den Platten von 11 cm. Um eine größere Menge von Erz abröften zu können, kann man sich nun freilich nicht bamit begnitgen, wie bei dem Olivier-Perretschen Ofen, die Masse ruhig liegen zu lassen; da hier die außere Erhitzung durch die Gase des Studtiesofens fehlt, so würde die Berbrennung zu unvollständig sein und die Hitze bald so fehr sinken, daß die Berbrennung ganz aufhören würde.

Fig. 91.

Man muß also die Masse in Bewegung setzen, was auf folgende Weise geschieht. Alle vier Stunden wird durch die Tür k der Inhalt der untersten Platte g auf das Sewölde t, welches oden abgeednet ist, aber nach hinten sich absenst, ausgezogen, nachdem vorher das darauf liegende, nun ganz abgeröstete Erz durch dieselbe Tür k und den Fuchs u in den Keller v geschoben worden ist. Dann stößt man durch die Tür i den Inhalt von f nach der Platte g hinunter und ebnet ihn daselbst wieder. Sbenso versährt man allmählich mit den höheren Platten, die man oben die Platte c ganz leer bekommt, die nun mit frischem Erz beschickt wird. Wenn vier Ösen zusammengebaut sind, so kommt je einer

bavon alle Stunde daran. Der Inhalt des Kellers uwird durch die Tür valle Tage einmal ausgeräumt. Die Bewegung des Erzes beim jedesmaligen Bestördern von einer Stage zur anderen bewirft seine gründliche Berbrennung und befördert zugleich badurch die Ofentemperatur. In vier Ösen obiger Dimen-



sionen werden täglich 3000 kg Phritklein abgeröstet; man rechnet 32 bis 35 kg Ries auf jedes Quadratmeter der Platten.

Der Maletrasche Plattenofen hat vielfache Abänderungen erfahren, von denen nur folgende erwähnt sein mögen.

Zuweilen konstruiert man die Stagen in Form eines sehr flachen Gewölbes, der größeren Stadilität halber; jedenfalls kann man der Unterseite, namentlich bei breiteren Platten, eine gewöldte Form geben. Manche Fabrikanten ziehen es vor, die Öfen so zu bauen, daß die Tonplatten, welche die Stagen bilden, nicht in das Seitenmauerwerk eingeschlossen sind, weil man sie dann leichter erneuern kann. Neuerdings hat man die Platten stärker gemacht, um die sonst augewendeten Mittelträger (Fig. 93) entbehren zu können, welche beim Arbeiten im Ofen sehr im Wege sind. Solche einfachen Platten macht man im Lichten 1 bis 1,1 m breit.

Die von Schaffner zu Außig konstruierten Plattenöfen, von welchen ich burch die Güte des Erbaners in den Figuren 72 bis 76 S. 234 der 2. Aufl. d. W. vollständige Konstruktionszeichnungen zu geben imstande war, sind in einigen Einzelheiten von den ursprünglichen Malétraschen verschieden, und gehörten jedenfalls zu den besten ihrer Art. Es find bei diefen fleben Platten vorhanden, von denen jede durch eine eigene Tür bedient wird, und zwar drei von der einen und vier von der anderen Seite. An der ersten Seite befindet sich auch die Aschenfalltur von etwa 1/2 m im Duadrat zum Ausziehen der Abbrande, welches demnach in gewöhnlicher Weise, nicht burch ben etwas schwer zugänglichen "Keller" von Maletra geschieht. Die Turen gleiten sämtlich mit ihren abgehobelten Rändern auf gleichfalls abgehobelten, an die Frontplatten angegoffenen Leisten; eine weitere Dichtung ober Berschmierung ist durchaus An die Frontplatten ist eine Anzahl von eisernen Aniestuden angebolzt, welche zwischen ihrem gefröpften Teile und ben abgehobelten Leisten hinreichenden Raum frei laffen, daß die Turen barin bin- und hergleiten können, und es find so viel biefer Teile vorhanden, daß die Titren immer von je dreien berselben gehalten sind (Fig. 94 a. f. S.).

Diese Art der Arbeit ist augenscheinlich viel billiger, als wenn alles in einem Stücke gegossen wäre, weil das Hobeln dabei sehr einsach ist, und auch viel billiger, als die oben S. 256 abgebildete, in England gebräuchliche Einrichtung, ohne darum weniger zwedentsprechend und solid als die letztere zu sein. Besondere Luftöffnungen sind nicht vorhauden, da trot der abgehobelten Dichtungsstächen Luft genug zum Betriebe des Ofens eindringt; die Regulierung muß eben hier ganz durch den Schornsteinschieder geschehen.

Die einzelnen Etagen werden durch Platten aus bester Schamottemasse gebildet, welche ohne Mittelftützen quer über die ganze Breite des Ofens hinlaufen; sie sind 1,5 m lang (== der Breite des Ofens zuzüglich der Auflage

Fig. 94.

an beiden Enden) und je 0,5 m breit; ihre untere Seite ift gewölbeartig gestaltet, in der Mitte sind sie etwa 90 mm, an den Enden etwa 130 mm start.

Die Decke ber ganzen Ofenreihe wird durch einen Flugstaubkanal gebildet, welcher sich hinter ben Öfen noch in eine größere Kammer fortsetzt, aus der das Gas während des Anheizens durch einen unterirdischen Kanal zum Schornskein, während der Arbeit selbst aber durch ein eisernes Rohr zum Gloverturm geleitet wird. Durch den Flugstaubkanal hindurch geht für jeden Ofen ein Fülltrichter für den Feinsties; das Trichterrohr ist durch einen kleinen gußeisernen Konus (mit der Basis nach unten) verschlossen, welcher sich oben in eine aus dem Trichter herausragende Stange fortssetz; diese ist sest mit einem wagerechten zweiarmigen Hebel verbunden, dessen Drehpunkt außerhalb des Kumpfes liegt, und dessen äußerer Arm mit einem Gegengewichte versehen

ist. Dies gestattet, ben mit Erztlein gefüllten Trichter leicht und augenblicklich burch Niederbrücken bes äußeren Sebelarmes zu entleeren; die neu aufgeschüttete Beschickung bewirft nach dem Niedergehen des Bentilfonns wieder einen gasdichten Berschluß. Um Ende des ganzen Spstems befindet sich die oben erwähnte Staubsammer, an welche sich der Gloverturm unmittelbar auschließt. In diesem Osen werden Staub und Graupen zugleich gebrannt, und dis auf 1 Proz. Schwesel abgeröstet; man erspart es sich also hier, das Erztlein sein zu mahlen,

Der Ansiger ober Schaffnersche Feinliesofen ist an vielen Orten nach ben in den früheren Auflagen dieses Wertes gegebenen Pläne mit vollem Ersfolge errichtet worden. Nathrlich hat man ihn aber auch vielsach wiederum in Sinzelheiten abgeändert, wie z. B. die von Falding in Minoral Industry 7, 668 gegebenen Pläne zeigen. Die meisten Praktiker sind heute der Ansicht, daß die von beiden Seiten beschickten Ösen zu viel falsche Lust eintreten lassen und man zieht es daher vor, zwei Ösen mit den Rückseiten aneinander stoßen zu lassen. Ich kann durch die Güte des Herrn H. H. Niedensühr einen Etagenosen des neuesten Typus in den Figuren 95 bis 97 geben, die ohne weitere Erklärungen verständlich sind und weitere Abbildungen entbehrlich machen.

ζ

Ī

•

•	•		•
	•	-	
	•		
,			
			•

Rach Mitteilungen von F. Benker (1902) baut dieser die Malétra-Dfen noch immer nach altem System (S. 289), mit den Arbeitstüren immer auf einer Linie. Auf ber Dede befindet sich ein großer Sammelkanal und Staubkammer von etwa 1,50 m Höhe. Schließlich folgt eine große Staubkammer von derselben Breite und Höhe wie der Ofen, und 6 bis 10 m lang, je nach der Art der Riese. Jede Abteilung erhält in 24 Stunden 12 Beschickungen, zusammen 1000 bis 1200 kg 50 proz. Ries, aber bis 1600 kg kupferhaltige Riese mit nur 24 bis 28 Proz. Schwefel, wie fie z. B. in Tostana vorkommen, mit 3 Proz. Cu und 26 Proz. S; nach bem Rösten ift 90 Broz. bes Kupfers in Wasser und 95 Proz. in dünner Schwefelsäure löslich. Für je zwei Abteilungen dient ein Mann. Das Ausbreiten bes Riefes auf ben Platten geschieht mittels eines Krähls in ber Art, daß die Oberfläche wellenförmig wird und es keine entblößten Stellen gibt. Bei folchen armen Riesen erhielt Benter boch Gase von durchschnittlich 7,7 Proz. SO2, die pro Rubitmeter Rammerraum in 24 Stunden 6,2 kg Schwefelsäure von 500 B., mit einem Berbrauche von 0,7 kg Salpeterfäure von 360 B. pro 100 50 grab. Schwefel= fäure, lieferten.

Einer ber hauptsächlichsten Borzüge des Etagenofens ist der, daß das Erz darin weit besser als sonst ausgebrannt wird, nicht nur im Bergleich mit anderen Formen von Feintiesöfen, sondern selbst mit den besten Studtiesöfen. Selbst ohne bas Erztlein fein zu mahlen, kann man ben Schwefel in den Abbrunben sehr leicht auf 1,5 Proz. herunterbringen. An vielen Orten, z. B. in Utikon, tommt der Durchschnittsgehalt der Abbrande nie über 1 Proz., und bleibt oft darunter. In der Fabrit von Malétra selbst kommt man auf 0,6 bis 0,8 Proz., jedoch nur badurch, daß man den Feinkies zu einem gleichförmigen Pulver mahlt. Auch die burch die Ofen gehende Erzmenge ist von Einfluß auf diesen Punkt. Sorel gibt an, daß man in einer Ofenbatterie, wenn man 34 bis 35 kg Erz pro Quadratmeter in 24 Stunden durchsetzte, regelmäßig auf 0,75 Proz. Schwefel hinab tam; bei 36 kg stieg der Schwefelgehalt auf 1 Proz., bei 32 kg fant er auf 0,42 Proz. Jurisch (Schwefelfäurefabritation S. 80) gibt bie Durchsatmenge = 25,6 bis 35,8 kg, burchschnittlich 30 kg pro Quabratmeter Platten an. Stolzenwald (Chem.-Zig. 1901, S. 22) konnte von ungarischem 47 proz. Ries nicht über 24 kg pro Quadratmeter brennen, um auf 1,7 Proz. S in ben Abbranden zu kommen. Ich habe in Teutschland Etagenöfen gesehen, welche "Graupen" von spanischem Erz bis auf 2,8 Proz. S, und sogar "Stücke" von westfälischem Erz auf 3,5 Proz. S brannten. Natürlich kann man solche Ergebnisse nur bei reinen, von Zint, Blei u. f. w. freien Erzen erwarten. Daher werben die Abbrände von Blattenöfen gern für Hochöfen und andere metallurgische 3wede angefauft.

Der Malstra-Ofen eignet sich am besten für reiche Erze. Bei 50 prozentigem Erz bekommt man gute Resultate, wenn man auf das Quadratmeter in 24 Stunden 32 bis 37 kg Erz verbrennt. Die unterste Grenze ist 28 kg, aber dies darf nur ausnahmsweise geschehen, weil die Öfen sonst kalt werden. Für arme Erze unter 38 Proz. Schweselgehalt ist der Plattenosen nicht gut branchbar.

In einem Ofen mit sechs Platten sollte kaum eine violette Flamme sichtbar sein, wenn man die Beschickung von der obersten auf die zweite Platte hinunter krückt. Die zweite Platte ist hellrotglühend, die dritte etwas weniger, und so fort; der hintere Teil der fünften sollte nur bei Nacht sichtbar sein, durch das von der vierten Platte ausgestrahlte Licht, und die sechste sollte ganz schwarz erscheinen. Arutwig und Dumoncourt (Chem.-Ztg. Rep. 1898, S. 242) fanden auf der obersten Platte eine Temperatur von 680°, auf der zweiten 750°, auf der dritten 720°, auf der vierten 650°.

Sorel fand auf den verschiedenen Platten folgenden Schwefelgehalt:

Im	fris	chen Erz	e	•	•	•	•	•	50	Proz.
Auf	der	ersten ?	ßlatte	•	•	•	•	•	32	"
"	"	zweiten	"	•	•	•	•	•	17	"
"	"	dritten	"	•	•	•	•	•	7	"
"	"	vierten	"	•	•	•	•	•	5	"
"	"	fünften	"	•	•	•	•	•	2	"
**	"	sechsten	•11	•	•	•	•	•	0,	75 "

Er fand regelmäßig die eine Hälfte des Schwefels in den Abbränden in Gestalt von Monosulfuret, die andere in der von Ferrisulfat.

Eine Reihe von Gasanalysen aus den verschiedenen Etagen eines Malétrasofens gibt F. Fischer (vergl. weiter unten).

Crowder (J. Soc. Chem. Ind. 1891, p. 298) fand bei Öfen mit sieben Platten, welche alle acht Stunden beschickt werden, so daß jede Beschickung $7 \times 8 = 56$ Stunden im Ofen zubringt, in zwei Reihen (a. und b.) von je 23 und 26 Versuchen folgende Mittelgehalte des Erzes an Schwefel in Prozent:

Frisches	Erz		•	•	50,00	50,00	Proz.	S
Oberste	Platte	•	•	•	32,27	32, 81	"	"
3 weite	"	•	•	•	21,41	17,55	"	"
Dritte	"	•	•	•	12,77	11,09	"	"
Vierte	rr .	•	•	•	6,39	5,05	"	"
Fünfte	"	•	•	•	4,08	3,42	"	"
Sechste	"	•	•		2,35	2 ,56	"	"
Siebente	: ,,	•	•	•	2,27	1,96	"	"

Wenn der Zug zu stark ist, so kühlen sich die unteren Platten zu sehr ab, und die oberen werden heißer. Dies kann den Anschein verursachen, als ob der Prozeß sehr gut ginge; aber es kommt bald anders heraus. Wenn im Gegenteil zu wenig Zug ist, so wird die unterste Platte leuchtend und der Schweselzgehalt der Abbrände steigt rasch. In beiden Fällen sindet auf der zweiten Platte eine Sinterung, und infolge davon schlechte Abröstung statt. Man kann dem abhelsen, indem man an der Tür der zweiten Platte etwas Luft einläßt, oder auch, indem man mit der Beschickung etwas Abbrand mischt. Die Zulassung von Luft auf die Zwischenplatten ist auch dazu dienlich, etwa zurückgebliedene Ösen vorwärts zu bringen, und den etwa von der ersten Platte sublimierenden Schwesel zu verbrennen, was bei heiß gehenden Ösen oder auch bei seuchtem

Schwefelwasserstoff ausgebendem Pyrit notwendig werden kann; aber dieses Hilfsmittel, welches bei richtigem Gebrauche sehr nützlich ist, muß immer mit Vorsicht angewendet werden, damit die Bodenplatten nicht durch Mangel an Luft zu kalt werden.

Bei normalen Arbeitsbedingungen wird alle zur Berwandlung des Schwefels in Schwefelsäure erforderliche Luft auf der untersten Platte eingeführt, und diese große Luftmenge kann die Temperatur der beinahe ausgebrannten Masse so weit erniedrigen, daß das Ferrisulfat nicht mehr zersetzt wird. Man versuchte bei Malétra zuerst dies dadurch zu vermeiden, daß man das Röstgas unter die Bodenplatte zurückführte, wodurch man diese heizte und den darunter befindlichen Raum noch als Staubkammer ausnutte; aber dies ging nicht an und wurde fehr bald wieder aufgegeben. Man hat sogar versucht, die Hitze ber Röstgase zur Vorwärmung der Verbrennungsluft auszunuten. Aber dies muß augenscheinlich sehr störend für den Bug sein, und wird sich auf die Länge kaum bewähren. Man könnte benfelben Borteil mit größerer Leichtigkeit erreichen, wenn man am Boden nur die unbedingt zur Beendigung des Röstens erforderliche Luft zuließe, und die übrige Luft burch einen Regulierungsschieber in der obersten Arbeitstur einführte. In diesem Falle wird die Bodenplatte im Finstern deutlich glühend erscheinen. Man kann dieses Berfahren jedoch nur bei sehr gutem Zuge durchführen, z. B. wenn man das Gas vor dem Eintritt in die Rammer bedeutend ansteigen und es auf keinem Teile seines Weges hinabsteigen läßt. Die Ofenwände müßten in diesem Falle ziemlich dick gemacht werden, um Wärmeverluft im unteren Teile des Ofens zu vermeiben; andererseits mußte man eine Überhipung ber oberften Platte baburch verhüten, daß man ben Gastanal recht hoch macht und die Ableitung ber Wärme von dort burch Auffeten von Gaureverdampfpfannen u. bergl. beförbert.

Plattenösen sind leichter als Stückliesösen zu führen, brauchen aber etwas mehr Arbeit. Man nimmt gewöhnlich an, daß ein Mann täglich 1000 kg Kies beschicken, brennen und ausziehen kann; das Maximum ist 1250 kg. Am besten gibt man jedem Manne fünf Ösen, so daß jeder Osen alle fünf Stunden an die Reihe kommt. Sauenbildung kommt hier kaum je vor. Die Arbeitstüren dürsen nie länger als unbedingt nötig offen gelassen werden; wird dies beobachtet, so ist das Ausbringen an Säure und der Salpeterverbrauch bei Plattenösen gerade so gut wie bei den besten Stückliesösen. Wenigstens ist mir dies in allen von mir besuchten Fabriken versichert worden.

Wenn ein Ofen frisch in Betrieb gesett werden soll, so muß er natürlich wie gewöhnlich gut ausgetrocknet werden. Die Verbindung mit den Kammern wird verschlossen, und auf den Platten ein Kohlenseuer angemacht, wobei man mit der untersten beginnt und nötigenfalls einen provisorischen Kamin aufsett. Nach vier dis fünf Tagen, wenn der Osen mäßig rot glüht (es ist nicht nur unnötig, sondern geradezu schädlich, dis auf helle Rotglut zu gehen), wird das noch übrige Fener ausgezogen, Phrit auf die drei obersten Platten beschickt und die Verdindung mit den Kammern geöffnet, worauf der Prozeß, wie oben beschrieben, weiter geht.

Im Laufe der letten 10 Jahre sind die Plattenöfen auch in verschiedenen

englischen Fabriken, überall mit vollem Erfolge, eingeführt worden, in großartigster Art in den Newcastle Chemical Works, wo 129 Außiger Öfen der S. 292 beschriebenen Art errichtet worden sind, welche wöchentlich 600 bis 650 Tons spanischen Pyrit verbrennen. Jeder Ofen empfängt alle acht Stunden eine Beschickung von 225 bis 237 kg Feinkies.

Die gegen den Malstra-Ofen in seiner Anwendung für Sulfitstoffsabriken von Harpf erhobenen Bedenken sind von mir in Zeitschr. f. angew. Chem. 1896, S. 65 und 157 widerlegt worden.

>

Maria Paterial III A

Andere Formen von Etagenöfen.

Der Ofen von Finch, W., J. und S. Willoughby (Engl. Pat. Nr. 2913, 1883) unterscheibet sich von einem Maletra-Ofen nur badurch, baß die Platten nicht horizontal, sondern abwechselnd nach verschiedenen Seiten geneigt sind.

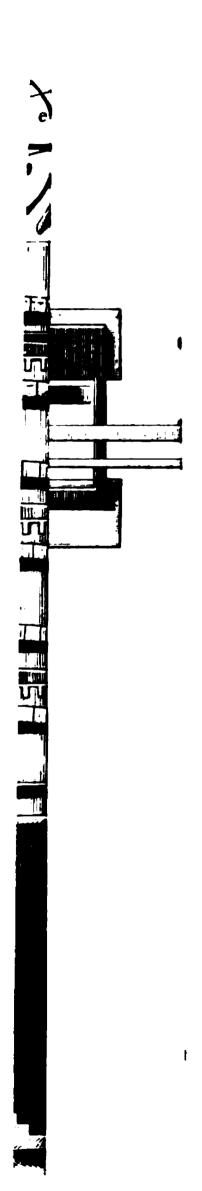
Mactear (Engl. Pat. Nr. 3701, 1878) beschreibt einen ein wenig absgeänderten Malétra-Ofen.

Hasen zwischen Gerstenhösers und Maletras in der Mitte steht. Dieser Ofen, dessen Zeichnung und Beschreibung in der 1. Aufl. d. W. 1, 196 bis 198 zu sinden ist, ist nie praktisch ausgeführt worden.

Bramwell (Deutsch. Pat. Nr. 22758) beschreibt einen komplizierten Pyritosen, in dem, entgegengesetzt den gewöhnlichen Feinkiesösen, die frische Lust mit dem rohen Erz zusammentrifft und die Röstgase nach und nach über teilsweise abgeröstetes Erz und zuletzt über die fast erschöpften Abbrände geführt werden. Dies wird badurch durchgeführt, daß fünf Röstherde in einer Reihe gebaut werden, von denen jeder einen mit einem Hauptkanal kommunizierenden Sasabzugskanal besitzt, welcher mittels einer Drosselklappe aufs oder zugestellt werden kann, so daß man den Gasstrom nach Belieben leiten kann. Der letzte Ofen kommuniziert mit dem ersten durch einen unterirdischen Kanal, so daß man einen regelmäßigen Rundgang, wie bei Sodaauslaugungsgefäßen, einsrichten kann.

Mechanische Feintiesöfen.

Die Notwendigkeit, bei Malstraschen und ähnlichen Öfen die Türen häusig zu öffnen, verursacht viel Arbeit und stets auch Einströmen von falscher Luft. Diese Übelstände sind in dem mechanischen Röstofen von Gebrüder Macdougall aus Liverpool vermieden worden, leider mit Einstührung anderweitiger Schattenseiten, welche zu einem Aufgeben dieser Öfen gestührt haben. Aber da sie den Anstoß zu allen späteren Ersindungen in diesem Gebiete gegeben haben, so möge ihre Beschreibung dennoch hier gegeben werden. Der in Fig. 98 bis 100 gezeichnete Osen besteht aus einem gußeisernen Cylinder, 1,85 m im Durchmesser und 3,50 m hoch, aus sieben einzelnen



•

•

1 |

•		
•		
•		
•		
	•	
•		

Ringen aa zusammengeschraubt und mit Boden versehen, aber oben offen. Die einzelnen Ringe find so gegoffen, daß ihr unterer innerer Rand als Wiberlager für flache Gewölbe b, bis b, dienen kann, welche den Innenraum des Cylinders in sieben vertikal übereinander liegende Kammern teilen, beren oberfte oben offen ift. Die Gewölbe, sowie auch der gußeiserne Boden des Chlinders sind sämtlich in der Mitte durchbrochen und gestatten den Durchgang einer stehenden gufeisernen Belle c, 0,15 m did, welche durch das Stirnrab d, die mit Trieb versehene Riemscheibe e und die als Motor dienende Dampfmaschine f in Umdrehung versetzt wird. An der Welle find oben und unten die Doppelbecher g und g_1 angebracht, in welche die am obersten Gewölbe und am Cylinderboden befestigten Ringe h und h, eingreifen; die letteren sind fest, während die Becher gg_1 sich mit der Welle dreben, und ein Flüssigkeitsverschluß (Wasser dürfte dabei zu schnell verdampfen; vermutlich könnte man recht gut statt einer Flussigkeit Sand anwenden) macht die Ein- und Austrittsstelle der Welle somit leicht gasbicht. Man bemerkt ferner die an der Welle fest angebrachten, mit abwärts gestellten Bahnen versehenen gußeiserneu Arme i, ig u. f. w. bis ig. Die Bahne berfelben sind abwechselnd in umgekehrter Richtung gestellt, so bag ber Arm i, ben Erzstaub vom Bentrum nach ber Peripherie, i2 benfelben von der Peripherie nach bem Zentrum schiebt, is wieder wie i, i4 wie ig und so fort wirkt. Dem entsprechend enthalten die Gewölbe abwechselnde Durchbrechungen, b1, b3 und b5 am Rande, b2, b4 und b6 in der Mitte; bei ben letteren ift aber eine große, 0,372 m im Durchmesser haltenbe, mit einer eisernen Röhre ansgefütterte Zentralöffnung, welche um den Wellbaum herum bem Staub und Gas freien Spielraum gibt, mahrend in ben anderen Böben bie Welle von einem Eisenrohre so bicht umgeben ift, daß fast gar tein Staub und noch weniger Gas durchpassieren tann. Das Erzklein (welches übrigens nur burch ein Sieb von je einer Offnung auf 25 mm zu passieren braucht, also Stude von Ruggröße enthalten barf) wird burch ben Elevator k, ber ebenfalls von der Maschine f bedient wird, nach oben gehoben, und entleert sich auf den obersten Boden b_1 , wo ihn der Arm i_1 umherführt und allmählich der Peripherie zuleitet; babei wird bas Erz burch bie Site ber Gafe vollständig getrocknet. Bon der obersten offenen Kammer wird nun das am Rande bei I herunterfallende Erz durch den Rolben bei A kontinuierlich in die erste geschlossene Rammer eingestoßen; ber Rolben $m{A}$ kann entweder durch die Stange $m{B}$ oder $m{C}$ in hine und hergehende Bewegung versett werden, und man kann ihn beliebig schneller ober langsamer gehen lassen, woburch die Speisung mit Erz vollkommen genau reguliert werden. Der Arm ig schafft nun das Erz nach bem Bentrum von b2, wo es hinabfällt, von is nach ber Peripherie von b3 gebracht wird, dort wieder hinabfällt und so fort, in ganz allmählicher Bewegung, und fortwährend durch die Bahne ber Arme umgewendet, bis es endlich am Boben ankommt und durch das Rohr m entleert wird. Die zwei Schieber n und o bewirken, daß man den Inhalt von m ohne Gasverluft ober Eindringen von Luft nach außen schaffen kann. Da ber Ofen während ber Operation in voller Glut ift, und zwar oben am beißesten, so entzündet sich bas Erz, sowie es in ber ersten geschlossenen Kammer auf bem Boben ba ankommt, und wird auf

seinem allmählichen schraubenförmigen Wege nach unten vollständig abgeröstet. Die nötige Luft wird durch die Luftpumpe p kontinuierlich und in genau nötiger Quantität zugeführt, und die Röstgase entweichen durch das Rohr rnach den Kammern.

Die hier gezeichneten Dimensionen reichen für die Berbrennung von 3500 kg Erzklein pro 24 Stunden aus; mit acht Kammern statt der sechs (geschloffenen) tann man 5000 kg abröften. Auch für Gasreinigungsmaffe eignet sich der Apparat vorzüglich, aber dann nur mit vier Kammern. Rohlenverbrauch bei dem gezeichneten Apparate belief sich (1876) in einer nordenglischen, dem Verfasser bekannten Fabrik auf 4000 kg wöchentlich, sämtlich zum Betreiben der Maschinerie; eine zweipferdige Maschine und ein 37 mm weites Dampfrohr foll für ben größten Ofen ausreichen. Der Arbeitslohn war 85 Mark per Woche, was eigentlich ziemlich hoch erscheint, ba ber Ofen ja ganz automatisch arbeitet; aber es war damals nur ein Ofen im Sange, ein zweiter in der Aufstellung begriffen und ein dritter bestellt, und die Eigentümer erwarteten, mit demselben Arbeiterpersonale sämtliche brei Ofen bedienen zu können. Jedenfalls ist man dabei von der Geschicklichkeit ber fonst verwendeten Ofenarbeiter unabhängig, welche meist erst durch jahrelange Übung erworben werden tann.

Zum ersten Ingangsetzen wird die Maschinerie angelassen und der kalte Ofen allmählich gefüllt, wobei man, wie auch später, die Dicke der Schichten auf den Böben ganz genau in der Hand hat. Wenn das Erz unten ausgekommen ist, stellt man die Maschine still und läßt die Flamme eines temporär an das unterste Mannloch angebauten Kohlenherdes in den Cylinder treten, bis das Erz auf dem Boden und dem Gewölbe bz entzündet ist. Dann setzt man die Maschine in Sang, nimmt den Feuerherd weg, schließt das Mannloch und hat weiter nichts mehr zu tun, als zu sehen, daß das Erz richtig abgeröstet unten ankommt. Sollte dies nicht der Fall sein, so ändert man den Gang des Speisekoldens A, der Luftpumpe oder der Rührwelle, dis alles in Ordnung ist. Wan kann ohne Schwierigkeit dis auf 1 Proz. Schwesel in den Abbränden kommen; bei forzierter Arbeit jedoch nur auf 3 dis 4 Proz.

Einen Borwurf wird man bem Macdongallschen Ofen an erster Stelle zu machen geneigt sein, nämlich daß die Maschinerie im Innern desselben sich nach kurzer Zeit abnuten müsse. Um diesem Vorwurse möglichst zu begegnen, sind alle Teile der Maschinerie aus dickem Sußeisen gemacht, und wenn sich einer der Arme abnut, so kann man ihn durch die Mannlöcher ss erneuern, ohne den Osen abkühlen zu müssen. Daß im übrigen dieser Apparat sehr große Vorzüge vor den von Hand betriebenen Verbrennungsapparaten hat, ist ganz klar. Die Umwendung der Erzteilchen ist eine ganz vollkommene, ohne daß dabei, wie in allen übrigen Fällen, durch Handarbeit bei offenen Türen gearbeitet würde. Ja nicht einmal beim Beschicken oder Aussecren kommt falsche Luft in den Osen, und man kann durch die Luftpunnpe in völlig regelmäßiger Weise immer genau so viel Luft einlassen, als man braucht. (In der Praxis zeigte sich dies übrigens doch ziemlich schwierig.) Man arbeitet in der Tat hier unter so günstigen Bedingungen, wie sie kein einziger früherer Kiesröstungsapparat,

sei es für Stücke ober Schliech, barbietet, und man darf annehmen, daß ber Salpeterverbrauch auf ein Minimum, das Ausbringen von Schwefelsäure auf bas Maximum dabei hätte kommen muffen. Ginen Übelstand hat aber ber Macdongallsche Ofen, und einen so großen, daß er in der oben erwähnten Fabrit wieder aufgegeben worden ift. Die Menge des Flugstaubes ist nämlich bei ihm so außerordentlich groß, daß man ihn gar nicht bewältigen konnte, und die Kammerarbeit wesentlich gestört wurde; an Anwendung des Gloverturmes konnte gar nicht gedacht werden. Nach den mir vorliegenden Rotizen scheint man freilich an die Anlegung wirklich zwedmäßiger Flugstaubkammern gar nicht gegangen zu sein, weil die Erfinder sowohl als die Fabrikanten fruher folche nie gebraucht hatten und wenig von ihnen wissen mochten; auch wirkte die Luftpumpe zu gewalttätig und riß ben Staub durch lange Ranäle mit fort 1). Es ift sehr schabe, bag man bieser einen Schwierigkeit nicht nachhaltiger zu begegnen versucht, und lieber ben ganzen Apparat aufgegeben hat. Übrigens hatte man doch anch mit der Maschinerie noch viel zu viel Umstände und Reparaturen, und mußte jedenfalls die technische Konstruftion noch in manchen Ginzelheiten verbessert werden.

Ein neues Patent der Gebrüber Macdongall (Engl. Pat. Nr. 3985, 1883) sollte die Übelstände ihres geschilberten Ofens vermeiben. Zur Aufhaltung bes Flugstaubes waren Staubkammern mit durchbrochenen Querwänden vorgesehen, ans denen man den sich ansammelnden Staub ohne Eintritt von Luft ober Austritt von Gas entfernen konnte. Die Rührwelle und Rühr= schaufeln sollten aus Gugeisen gemacht werben, aber mit Anbringung eines zentralen Schmiebeisenrohres, was ein Werfen und Biegen durch die Wirkung ber Site verhuten sollte. Um die Welle leicht herausnehmen zu können, sollten die Seitenarme baran durch gegabelte Enden und Borfteder befestigt sein. zweite Abanderung bes Ofens sollte ben beim Berabfallen von einer Kammer in die andere entstehenden Staub vermeiden. Dieser Dfen besteht aus einer oblongen horizontalen Kammer, welche mit einer Reihe von senkrechten Rührwellen mit Schaufeln versehen ift, die sich in abwechselnd umgekehrter Beise herumbreben. Die Zähne sind so gestellt, daß das Röstgut von einer Welle zur anderen, also von einem Ende bes Ofens zum anderen fortbewegt wird. Wo lange andauerndes Rösten oder Brennen erforderlich ift, soll man einen ähnlichen Ofen, oder den frither beschriebenen Ofen darüber setzen und das Material zuerst burch ben oberen Ofen gehen lassen.

Nach einem weiteren englischen Patente ber Gebrüber Macdongall Nr. 21504, 1891 soll an diesem Ofen die Zentralwelle aus mehreren Längsstüden bestehen, zusammengesetzt in der Art, daß das vierectige Ende eines Stückes in eine vierectige, am entsprechenden Ende des nächsten Stückes angebrachte Büchse paßt und ein dazwischen eingeschobener vierectiger Keil die Verbindung fest macht; eine dicht anschließende Federklammer schützt die Kuppes

¹⁾ Davis (Chemical Engineering II, p. 120) berichtet, daß bei Anwendung von mechanischem Zuge von 25 Tons wöchentlich verbranntem Feinkies 4 Tons als Flugstaub fortgerissen wurden!

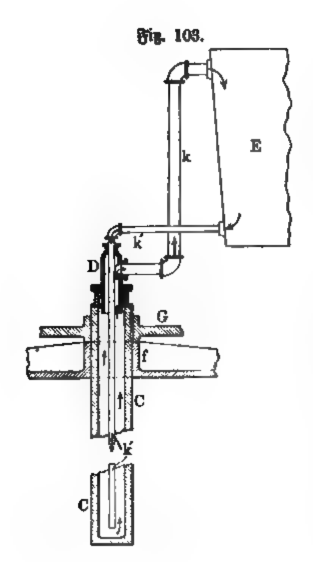
1

1

Fig. 101.

п

I



lung vor der Wirtung des Röftgases. Die den Ofen bilbenden Ringe find burch Stellschrauben und Stemmfugen verbunden; die Enden der Stellschrauben sind den fauren Dämpfen nicht ausgesett.

Es sei hier auf eine mit vielen Abbildungen begleitete Abhandlung von Bobe über mechanische Röstöfen (Dingl. polyt. Journ. 119, 53; Wagners Jahresber. f. 1876, S. 298) hingewiesen, welche sie freilich im allgemeinen, nicht vom Standpunkte des Schwefelsäurefabrikanten, bespricht. Ein spezieller Ofen der Art für Pyrit ist auch von Perret konstruiert worden (patentiert für Frankreich am 28. Juni 1875).

Ein dem Macdougallichen Ofen sehr ähnlicher ist von R. Madenzie patentiert worden (Engl. Pat. Nr. 4418, 1881). Diefer ist am Boben mit einem Wafferbehälter versehen, in der Idee, die Röstung durch Wasserbampf zu befördern.

Ein nur in Einzelheiten abweichender Ofen ist von Black und Larkin patentiert worden (Engl. Pat. Nr. 4456, 1881).

Biel wichtiger als diese Ofen, von denen, so weit sie überhaupt ins Leben getreten find, teiner sich lange behauptet hat, ift ber von Bermann Frasch, allerdings für einen anderen 3med (Abröftung von bei ber Reinigung von schwefelhaltigem Rohpetroleum entstandenen Metallsulfiben) tonstruierte Ofen, den ich in Itschr. f. angew. Chem. 1894, S. 15 beschrieben habe, und der ben Sauptübelstand des Macdougall. Dfens durch Einführung einer Bafferkühlung vermeibet. Diefer Ofen ift in Fig. 101, 102, 103 gezeigt. bemerten dabei die hohle Welle C, von 200 mm äußerem und 125 mm innerem Durchmeffer. Oberhalb des Ofens fteht fie mittels einer Stopfbuchse mit dem festen Wasserrohre D in Berbindung, das durch Rohr k Wasser aus dem Behälter Eempfängt, mährend Rohr k', das vom Boden von E ausgeht, fast bis zum Boben der Welle C reicht. Hierburch wird eine beständige Zirkulation des Wassers aus E durch k' nach unten, bann in dem ringförmigen Raume zwischen k' und C und zurud durch k nach E hervorgerufen. Zweigröhren führen bas Baffer aus C in die hohlen Querarme H und schitzen diese bor dem Schmelzen oder Deformieren. Außerdem ist die Welle C' von außen durch ein mit feuerfestem Ton belegtes Drahtnet geschützt. Der übrige Teil ber Zeichnungen ift durch Bezugnahme auf den Macdongall-Ofen leicht verständlich; nur sei noch besonders Bezug auf die sehr wirtsame Flugstaubkammer genommen.

Ich habe mich von der ausgezeichneten Wirkung dieses Apparates persönlich überzeugt, besonders auch davon, daß die Wasserzirkulation zwischen der hohlen Welle C' und den Querarmen H, H durch den in letzteren entstehenden Dampf vollkommen genügend zu ihrem Schutze bewirkt wird. Man benutzt jetzt den entstehenden Dampf, unter Einschaltung einer Dampstrommel am höchsten Punkte der Wasserzirkulation, bei einem Drucke von zwei Atmosphären zur Destillation von Petroleumbenzin. Im Jahre 1902 arbeiteten 30 FraschDsen von 4,88 m Durchmesser in acht verschiedenen Fabriken der Standard Oil Company mit vollstem Erfolge zur Abröstung von Metallsulsiden.

Eine andere Abänderung des Macdougall-Ofens ist der Herreshoff-Ofen, bei dem die Kühlung der Zentralwelle durch Luft ausgeführt wird, genau in derselben Weise, wie in dem schon 1883 patentierten Blenderöstosen der Bieille Montague (s. u.). Beschreibungen dieses in Fig. 104 und 105 dargestellten Osens sinden sich in "Mineral Industry" VI, 236 und von Gilchrist in Journ. Soc. Chem. Ind. 1899, p. 460. Die Zentralwelle a ist hohl, von 0,356 äußerem Durchmesser mit etwa 18 mm Wandstärke. Über jeder Etage besindet sich ein quer durch die Welle lausender Kanal von 100 mm Breite und 125 mm Höhe, in welchen die Onerarme eingelassen sind, in der Art, daß der aussteligende Luftstrom nicht behindert wird. Oben in diesen Kanälen, im Zentrum der senkrechten Welle, ist eine Bertiefung, welche eine am Ende der Rührarme angegossene Rase ausnimmt, so daß die Rührarme durch ihr Eigengewicht in der Welle sestgehalten werden. Wenn Fig. 104.

man bas außere Enbe bes Armes um etwa 75 mm in die Bobe hebt, so wirb die Rafe außer Gingriff in die entsprechende Bertiefung ber Quertandle gebracht, so daß man den Urm (bet etwa 45 kg wiegt) ohne weiteres herausheben fann. Das Herausnehmen eines schabhaften Armes und das Einseten eines neuen läßt fich bei einiger Ubung in einer Minute bewerkstelligen. Die größte Beanfpruchung gefchieht ba, wo ber Arm bie Bentralwelle berührt, aber bort wirft gerabe auch bie Luftfühlung, welche bie Welle nie über buntle Rotglut tommen läßt. Im Laufe eines Jahres braucht man durchschnittlich nur sechs Rührarme zu erneuern, bie taum 20 Mart pro Stild foften. Sie find hohl, von rechtedigem Querfcnitt und aus einem ber Dipe wiberftebenben Oufeifen bergeftellt. Die filt fie bestimmten Querfanale laffen um fich herum genugend Raum, um das Aufsteigen ber Luft vom Boben ber Zentralwelle nach oben zu gestatten; ber nötige Zug wird burch ein Blechrohr von 3 m Bobe beforgt.

Die fünf Etagen beftehen aus fenerfesten Biegelgewölben von 112 mm Stich, oben mit Afche und bergleichen ansgeglichen.

Fig. 105.

Das Erz wird selbsttätig durch den Trichter c mittels des hin = und hergehenden Koldens d eingeladen und nimmt seinen Weg nach unten genau wie im
Macdougall = Ofen. Die Mittelwelle dreht sich einmal alle zwei Minuten,
der Kolden hat einen Hub pro Minute. Der Abbrand wird durch zwei Auslässe am Boden, 125 × 75 mm, ausgestoßen. Der Ofen ist etwa 3 m im
Durchmesser und 3 m hoch. Der Mantel besteht aus 6 mm Stahlblech, durch
Nietung verbunden, mit 200 mm Futter aus gewöhnlichen Ziegeln. Das Gesamtgewicht eines Ofens ist etwa 7000 kg, das des schwersten Stückes etwa
1000 kg. Zum Betriebe braucht ein Ofen etwa zwei Drittel Pferdestärke.

Ein solcher Ofen röstet etwa 5½ Tons 44 proz. Birginia-Ries ober 49 proz. Tharsis-Erz in 24 Stunden bis auf 2 oder 3 Proz., oder selbst bis auf 1 bis 1½ Proz. Schwesel in den Abbränden, je nach der Art des Erzes. Er nimmt anch armes Erz mit 30 bis herunter auf 25 Proz. S. Bei Magnetkies (Pyrrhotit) sollte das Korn nicht über Weizenkorngröße sein, bei eigentlichem Schweselkies von Erbsengröße bis zu Staub. Wenn man behufs der Kupferextraktion etwas mehr Schwesel im Abbrand lassen will, so kann man die beinahe 4000 kg in 24 Stunden abrösten. Auch Gasreinigungsmasse kann man behandeln, aber am besten gemischt mit Pyritklein.

In einer amerikanischen Hitte werden 70 solcher Öfen von nur zwei Mann bedient. 1901 waren solche Öfen in 10 Werken in Amerika und in 14 Werken in Deutschland, Frankreich, Österreich und Italien eingeführt, und vier Öfen waren für England im Bau.

A. P. D'Brien soll nach Falding, Min. Ind. IX, 623 den Herreshoff-Ofen noch verbessert haben. Utley Wedge beschreibt einen ähnlichen Ofen (U. S. P. Nr. 648 183 und 654 335).

Die Flugstaubschwierigkeit besteht freilich auch bei den Herreshoffschen in hohem Grade, wie es sich bei dessen verschiedenen Aussührungen in Deutschland gezeigt hat. Man muß, um ihr zu begegnen, ganz besonders große und speziell dazu konstruierte Flugstaubkammern (vergl. diejenigen des Frasch-Ofens, S. 300 und weiter unten) einrichten und kann dann leicht die Gase zu kalt für den Gloverturm bekommen. Bei großen Einrichtungen wird sich dies vermutlich weniger als in kleineren Fabriken zeigen; auch wird es vielleicht weniger in Betracht kommen, wo man für die Anhydridsabrikation ohnehin gründliche Waschvorrichtungen für die Kiesosengase anlegen muß.

Andere mechanische Röstöfen. Farmer und Hardwickes Ofen (1878) ähnelt dem Sulfatofen von Jones und Walsh (II. Band d. W.) und soll in sieben bis neun Stunden $3^{1}/_{2}$ Tons Kies abrösten.

Der mechanische Röstofen von P. Spence (Engl. Pat. vom 24. Dezember 1878; Deutsch. Pat. Nr. 9267; Ber. St. Pat. Nr. 248521) ist ein Etagenosen mit mechanischer Rührvorrichtung. Da dieser Ofen nach rationellen Grundsätzen konstruiert ist und in Amerika, wo er vielsach angewendet wird, sich praktisch bewährt zu haben scheint, so sei hier seine aussührliche Beschreibung und Zeichnung (Fig. 106 bis 112) gegeben. Fig. 106 zeigt einen Aufriß, Fig. 107 einen Grundriß, Fig. 108 (a. S. 305) den Querschnitt einer Hälfte eines Doppelosens, bessen andere Hälfte im Aufriß gezeichnet ist; Fig. 109

(a. S. 305) ben Längeschnitt ber Röftsohlen, Fig. 110, 111 u. 112 (a. S. 305) Einzelheiten ber Rührvorrichtungen. Die Konftruktion ber Röftsohlen ift am

řig. 107.

besten aus Fig. 108 ersichtlich. hier bebeutet 1 die Seitenwände bes Dfens, in benen hervorragende Tonkonsolen 2 eingesett find. Auf biefen liegen

Platen 3, welche von einer Seite bes Ofens zur anderen reichen und zus semmen eine Röstsohle (Stage) ausmachen. In Fig. 108 und 109 sind die versichiebenen Stagen bei 3, 3a, 3b Big. 108.

and 3c gezeigt; abwechselnd gestellte Ossungen in benselben sind bei 4, 5, 6 und 7 sichtbar. Das Erzklein wird bei H auf die Sohle 3 gesichtitet; horizontal vorgehende Krähle ster Psilige rühren es um und stoßen emen Leil desselben durch die Ossen ung 4 auf die zweite Sohle 3a. Die Zähne der Krähle sind von dreiecigem Onerschnitt, wie aus sig. 112 ersichtlich, so zwar, daß die Spite des Dreieck, also die scharfe Kante des Wertzeugs, in der Rich-

tung bes Borgehens jedes Krähls auf dem Boden der betreffenden Röftsohle liegt, während die flachen Seiten der Zähne des Krähls in der Richtung Big. 109.

mill.
t, fo
1 ein
2.
die
bas
n ift,
Off-

nung 4 auf die zweite Etage 3a fällt, wo derselbe Borgang stattfindet und bas Erz burch die Öffnung 5 auf die Etage 3b fällt. So geht es fort, bis das Erz zulett durch die Offnung 7 in den Behälter 8 fällt. die Öffnungen in den verschiedenen Stagen sich auf abwechselnd entgegengesetzten Enden des Ofens befinden, so muffen die Kanten der Rührkrähle in ben aufeinander folgenden Etagen umgekehrt gerichtet sein. Die Bahne der Krähle sind an Winkeleisen 11 befestigt, welche mit Rollen 11* versehen sind, bie auf den Schienen 12 laufen, welche auf den Tonkonsolen 2 liegen. jedem der Winkeleisen sind Stangen 13 verbunden, welche am anderen Ende an einem Rahmen ober Wagen 14 befestigt sind, welcher mittels ber Räber 15 auf den Schienen 16 läuft, wobei die Stangen durch mit Ruten versehene Nollen 17 unterstützt und geführt werben. Auf dem Wagen 14 sind Zahnstangen 18 befestigt, welche sich außerhalb bes Ofens befinden und an ihren äußeren Enden durch Rollen 19 unterstützt werden. In diese Bahnstangen greifen Getriebe 20 auf einer von einer Dampfmaschine umgebrehten Belle 21 Die Bewegung der Welle 21 teilt sich durch die Triebe 20 den Zahnstangen 18 mit, und bewirkt so, daß der Rahmen 14 auf den Schienen 16 vorangeht und damit auch die Stangen 13 auf den verschiedenen Etagen des Ofens hin- und hergehen. Bei ber in den Zeichnungen versinnlichten Stellung ist der Rahmen 14 beinahe ganz nach rechts gerückt, und die flachen Seiten ber Rührkrücken werden eine gewisse Menge Erz durch die Öffnung 4 nach der Sohle 3a und burch 6 nach 3c hin befördert haben. Wenn der Wagen jest nach links geht, so werden die scharfen Kanten der Pflüge das Erz auf 3 und 3b nur umrühren, mahrend die flachen Seiten berselben eine gewisse Menge besselben burch 5 nach 3b beförbern; zugleich wird aus 3c eine gewisse Menge vollständig abgerösteten Erzes in den Behälter 8 fallen, aus dem es von Zeit zu Zeit entfernt wird. Die Speisung des Ofens geschieht wie folgt. Bei F ist ein zu der Ofenbecke führender Kanal und über diesem ein Fülltrichter 20, welcher von Zeit zu Zeit mit Erzklein versehen wird. Im Boben bes Trichters ist ein Schieber 26, welcher an seinem einen Ende einen Borsprung hat, wie aus Fig. 109 ersichtlich. Dieser Schieber ift verbunden mit Stangen 22, die am Arme 23 drehbar sind und zwei Ansate 24, 25 besitzen. In ber gezeichneten Stellung ruht das Erzklein auf dem Schieber 26; dieser wird mittels seines Vorsprungs beim Bereinfahren bes Wagens, wenn die Ansate 24 ergriffen werden, fortgeschoben, so daß eine gewisse Menge Erz durch F hinab-Bei der Rudtehr des Wagens schieben die Ansätze 25 den Schieber 26 zurud, und so fort. Statt bes Schiebers 26 kann man ben Boben bes Fülltrichters auch mit einer Droffelklappe schließen. — Ein solcher Ofen kann einfach ober doppelt sein; letteres, was in der Zeichnung dargestellt ift, ist besser.

Die Welle 21 ist der Art mit einer Dampfmaschine verbunden, daß sie erst in einer und dann in der anderen Richtung umgedreht wird, wodurch die Rührkrücken abwechselnd von einem Ende des Ofens zum anderen geschoben werden. Diese Bewegung kann unaufhörlich geschehen; es ist jedoch besser, wenn die Krücken eine Zeit lang in der in den Zeichnungen gezeigten Stellung

stehen bleiben, da sie sich dann außerhalb des Erzes und der direkten Wirkung der Hitze befinden und weniger start leiden.

Eine Anzahl solcher Öfen stehen bei der Sulphur Mines Company of Virginia zu Baltimore in Arbeit. Nach einer gütigen Mitteilung des Präsischenten, Herrn Crenshaw, vom Mai 1888, standen drei Doppelösen in Bersbindung mit einem Kammerspstem von 180 000 Kubitsuß, mit Glovers und Say-Lussac-Türmen, zwei andere Ösen mit einem System von 126 000 Kubitssuß. Diese fünf Ösen bewältigen 14 Tons 47= bis 48 prozentigen Kies in 24 Stunden und lassen weniger als 2 Proz. Schwefel in den Abbränden.

Man muß zugeben, daß Spences Dfen den Eindruck größerer Dauerhaftigkeit als viele früher beschriebene mechanische Ösen macht. Der Osen
selbst ist ebenso leicht wie ein gewöhnlicher Plattenosen zu banen, und die beweglichen Teile sind der Birkung des Feuers und der sauren Gase lange nicht
so sehr wie dei Macdongalls Osen ausgesetzt. Bermutlich wird auch weniger
Flugstaub gemacht. Der Borteil gegenüber einem gewöhnlichen Plattenosen
liegt teils in der Ersparnis von Arbeit, teils im Fortsallen des oftmaligen
Össens der Arbeitstüren. Als Nachteil hatte sich bei den Spence-Ösen
herausgestellt, daß am hinteren Ende das Erzklein sich anhäuft und die Krähle
nicht mehr ordentlich arbeiten. Zur Bermeidung davon bringt Bartsch in
Bridgeport (Fischers Jahresber. 1886, S. 256) an den Schmalseiten des
Osens eine Reihe von breiten Platten an, welche durch einen zweiten mechanischen Rahmen in der Art bewegt werden, daß der Staub selbstätig jedesmal
ausgeräumt wird, wenn der erste, hauptsächliche Rahmen seine Arbeit tut.

Ich habe 1893 (Ztschr. f. angew. Chem. 1894, S. 134) einige Spences Dfen in Amerika im Betrieb gesehen, aber darüber klagen hören. A. C. Johns son (U. S. P. Nr. 642334) hat eine Abanderung derselben beschrieben, bei der die sich bewegenden Teile gegen die Hitz geschützt sind.

Hering (G. Pat. Nr. 9634) verbindet den gewöhnlichen Plattenofen mit einer mechanischen Borrichtung, welche die oberste Platte fortwährend mittels einer Schranbe speist, während eine andere Schraube die Abbrände unten wegnimmt.

I. Mason (Engl. Pat. Nr. 3196, 1880) konstruiert einen Ofen mit etwas abwärts geneigter Sohle, auf welcher zwanzig geriffelte Walzen aus Gußeisen ober Steinzeug liegen, die durch Zahnräder außerhalb des Ofens in Bewegung gesetzt werden. Das Erzklein wird mechanisch in einen Fülltrichter am oberen Ende des Ofens eingeführt und durch die geriffelten Walzen allemählich dem unteren Ende zugeführt, wo die Abbrände ausgeworfen werden. Bei armen Erzen wird durch Feuerung von unten die Hitze verstärkt. (Es ist nicht wahrscheinlich, daß eine solche Einrichtung die unvermeidliche Abnutzung lange aushalten würde.) Abänderungen dieses Ofens sind in den Patenten Nr. 1788 und Nr. 2831 von 1882 beschrieben.

Walker und Carter (Deutsch. Pat. Nr. 38308) verwenden zum Kösten von Kies eine Batterie von acht horizontalen cylindrischen Retorten in vier Reihen von je zwei Stück, von außen durch ein Kohlenfeuer geheizt und durch Öffnungen in den abwechselnden Enden miteinander verbunden. Hohle Rühr-

wellen gehen durch jede Retorte, und Klühlwasser läuft durch alle hindurch, um ein Wersen zu verhüten. Besondere Einrichtungen verhindern die Rührarme daran, im Falle ungleichmäßiger Erhitzung die Retortenwände zu berühren. Das gebrochene Erz wird in die obersten Retorten eingebracht und sindet seinen Weg allmählich in die unteren Reihen; ein Luststrom geht in umgesehrter Richtung. Dieser Apparat soll nach dem Engineering and Mining Journ. (37, 294) zur Abröstung von 42,2 prozentigem Pyrit gut bewährt haben; aber er sieht nicht danach aus, als ob er ohne große Abnutzung längere Zeit gehen könnte, und die Notwendigseit äußerer Erhitzung spricht ebenfalls gegen ihn. In der Tat ist der von W. Martyn darüber gemachte Bericht (Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 26) nicht günstig.

Brückner (Fischers Jahresber. 1884, S. 221) röstet Pyritklein in einem horizontalen drehbaren Cylinder. Da dieser von innen geseuert und alle SO2 mit den Rauchgasen gemischt wird, so ist er kaum für die Schwefelsäurefabristation bestimmt und jedenfalls nicht dazu geeignet, während er für metallurgische Zwecke namentlich in Amerika sehr verbreitet ist.

Dyland (Engl. Pat. Nr. 7285, 1885), röstet den Kies in einem 9 m langen drehbaren Cylinder mit Außenfeuerung, so daß die SO2 von den Rauchsgasen getrennt gehalten wird. Am unteren Ende des sich drehenden Rohres besindet sich eine gußeiserne, von außen durch eine Feuerung erhiste Verlängerung. Der Luftzutritt wird durch eine Verrichtung am Ende dieser Verlängerung geregelt, wo sich auch eine Tür zum Herausschaffen der Abbrände des sindet. — Dieser Apparat scheint speziell zum Rösten von arsenhaltigen Kiesen unter Verdichtung der arsenigen Säure bestimmt zu sein.

R. Walter hat einen besonderen Dien für Abröftung von "Graupen" tonstruiert, b. h. Studen zwischen der Größe einer Haselnuß und dem durch ein Sieb mit 3 mm Maschenöffnung durchfallenden Staube. Dieser Ofen ist in der 1. Aufl. d. W. S. 202 bis 205 abgebildet und beschrieben. Er hat Roststäbe, welche quer über bem Ofen liegen, mit angegoffenen Fortfäten, durch welche eine Stange hindurchgeht. Auf diesem Wege tann man alle Stäbe zugleich und in genau gleicher Weise breben. Man kann baber bie Rostspalten sehr schmal halten, so daß die "Graupen" nur bei Bewegung der Roste durchfallen, und da sie nur 15 cm tief liegen, kann die Luft bei gewöhn= lichen Bugverhältniffen noch hindurchstreichen. Jede Abteilung mit 3 qm Rostfläche set täglich 700 bis 1000 kg Graupen durch. Diese Bfen erfordern ziemlich starken Zug und können nicht gut mit demselben Kammerspstem wie andere Dfen in Berbindung gebracht werden; bei unzureichendem Zuge bilben sich sofort massenhaft Sauen. Bei richtiger Behandlung gehen die Dfen recht gut, sind aber wohl kaum mehr im Betrieb, da sie eben nur für eine bestimmte Rorngröße paffen.

Die Verbindung von Stückliess und Staubkiesöfen in einer einzigen Batterie bietet gewisse Schwierigkeiten, weil die letzteren bedeutend mehr Zug als die ersten beanspruchen. Die Sache läßt sich jedoch durch entsprechende Regulierung der Füchse in dem Hauptkanal machen. Die gründslichste Lösung der Schwierigkeit scheint mir die von Dr. Bernhardi in Staßs

furt angewendete zu sein. Er hat die Etagenöfen so niedrig gestellt, daß die oberste Platte auf einer Horizontale mit der Obersläche des Kieses in den Stücktiesöfen liegt. Daher ist in den Staubtiesöfen immer mehr Auftrieb nach dem gemeinschaftlichen Gaskanal, und sie blasen auch beim Öffnen der Titren nie aus.

Die auscheinend nächstliegende Lösung, nämlich mittels mechanischer Zugbeförderung, ist in diesem Falle nicht ganz leicht, da hier die Bentilatoren noch vor dem Gloverturm liegen, also sehr heiß gehen müssen.

4. Öfen zum Röften ber Blenbe.

Blende ist jetzt das wichtigste aller Zinkerze, und sie muß steks durch gründliche Röstung in Zinkoryd umgewandelt werden. Dies ist viel schwieriger als das Rösten von Pyrit, da einerseits die Blende höchstens 33 Proz., wohl aber hinunter die 18 Proz. Schwefel enthält, und andererseits man sie viel schwieriger als Eisen- oder Aupferkies entschwefeln kann, weil sich das schwer zersetzbare Zinksussat die Da nun für die Darstellung von Zink der Schwefel vollständig abgeröstet werden muß, und da die sür Pyrit konstruierten Schachtöfen sur Blende nicht verwendet werden können, so wurde diese früher in Flammösen geröstet, wobei alles Schweselbioryd mit den Feuergasen entwich. Dies würde vielleicht noch viel länger und teilweise noch heute vorkommen, wenn nicht der durch den sauren Hüttenrauch angerichtete Schaden die Gesunds heitsbehörden zunächst in England, dann auch auf dem Kontinent dazu gedrängt hätte, den Fabrikanten die Berpslichtung auszuerlegen, ihr möglichstes zur Berzbichtung der im Rauche enthaltenen Säuren zu tun. Über den durch diese angerichteten Schaden vergleiche man oben S. 127 ff.

Die Entwickelung der verschiedenen Berfahren zur Unschädlichmachung des Hittenrauches und Berwertung der bei der Blenderöftung entweichenden Schwefligfäure in einem der großen Industriezentren Deutschlands ift in einer Abhandlung von Rob. Hafenclever beschrieben worden (Zeitschr. d. Ber. bentsch. Ingen. 1886, S. 83; Fischers Jahresber. 1886, S. 257), woraus hier ein turzer Anszug gegeben werden soll. Vor 1855 wurde sämtliche in den großen Stolberger Zinkhitten verwendete Blende in gewöhnlichen Flammöfen durch dirette Rohlenfenerung abgeröstet, wobei die Gase etwa 0,75 Bol.-Proz. Schwefelbioryd enthielten und einfach in die angere Luft entwichen. In ienem Jahre wurde zum erstenmal die Berwendung der Blenderösten zur Schwefelfaurefabritation burch Dr. Friedrich Bafenclever, Generalbirettor der Rhenania, ins Wert gesett. 1855 baute die Chemische Fabrit Rhenania in Stolberg einen Ofen, der einen großen Teil des Schwefels zu Rute machen follte. Er bestand aus einem langen Muffelofen, in dem das Erz durch Handarbeit von einem Enbe zum anderen fortgeschaufelt wurde, und der augenscheinlich im Prinzip mit dem Ofen fur Phritklein (f. oben G. 284) vollkommen übereinstimmte. Auf diesem Wege konnte etwa die Hälfte des Schwefels in Schwefels fäure umgewandelt werden, aber mit großem Berluft an Salpeter. verbesserte diesen Djen, indem er auf ihn eine Reihe von Muffeln sette, durch

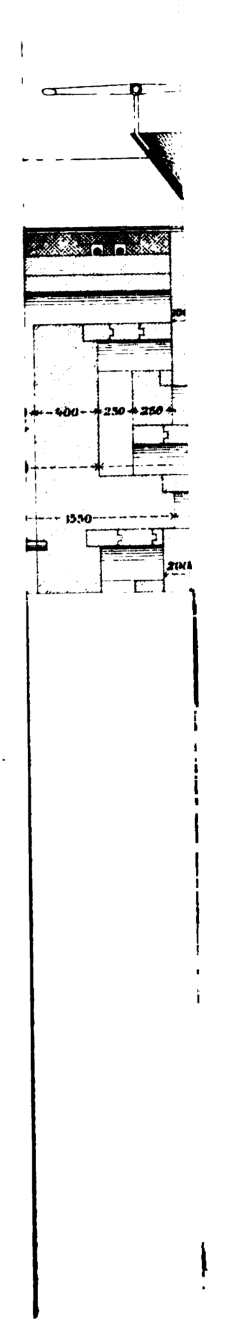
Dunften des Gerstenhöfer. Ofens (S. 287) aufgegeben. Mit letterm erhielt man verhältnismäßig reiche Gase; aber die ungeheure Menge des Flugstaubes war lästig, und es war anch zu schwierig, diesen Ofen mit einem anderen, in dem die Röstung die zu Ende durchgeführt werden sollte, zu verbinden. Hierauf wurden verschiedene Konstruktionen von Hasen lever und Helbig versucht, aber alle diese zeigten gewisse Nachteile, und dies sührte 1874 zur Konstruktion eines neuen Ofens, welcher eine Reihe von Inhen nicht nur in Stolberg, sondern auch in vielen anderen deutschen Berken im

Nia. 113.

Betriebe war. Dieser neue Ofen von Hasenclever und Helbig ist in 1. Aust. d. W. S. 178 bis 180 genauer beschrieben und abgebildet; hier nur ein Durchschnitt, Fig. 113, und eine ganz kurze Beschreibung gegt Er bestand aus einem Flammosen g, auf welchem seiner Länge nach Mussell c angebracht war. Der Boden dieser Mussel bildete zugleich die I bes Flammosens und wurde auf diesem Wege geheizt; die Flamme des Ostrich dann über die Decke der Mussel, erhitzte diese ebenfalls und ging i weiter unter eine im Wintel von 43° geneigte schiefe Ebene, an deren Se bei a frische Blende im pulverigen Zustande eingefüllt wurde. Das Erzauf der schiefen Ebene allmählich abwärts, wobei die Scheidewände &d eischnelles Autschen sinderten, und wurde auf diesem Wege durch die bar

•			
	•		
•		•	
•			
	•		
	•		

ende-l-



wegstreichenden Rauchgase vorgewärmt; die Erhitzung setzte sich in der Muffel cc fort, wo Luft zugelaffen und so viel Schwefel als möglich ausgetrieben wurde. Zulett wurde das halbgeröstete Erz in den Flammofen g hinuntergestoßen, wo seine Röstung burch bas im Gasgenerator k erzeugte Feuer beenbigt wurde. Das hier erzeugte Schwefelbioryd mußte freilich verloren gehen, und bildete einen erheblichen Teil, meist über ein Drittel bes Ganzen; bagegen war bas in der Muffel und auf der schiefen Ebene erzeugte Gas ftark genug, um in Bleitammern auf Schwefelfäure verarbeitet zu werden, wenn auch vermutlich mit fehr unsicherem ökonomischen Erfolge. Am Rhein und in Schlesien wurden viele solcher Dfen errichtet; im Durchschnitt setzten sie 60 Proz. bes Schwefels in Schwefelfaure um, währenb 40 Proz. als SO, mit ben Rauchgasen in bie äußere Luft entwichen. Dieser saure Huttenrauch wurde jedenfalls mit weit mehr Tabel belegt, als er wirklich verbiente, indem man ihm alle Beschäbigung der Pflanzenwelt in der Nachbarschaft zur Last legte, und den Anteil der zahlreichen Zinkhütten, Glashütten u. s. w. baran meist übersah (S. 67, 319 und 320).

Neuerdings sind unn verschiedene Öfen konstruiert worden, welche die Berwertung des sämtlichen Schwefels der Blende in Bleikammern gestatten, und daher die äußerst lästigen Berfahren zur Absorption der SO2 aus Rauchgasen unnötig machen. Alle diese neueren Öfen haben folgendes miteinander gemein: sie kombinieren die durch die Verbrennung des Blendeschwefels entstehende Hitze mit äußerlich angewendeter Erhitzung, in der Art, daß die Feuergase sich mit den Röstgasen nicht mischen können. Es hat sich herausgestellt, daß richtig angewendete indirekte Erhitzung zur vollständigen Abröstung der Blende genügt.

Das Prinzip, welches die Berwertung des gesamten Blendeschwesels zur Schweselsäurefabrikation verwirklichte, ist eine Ersindung von M. Liebig, welcher die Idee hatte, eine Art Etagenofen zu konstruieren, dessen Feuer Etagen zum Teil hohl sind und durch ein besonderes Feuer erhipt werden.

Diese Öfen (patent. von Eichhorn und Liebig, Deutsch. Pat. Nr. 21032) sind in Fig. 89 und 90, S. 250 und 251 der 2. Aufl. d. W. nach der Patentschrift gezeigt. Statt dieser, doch mit der Praxis durchaus nicht stimmenden Zeichnungen kann durch die Güte von Dr. R. Hasenclever hier der von der Chemischen Fabrik Rhenania in Aachen konstruierte, allgemein als Rhenania-Blendeofen bezeichnete in Fig. 114 bis 117 wiedergegeben werden. Dieser Ofen ih wird heute sehr allgemein nicht nur stilt Blende, sondern auch für andere arme Schweselerze und Hittenprodukte im Korn von Erbsengröße und darunter gebraucht (S. 313).

Ein solcher Ofen erfordert zwei Mann pro Schicht und entschwefelt in 24 Stunden etwa 4000 kg Blende bei etwa 800 kg Kohlenverbrauch. Bei schwefelreichen Erzen baut man, nach brieflicher Auskunft von Herrn Hasen eine clever, auch Öfen ohne zwischenliegende Feuerzüge; die Muffeln liegen bann

¹⁾ Die hier wiedergegebene Zeichnung weicht von den heute betriebenen Öfen in mehreren Stücken ab, wie sich auch aus den unten folgenden Beschreibungen ergibt, zeigt aber das Prinzip mit aller Deutlichkeit.

birekt übereinander und geht der Feuerzug direkt unter die erste Muffel und dann über die dritte weg.

Über diesen Ofen sinden sich in Fischers Jahresber. 1890, S. 444 folgende Angaben. Die Temperatur der obersten Mussel sollte 580 bis 690°, diesenige der folgenden 750 bis 900° betragen. Der Fortschritt der Röstung zeigt sich aus den folgenden Schwefelprozenten:

Im	frische	n C	irz		•	•	19,2	26,8	26,5
				Muffel				19,1 bis 21,9	15,9 bis 21,4
"	"	"	2.	,,	•	•	12,0	11,2 " 14,3	9,9 ,, 12,4
	"			"			_	1,02 " 1,48	0,75 " 1,06
"	"	"	Ri	lung	•	•	0,6	0,35 " 1,02	_

Jahne (Zeitschr. f. angew. Chem. 1894, S. 305) beschreibt Berbesse= rungen bes Rhenania-Röstofens. Man tann bie Feuergase ohne Schaben unter der dritten Sohle ohne Zunge fortstreichen und durch den Seitenkanal gleich über die erfte Sohle streichen laffen. Gine große Berbefferung ift die Anbringung einer alle brei Muffeln senkrecht durchschneibenden Wand, welche den Ofen in zwei Teile scheidet, ohne Anderung der Feuerung. Man konne babei 30 Proz. mehr rösten, ohne Underung des Schwefelgehaltes, und erspare an Arbeitslohn. Am besten baut man zwei Ofen mit dem Rucken aneinander. Auf ben oberen Sohlen breitet man das Erz in doppelt so dicker Schicht wie auf ben unteren aus, und läßt zwischen je zwei Posten kleine Lücken, um Bermischung zu verhindern. Es danert brei bis vier Tage, bis ein Einsatz von oben nach unten gelangt. Das auf das Ziehen einer fertigen Bost folgende Durchkrüden und Nachschieben bauert vier Stunden. Am sorgfältigsten muß das Fertigmachen, d. h. das Austreiben des letten Schwefels an der heißesten Stelle des Dfens betrieben werden; dies dauert im gunftigsten Falle anderthalb Stunden, meift brei bis vier, aber selbst sieben bis acht Stunden.

Man probiert, ob eine Probe bei Zusat von Salzsäure noch H₂S ausgibt. Man kann mitunter die Entschwefelung auf 0,1 bis 0,2 Proz. treiben und soll jedenfalls nie 1 Proz. S darin lassen, außer bei kalkhaltigen Blenden, wo durch Sipsbildung 2 bis 3 Proz. S zurückleiben kann. Normal zieht man in 24 Stunden vier Einsätze zu 450 bis 600 kg gerösteter Blende. 100 frische Blende geben durchschnittlich 85 Röste. Auf 100 kg geröstete Blende branchte man Januar bis März 1891 im Durchschnitt 26,3 kg, April bis Juni 25,1 kg gute Steinkohle.

Hinter jedem Ofen befindet sich eine große Flugstandtammer, die man alle paar Wochen reinigen muß. Der Flugstaub besteht meist aus Zinksulfat und Sips. Am weitesten wird Bleioxyd fortgerissen, sogar durch die zehn Cylinder einer Hargreaves-Anlage, die in Stolberg mit dem Röstofen verbunden ist, so daß es sich in den Tonvorlagen der darauf folgenden Salzsäure-tondensation vorfand. Bei quecksilberhaltigen Blenden sindet man dieses Metall in dem Schlamme der mit Blendeösen verbundenen Schwefelsäurekammern, und es kann daraus durch Destillation gewonnen werden.

In Chem. Ind. 1899, S. 25 gibt Hasenclever neuere Tatsachen über

den Rhenania-Blendeofen an, der jetzt 4700 kg Blende in 24 Stunden mit zwei Mann pro Schicht abröstet. Nur bei armem Erze läßt man das Feuer um alle Musseln herumspielen; meist wird das Erz in drei Musseln übereinsander geröstet, von denen nur die unterste und oberste von den Heizgasen besspült werden. Zwei Ösen sind mit dem Rücken aneinander gedaut. Um den Arbeitern Belästigung zu ersparen, ist zwischen zwei gegenüberliegenden Ösen ein Raum von $7^{1/2}$ m Breite gelassen. Sechs solcher Ösen bedienen ein Kammersystem; ihre Ingkanäle sind dicht nebeneinander gedaut, um die Hige zusammenzuhalten, dis sie vor dem Gloverturme zusammentressen.

In Oker läßt man (1902) allen Schliech von den S. 68 beschriebenen Erzen durch ein 7 mm Sieb geben und röstet ihn in Rhenania-Röstösen ab. Ieder Osen nimmt 3,55 bis 5 Tons gewöhnliche Erze oder Aupferstein, je nachdem die Röstung auf 3 Proz. oder auf 7 Proz. Schwefel im Abbrand gehen soll; und von 3 bis 4,5 Proz. Spurstein, je nachdem 2 oder 6 Proz. im Abbrand bleiben soll.

In Freiberg (1902) wird ber Rhenania-Ofen für Schliech und Graupen von Riefen bis herunter auf 5 mm, für Blende, neuerdings auch für Steine und Speisen mit etwa 20 Proz. Schwefel, 25 Proz. Rupfer und 20 Proz. Blei benutt. Für etwas schwefelreichere Erze werben brei birekt übereinander liegende Muffeln benutt. Der Feuerzug geht unter ben Boben der unterften Muffel, steigt am Ende bieser und entlang ben Enden ber zweiten und ber obersten Muffel in die Höhe und tommt über das Deckgewölbe der letteren zurlick, so bag bie Feuergase nur ben Boben ber unterften und bie Decke ber oberften Muffel heizen. Für armere Erze haben die Dfen nur zwei Muffeln, wobei die Feuergase sie sowohl unter dem Boden, über der Decke und zwischen beiden Muffeln hindurch bestreichen. Mit solchen Ofen, gleichviel ob mit zwei oder drei Muffeln, wird der Schwefel im Abbrand von Schwefelties-Schliech auf 2 Proz. heruntergebracht, aus Ries-Graupen auf 3 Proz., aus Blende auf 1 Proz., aus Stein und Speise auf 5 Proz. Ein Dfen nimmt 31/2 bis 4 Tons in 24 Stunden und verbraucht etwa 600 kg Braunkohlen und 300 kg Steinkohle; die Arbeit geschieht durch zwei Mann pro Schicht von 12 Stunden.

Nach ben 1902 durch Herrn R. Hasenclever empfangenen Nachrichten zieht man in den jetzt in Stolberg bestrichenen Ösen in 24 Stunden bis 8000 kg geröstete Blende aus, mit einem Kohlenauswande von 14 bis 18 Proz. des gerösteten Erzes. Zur Bedienung braucht man vier Mann pro Schicht, zwei auf jeder Seite. Die Blende muß auf 2 mm Korngröße im Maximum gemahlen sein. Bei nicht kalkigen Blenden bleibt 0,5 bis 1 Proz. Schwesel am Röstprodukt, bei kalkigen entsprechend mehr. Das Erz wird erst dann als sertig geröstet betrachtet, wenn eine gepulverte Prode, in einem Köldchen mit Salzsäure behandelt, darüber gehaltenes Bleipapier nicht mehr bräunt. Wenn sich einmal Sulfate bilden (abgesehen von Calciumsulfat), was hauptsächlich bei zu kaltem Ofengehalt nach Unterbrechung durch Sonn- und Feiertage auftritt, so ist deren vollständige Wiederzersetzung im Ofen ausgeschlossen.

Bemelmans (Deutsch. Pat. Nr. 76775) beschreibt einen Röstofen, in bem gleichzeitig Schwefelkies und Blende in getrennten Abteilungen geröstet

werben, wobei der aus den Riesen, eventuell unter Zumischung von Rohle erhaltene Schwefeldampf benutt wird, um aus der (nicht mit Rohle zu mischenden) Blende Arsen, Antimon und Phosphor in Gestalt von flüchtigen Schwefelverbindungen auszuscheiden.

Michel Berret (Deutsch. Pat. Nr. 37842) hat seinen bekannten Ofen zur Berbrennung von staubförmigem Brennmaterial für die Abröstung von Blende ohne Bermischung der Röstgase mit den Feuergasen abgeändert. Das dabei angewendete Prinzip ist demjenigen von Cichhorn und Liebig sehr ähnlich; ebenso wie das des Ofens von Grillo (Deutsch. Pat. Nr. 28458).

Anch mechanische Blenderöstöfen sind mehrsach konstruiert worden. Der von Haas patentierte Ofen (Deutsch. Bat. Nr. 23080) ist demjenigen von Macdongall (S. 296) sehr ähnlich, nur sind die einzelnen Kammern nicht burch einfache Ziegelgewölbe, sondern mittels eines Kohlenseuers geheizte Hohltandle getrennt. Wechanische Rührer befördern das Erz von der obersten Big. 118.

Stage auf brei tiefere, und schließlich auf die Sohle eines Flammofens, wo die letzte Abröstung stattfindet.

Ein mechanischer Dsen von Hegeler (in gutem Betriebe von mir selbst in der Fabrit des Ersinders zu La Salle in Alinois beobachtet) komsbiniert den Eichhorn-Liebig-Ofen mit ähnlichen Rührvorrichtungen, wie sie der Spence-Ofen für gewöhnlichen Phrit zeigt (S. 303). Man röstet darin in 24 Stunden 35 bis 40 Tons 28 Proz. Blende ab. Derselben Klasse, aber mit größeren Abweichungen, gehört ein Musselosen mit mechanischem Rührwert der Chemischen Fabrit Rhenania (Deutsch. Pat. Nr. 61043) an, der übrigens nie ausgeführt worden ist.

Die von der Société Vieille Montagne patentierten mechanischen Blendeöfen (Dentsch. Pat. Nr. 24155 und 36609) sind die einzigen, welche bisher von dieser Klasse in Europa dauernd angewendet werden (seit 1883). Ihre Konstruktion erhellt aus Fig. 118. Der Osen zeigt mehrere kreisförmige

Röstschlen übereinander, AA, an die sich der eigentliche Calcinierraum B schließt. Die gemahlene Blende wird durch den Trichter a mittels Speises walzen eingetragen, fällt durch einen Kanal auf den obersten Herd und gelangt allmählich nach unten und nach B hinein. Die auf dem Roste T brennende Flamme streicht erst über B, dann über die treisssörmigen Herde AA, in die Standsammer C und den Adzugstanal S. Das Umrühren wird durch die senkrechte Welle b und Querarme e, e bewirkt; die Stopsbüchsen sind mit Asbest gedichtet. Die Welle b spielt in einem Rohre g und die zwischen beiden aussteigende Luft dient zur Kühlung. Die Arme e, e tragen gezahnte Rührstrücken m in radialer Stellung und schräge, gerade Krücken f, welche das Erz je nach Bedarf vom Umsang nach der Witte oder umgekehrt bewegen und schließlich nach dem Herde B schaffen. [Diese Hen brauchen viel Reparaturen und machen viel, die Säure verunreinigenden Flugstaub; sie werden nach Ausskunft aus 1902 allmählich wieder durch Musskunft aus 1902 allmählich wieder durch Musskeriebe ersext.]

Berbindungsform des Schwefels in abgerösteter Blende. Jensch (Zeitschr. f. angew. Chem. 1894, S. 50) zeigt durch Analysen, daß der Schwefel hierin größtenteils als Schwefeleisen enthalten ist, und beim Abrösten auf 2 Proz. Schwefel schon gar tein Schwefelzinkt mehr vorhanden ist, so daß es gar nicht nötig sei, die Röstung auf 0,5 Proz. zu treiben, wie es oft verlangt wird.

Behandlung von gemischten, zinkblendehaltigen Erzen. Hart (Journ. Soo. Chem. Ind. 1895, p. 544) schlägt vor, solche Erze in einer Sulfatschale mit Schwefelsäure zu behandeln, darauf, nachdem die Masse breiig geworden ist, sie in dem anstoßenden Musselosen abzurösten und sämtliche Gase in die Bleikammern zu leiten. Das Zink bleibe im Ruckstande als Zinksulfat, welches durch Auslaugen von dem Rückstande getrennt und als Kristalle gewonnen werden könne. Die Reaktion sei vermutlich:

$$ZnS + 4SO_8 = ZnSO_4 + 4SO_2$$
.

Man könne das Zinksulfat auch zum Anreichern von armen Zinkerzen verwenden, deren Schwefel beim Rösten durch den Sulfatsauerstoff leichter oxydiert werde.

Die zur Röstung gewöhnlicher Kupfers und Bleierze dienenden Ofen, soweit sie nicht schon S. 253 und 269 erwähnt sind, können nicht in diesem Werke beschrieben werden, da sie in das Gebiet der eigentlichen Metallurgie gehören und nur ausnahmsweise die Gase aus ihnen in Bleikammern versarbeitet werden, um sie los zu werden. Wir führen hier nur einige neuere Versuche zur Darstellung brauchbarer Gase in diesen Fällen an.

Huntington und Heberlein (Engl. Pat. Nr. 8064, 1896; Nr. 3795, 1897) erzielen aus Bleierzen SO₂ burch eine eigenartige Behandlung, die kaum zur Berwertung derselben in Bleikammern führen kann.

Sébillot (Engl. Pat. Nr. 21616, 1898) bringt kupferige und andere Schwefelerze, gemischt mit Brennmaterial, in einen mit Gebläse versehenen Ofen. Die Gase treten von da in eine mit Koks, Bimsstein oder einem passens den Metalloryde gestüllte Kammer, wo sie mit Luft und Dampf behandelt

werben und aus ihnen Schwefelfaure bargestellt wird. Wir kommen hierauf im 11. Rapitel zurud.

5. Dfen für Abröftung von Gaereinigungemaffe.

Man laugt meist die gebrauchte Gasreinigungsmaffe aus, um die Ammoniaksalze zu gewinnen, und unterwirft sie häusig auch noch einer Behand-

lung zur Gewinnung von Ferrochanund Rhodansalzen. Dies ist istrigens
entschieden nötig, um den Bleisammerprozeß nicht zu stören. Jedenfalls wird
ber darin im freien Zustande enthaltene
Schwefel, der zuweilen 50 Proz. der
Rasse ausmacht, schließlich verbrannt
und in Schwefelsäure umgewandelt. Inweilen geschieht dies in gewöhnlichen
Schwefelösen (S. 230 ff.), aber in
solchen kann man den Gasschwesel kann
vollständig ausbrennen, und verliert viel
davon in den Rückständen. Gewöhnlich
verbrennt man ihn in Ösen, welche dem
Maletzaschen Plattenosen ganz ähnlich

feben, wie sie in Fig. 119 gezeigt find (Dills Dfen). hier ift jede Rammer etwa 3 m lang, 0,5 m breit und 0,225 m tief. Auch Macdongalls (S. 296)

Fig. 120.

Fig. 121.

und Berredhoffe (G. 301) mechani= fcher Ofen (Fig. 103 bis 105) ift für biefen Amed verwendet worden. Cowens Dfen (Fig. 120 n. 121) besteht ans einer Reihe von tonernen Gasretorten und ift ohne weitere Erflärung verftanblich. Es follen andere Fabriten ben Gasfcwefel in Ofen mit fehr engen Rofts perbrennen. stäben mas aber nicht fo vorteilhaft scheint.

Buweilen wird die Daffe in Biegelform gebracht und in Studfiedofen gebrannt; fie brennt bann gut aus und die Afche fallt ohne weiteres burch die

Rofte hindurch, die man babei möglichst wenig schütteln muß. Doch ist dieses Berfahren nicht so gut, wie die Berbrennung in Plattenöfen.

Die englische Sodafabriteinspektion (Alkali Roport No. 38, p. 97) empfiehlt, die (stets noch schweselhaltigen und baber an der Luft SO₂ ausgebenden) Rudsstände von der Berbrennung des Gasschwesels nicht vorn durch die Arbeitstüren anszuziehen, sondern sie in rudwärts angebrachte, mit Schiebern versehene Rammern zu stoßen, wo sie ausklihlen können. Auch sollte man die Gase erst durch längere, heiße Ranüle streichen lassen, um die salpeterfressenden Bestandteile [Teer und Ammoniat] zu zerstören.

6. Dfen für Berbrennung von Schwefelmafferftoff.

Deift find biese von sehr einfacher Art. Wie man aus Fig. 122 ersieht, bestehen sie aus einer mit mehreren Anprallwänden aa versehenen gemauerten Kammer. Das (fast immer mit einer großen Wenge von indifferentem Gase, hauptsächlich Sticktoff, gemengte) Schweselwasserstoffgas tritt durch ein Guß-

eisenrohr d, mit Regulierungsventil c, ein. Die Luft strömt zum Teil rings um d, zum Teil durch eine besondere, mit Regulierungsschieber u. dergl. versehene Offnung d ein. Die durch die Berbrennung des Schweselwasserstoffs erzeugte Hitze ist volltommen andreichend, um die Temperatur der Kammer auf Rotglut zu erhalten, so daß das Gas sich immer wieder von neuem entzündet, wenn die Flamme durch einen Zusall ausgegangen ist. Dies wird durch die Anprallwände a, a befördert, welche sowohl zur Ausspeicherung von Hitze sür den eben erwähnten Zweck, als auch zur besseren Nischung und Verbrennung der Gase dienen. Der (mit glühendem Kots bedeckte) Rost e wirde nur bei

Gafen von fehr unregelmäßiger Zusammensetzung gebraucht, wie sie z. B. bei ber Sättigung ber Gase aus Ammoniatblasen burch Schwefelsäure entstehen; besonders zum Wiederanzünden des Gases nach Stillständen. Bei regelmäßig zusammengesetzten und verhältnismäßig reichen Gasen, wie bei denen von Chances Schwefelregeneration, ist der Rost e ganz überflussig, ba sich diefe Safe wie Leuchtgas entzünden laffen und fortbrennen. Die Türen ff dienen zum Einführen von Salpetertöpfen, wo man es nicht vorzieht, dafür eine rationellere Einrichtung anzuwenden (Rap. 5). Als Dimensionen der Kammer tann man 3 bis 4 m Lange, 1,2 bis 1,5 m Breite und 0,9 m Sobe annehmen-Man kann auch Schwefelfäurekonzentrationspfannen barauf setzen, und wird felbst bann noch genug Site in ben Gafen zum Betriebe eines Gloverturmes übrig haben. Bei einigermaßen forgfältiger Regulierung des Luftzutritts tritt nie eine Sublimation von Schwefel ein. Ein besonderer Borteil der Berbrennung von Schwefelwasserstoff ift ber, daß dies ein vollkommen kontinuierlicher Borgang ist, ein Gegensatz zu den nie fehlenden Schwankungen bei ber Berbrennung von Rohichwefel ober Riefen, selbst bei regelmäßiger Abwechselung in ber Beschickung ber Bfen. Der Luftzutritt braucht baber nur ein für allemal reguliert zu werden, die Prozentigkeit der SO2 im Röstgase ift immer dieselbe, der Kammerprozeß ist viel regelmäßiger als mit Rohschwefel oder Ries, und der Salpeterverbrauch ist baher kleiner. Alles dies kann freilich nur bei Gafen von konstanter Zusammensetzung eintreten, wie sie 3. B. bas Chance= Berfahren liefert, während bei Gasen von sehr wechselnder Zusammensetzung, wie es die der Ammoniakfabriken sind, das Gegenteil von alledem eintritt.

Man hat in einigen der den Schwefelwasserstoff aus dem Chanceschen Berfahren verbrennenden Fabriken gefunden, daß man mehr Salpeter als beim Brennen von Schwefelties branchte, während in anderen eine Ersparnis bemerkt wurde. Augenscheinlich war im ersten Falle der Schwefelwasserstoff nicht von genügend guter Beschaffenheit, jedenfalls ungleich im Prozentgehalt und vielleicht sogar kohlensäurehaltig, so daß der Kammerprozeß gestört wurde. Zuweilen hat man unvollständige Verbrennung beobachtet, wobei sich Schwefel im Gloverturm oder gar in den Kammern ablagerte; aber dies kommt augensscheinlich nur bei nachlässiger Arbeit vor, und tritt bei gehöriger Sorgfalt nie auf.

Lombard beschrieb 1886 (Monit. Scient. 1889, p. 1231) einen Plattenosen sür Schwefelwasserstoff, bestehend aus zwei getrennten Abteilungen, 2,3 m tief im Lichten. Es sind vier Etagen von 2 m Länge und 0,4 m Breite vorhanden, jede aus vier Tonplatten bestehend. Die oberste Platte ist mit vielen Löchern versehen und nimmt die ganze Länge und Breite des Ofens ein; die anderen Platten sind nicht gelocht und lassen an abwechselnden Seiten Öffnungen von 0,3×0,4 m sür die Gase. Jeder Ofen hat unten vier Brenner sür H₂S und zwei Luströhren, zusammen drei Reihen bildend, von denen die Luströhren die mittlere einnehmen. Die Brenner bestehen aus Tonröhren von 2 m Länge, 4 cm lichter Weite und 10 mm Wandstärke, welche auf zwei Orittel ihrer Länge in den Ofen hineinragen und oben mit Löchern oder Schligen zur Verteilung des Gases versehen sind. Vorn sind sie durch ein gußeisernes Rohr mit Regulierungshahn verbunden. Das Lustrohr ist 6 cm weit und mit einem

eisernen Drehringe zur Regulierung des Zutritts versehen. Die Röstgase treten in einen 45×60 cm weiten Zug auf der Decke des Ofens, dann in eine kleine Staubkammer und dann in einen Gloverturm. Gesamthöhe 1,77 m. Der Druck des Gases ist = 4 cm Wasser. Der Ofen soll sehr gut arbeiten.

Simpson und Parnell (Engl. Pat. Nr. 14711, 1886) regulieren den Luste und Gaszutritt in bestimmten Verhältnissen, um entweder freien Schwesel oder SO₂ zu erhalten, indem sie zwei Gesäße, jedes mit Ein= und Auslasventil versehen, anwenden. Beide Gesäße werden gleichzeitig durch eine selbsttätige Vorrichtung gefüllt und entleert, wobei die beiden Gesäße so miteinander arbeiten, daß das in das eine ein= und daraus austretende Gas in bestimmtem Verhältnisse zu der in das andere eintretenden und daraus entweichenden Lust steht. (Eine solche Vorrichtung kann sür die Produktion von freiem Schwesel aus H₂S sehr günstig sein, ist aber wohl unnötig kompliziert, wenn das H₂S nur zur Schweselsaurefabrikation dienen soll, wobei ja ein Lustüberschuß notwendig ist.)

Über die nur zur Beseitigung des Schwefelwasserstoffs, ohne Verwertung der SO2, dienenden Vorrichtungen vergl. S. 323.

7. Berfahren zur Absorption von schwefliger Säure aus Hüttenrauch, Feuergasen u. f. f.

Die Unschädlichmachung des sauren Hüttenrauches von metallurgischen und anderen Operationen bietet besondere Schwierigkeiten dar, wenn der Gehalt der Gase an Säure so gering ist, daß ihre Verwertung durch Kondensation oder durch Umwandlung in Schwefelsäure nicht mehr tunlich erscheint, d. h. wenn ihr Sehalt unter 4 Vol.-Proz. SO2 sinkt. Der durch Hüttenrauch verursachte Schaden ist schon S. 127 ff. beschrieben worden.

Eine Aufzählung der vor einer Reihe von Jahren zu Stolberg gemachten Bersuche zur Beseitigung des Hittenrauches ist von R. Hasenclever gemacht worden (Fischers Jahresb. 1881, S. 173; vergl. auch S. 309). Die betreffenden Versahren werden weiter unten beschrieben werden; sie haben das gemein, daß sie alle zu viel kosten und ihren Zweck kaum je genügend erreichen.

Am weitgehendsten ist die Anfgabe, die ungeheuren Mengen des in geswöhnlichen Feuerungsgasen (Rauchgasen) entstandenen Schweseldioryds zu bewältigen, aber diese ist kaum je ernstlich an die Hand genommen worden, da die Kosten und die Unbequemlichkeiten jedes für diesen Zweck denkbaren Bersahrens bisher ganz unerträglich erschienen sind; auch wird dies wohl in absehdarer Zukunft nicht anders sein. Das einzige praktisch brauchbare Mittel in diesem Falle, wie auch in vielen Fällen bei Hittenrauch, ist die Berdünnung der Gase mit großen Lustmengen, indem man hohe Kamine errichtet und die Sase hoch über der Erdobersläche in die Lust ausströmen läßt. Man hat solche Schornsteine bis zu 130 m Höhe gebaut. Im Falle der Salzsäure haben sie ihren Zweck durchaus versehlt (vergl. Bd. II); bei schwessiger Säure ist die Berdünnung mit Lust wirksamer. Frentag nimmt an (allerdings einigermaßen willkürzlicherweise), daß Rauch nur dann unschädlich ist, wenn er nicht über 0,003 Bol.- Proz. SO2 enthält; da aber z. B. in Bleihütten der Gehalt an SO2 im Haupts

kanal, wo sich alle Feuer- und Rauchgase mischen, selten über 0,1 Proz. fleigt, so wird, wenn diese Gase erst in einer Bobe von 60 m ober barüber oberhalb bes Pflanzenwuchses in die äußere Luft entweichen können, wohl meist eine folche Berdunnung berfelben eintreten, daß sie keinen Schaben mehr anrichten. Dies kommt daher, daß sich Schwefeldioryd ziemlich gleichmäßig in der Luft verteilt, während Salzsäure, Schwefelsäure und Salze, welche sichtbare Nebel bilben, gewöhnlich ben Boben in wenig zerstreutem Strome erreichen und baber felbst durch fehr hohe Ramine nicht unschädlich gemacht werden können. ber Tat ist dies die einzige Erklärung bafur, daß die enormen Mengen von Schwefeldioryd, die an manchen Orten von Bleihutten, Zinkhütten, Glashutten u. s. w. in die Luft geschickt werben, nicht schon längst alles Pflanzenleben ringsherum zerstört haben, mas boch notorisch nur in vereinzelten Fällen eingetreten ist. Aber da solche Fälle eben doch vorkommen und die Anforderungen der Gesundheitsbehörden immer strenger werden, so kann man die Abführung des Hüttenrauches durch hohe Kamine nicht als eine endgiltige Lösung der Schwierigkeit ansehen, selbst da, wo es sich nur um Schwefeldioryd handelt, um so weniger, als bei Regenwetter die aus den höchsten Kaminen entweichenden Sauren in ziemlich konzentriertem Bustande auf den Boben gelangen fonnen.

Wislicenus und Isaachsen (D. R.-P. Nr. 124990) haben vorsgeschlagen, die gewöhnlichen Rauchgase so weit zu verdünnen, daß die in ihnen enthaltene Säure unschällich wird. Man soll dies dadurch erreichen, daß man inmitten des Schornsteins einen zweiten, niedrigeren Schornstein aufsührt, der mit auf- und absteigenden Röhren gefüllt ist. In diesen inneren Kamin wird Luft eingeführt, die teils oben, teils durch die auf- und absteigenden Röhren entweicht und sich dabei innig mit den Rauchgasen mischt. [Dieses Berfahren dürfte in der hier beschriebenen Form nur ausnahmsweise durchsührbar sein; doch wird in England in der Tat zuweilen eine Berdünnung von Hittenrauch durch gewöhnliche, am Fuße des Schornsteins eingelassene Luft bewerkstelligt, um auf das gesetliche Maximum des SO2=Sehaltes zu kommen; vergl. Alkali Report No. 38, p. 76.]

Die Berwertung der bei der Glasfabritation mit Glaubersalz abfallenden schwefligen Säure in der Schwefelsäurefabritation ist von D. Schott vorgeschlagen worden (Dingl. polyt. Journ. 221, 142). Der Schwefelgehalt der Gase soll noch dadurch vermehrt werden, daß man in dem Glassate den Kalt nicht, wie gewöhnlich, als Calciumtarbonat, sondern als Gips einsührt, wodei auch noch der Schwefel des Gipses als Schwefeldioryd gewonnen würde. Man soll Glaubersalz, Gips und Rohle mit Kieselsläure in den passenden Berhältnissen mischen und das Gemenge entweder in Musselsösen oder vielleicht in geneigt liegenden elliptischen Tonhäsen die zur hellen Rotglut erhiven, die das Schweseldioryd ausgetrieben ist. (Nach Scheurers Rest ner, Compt. rend. 1892, 114, 296, würde dei diesem Borgange primär freier Schwesel, und erst durch dessen Berbrennung SO2 entstehen.) Der gesinterte Rücktand von Natrium und Calciumsilikat solle zerkleinert und als "Rohglas" an die Glashütten abgegeben, dagegen sollen die Gase in Bleis

tammern geleitet und auf Schwefelsäure verarbeitet werden. Dieses Verfahren bürfte bei seiner (wohl kaum praktisch versuchten) Einsührung in die Praxis sehr großen technischen Schwierigkeiten begegnen, und ist namentlich die Verwertung von so verdünnten, mit sehr viel Kohlensäure gemischten Röstgasen saktisch bis jest unmöglich. Es muß daher auf die Abhandlung selbst verwiesen werden.

Thirion (Franz. Pat. 28. Febr. 1874; Fischers Jahresber. 1875, S. 391) macht ebenfalls den Vorschlag, Sulfat mit Kohle und Kieselsäure zu erhitzen, wodurch ein Gemisch von Schweselbampf, Schweseldioryd und Kohlenoryd entwickelt wird. Das Natriumsilitat soll durch Kohlensäure in Soda verwandelt, oder wie es ist verwendet werden. (Für Fabrikation von freiem Schwesel oder Schweselsäure ist dieser Vorschlag augenscheinlich ganz aussichtslos.)

Wir geben nun eine Zusammenstellung der verschiedenen Verfahren zur Behandlung des eigentlichen Hittenrauches mit besonderer Allcksicht auf die Entfernung von 80_2 und 80_3 . Für Einzelheiten müssen wir auf die im Text angeführten Quellen und auf eine Monographie von E. A. Hering: "Die Verdichtung des Hittenrauches" (Stuttgart 1888) und Schnabel, Metallshüttenkunde, II, 58 ff. verweisen; ferner auf Jurischs "Luftrecht", Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 393.

Ronbensation burch Basser scheint bas einfachste und nächstliegenbe Berfahren zu fein, wenn man an die große Löslichkeit der Schwefligfäure und Schwefelsanre in Wasser bentt. Aber biefes Berfahren ift in Wirklichkeit nur dann durchführbar, wenn die Menge der Säure nicht allzu gering ist; verbitunter Hüttenrauch läßt sich nur mit Anwendung von verhältnismäßig ungeheuren Wassermengen auswaschen, und merkwürdigerweise ift die Kondenfation von SO2 auf biesem Wege noch schwieriger als biejenige von SO2. Ganz ficher kann man die Berbichtung durch Wasser nur bann mit ökonomischem Borteil betreiben, wenn die Gase ohnehin konzentriert genug sind, um sie in Bleitammern in Schwefelfäure umzuwandeln; es liegt baher im Interesse ber Buttenwerke, ihre Prozesse in solcher Art zu führen, daß die Säuren möglichst wenig mit indifferenten Gasen verbinnt werden. Wenn ber Gehalt an SO2 4 Bol.-Proz. erreicht, fo tann man fie nach bem Banifch - Schröberichen Berfahren behandeln (f. u. G. 328 ff.), ober tann fie in Schwefelfaure umwandeln; bei diesem Gehalte wird man freilich taum Gewinn ernten, und sich mit Unschädlichmachung der Gase begnügen milssen. Wo aber noch weniger als 4 Proz. SO. in den Gasen vorkommt, da wird an ihre nütliche Berwertung kaum zu benten sein; die dunnen fanren Flussigkeiten, die man durch Waschen bes Rauches erhält, muß man fortlaufen laffen, was aber in ben meisten Fällen nur einen neuen Übelstand ergibt und zu Konflitten mit den Behörden führt; auch tann man bann bie SO2 und SO3 nicht vollständig aus ben Gafen entfernen, und die Übelstände werden nur vermindert, aber nicht aufgehoben.

Auf alle Fälle muß man die Berührung des Absorptionswassers mit den sauren Gasen so innig wie möglich machen. Die für Salzsäure konstruierten und im 2. Bande zu beschreibenden Kondensationsapparate eignen sich nur für stärkere Gase; die schwach sauren Gase, die man hier behandeln muß, verlangen besondere Mittel, wie Schaufelräder oder andere einen Schaum verursachende

Apparate, welche teuer in der Anlage und Unterhaltung, und doch von unvollkommener Wirkung sind.

Haworth (U. S. P. 268793, von 1882) will die aus Bleihütten entsweichende SO, in Wasser absorbieren, durch Kochen wieder austreiben und in Bleikammern in Schwefelsäure umwandeln [was jedenfalls viel zu teuer ist.]

Statt Wasser verwenden Frentag (Deutsch. Pat. Nr. 19969, 14928, 15546) und Hasenclever (Deutsch. Pat. Nr. 17371) ziemlich konzentrierte Schweselsäureanhydrid besser als Wasser zurück, so daß in manchen Fällen die Kosten des Versahrens durch den Gewinn an Schweselsäure gedeckt werden. Auch SO2 wird teilweise zurückgehalten, aber nur dann, wenn die Gase gut abgekühlt worden waren. Die Notwendigkeit, dies auszusühren und auch den Flugstaub vorher zu beseitigen, was zuweilen nicht leicht ist, bildet einen großen Nachteil dieses sowohl wie der meisten anderen ähnlichen Versahren. Frenztags Versahren, welches im besten Falle nur den kleineren Teil der schädlichen Gase des Hittenrauches beseitigte, ist ziemlich bald wieder eingestellt worden (Hänisch und Schröder, Chem. Ind. 1884, S. 118).

Die Absorption ber Säuren durch Agfalt, meift in Form von Raltmilch, ist eines der ältesten und bei richtiger Ausführung noch immer eines ber besten Mittel zur Beseitigung bes Huttenrauches. Wo die Menge der Säuren nur gering und die Hauptfabritation sonst rentabel ift, tann dieses Berfahren noch jett angewendet werden, und entfernt bei richtiger Handhabung die Säure so gut wie vollständig. Die Ralfmilch muß mit ben Gasen in fein verteiltem Zustande zusammentreffen, entweder indem man sie in passend eingerichteten Türmen herabsließen läßt, ober indem man sie burch Schaufelraber u. bergl. in einen Schaum verwandelt (Ranner und Crookes, Engl. Pat. Nr. 2678, 1875). Daß man hierdurch selbst bei großen Mengen von SO2, wie sie beim Rösten der Blende entweichen, zum Ziele kommt, hat sich in Oberschlesien im großen herausgestellt (Bernoulli, Fischers Jahresber. 1880, S. 184). Aber leiber sind die Rosten dieses Berfahrens ba, wo große Gasmassen zu bewältigen sind, sehr hoch, ganz besonders deshalb, weil lange nicht aller Ralt ausgenutt werden tann, und die Bersuche, dabei doppeltschwefligfauren Kalt zu machen (Hasenclever, Deutsch. Pat. Nr. 10710), sind erfolglos geblieben (vergl. Chem. Ind. 1884, S. 118).

Nach Jensch (Fischers Jahresber. 1889, S. 321) enthält der sich in den Kalkmilchtürmen bildende Absatz so viel Kalk, daß man ihn immer wieder verwenden kann und zuletzt ein Produkt mit 37,7 Proz. CaO, 38,4 SO₂, 2,8 SO₃, 4,2 CO₂ u. s. w. erhält, welches sehr gut als Zusatz zu tierischem Dünger behufs Fixierung des Ammoniaks verwendet werden kann, in welcher Beziehung er gleichwertig mit Sips ist.

El. Winkler und andere Beobachter haben gefunden, daß Schwefeldioxyd in Rauchgasen viel schädlicher für den Pslanzenwuchs ist, wenn zugleich viel Wasserdampf zugegen ist, z. B. in Ziegelofengasen. Spitta (D. R.-P. Nr. 110388) will SO2 und Wasserdampf gleichzeitig dadurch absorbieren, daß er die Gase in mehreren Zügen auf= und absührt, in welche von oben staub=

förmiges Kalkhydrat eingeblasen wird. Unten wird dann das gebildete Calciumbisulsit entsernt.

Egestorfs Salzwerke (D. R. P. Nr. 70896) beschreiben einen sehr wirksamen Apparat, bestehend aus einer Reihe von Kammern mit geneigten Böben, die mit Sammelbeden in Berbindung stehen. Die alkalische Absorptionsflüssigkeit wird nach dem Absließen immer wieder aufgepumpt und durch Zerstäuber mit den Gasen in Berührung gebracht.

Raltstein ist viel billiger als Ättalt, und ist beinahe ebenso wirksam, wenn man ihn in richtiger Weise anwendet, d. h. die sauren Gase mit einer großen Obersläche von Kaltstein in Berührung bringt und es verhindert, daß diese Obersläche sich mit einer Kruste von Sulsit bedeckt, indem man sie sortwährend mit Wasser abspült. El. Winkler hat zu diesem Zwecke eine besondere Einrichtung konstruiert (Dentsch. Pat. Nr. 7174), welche in der Schneeberger Ultramarinsabrik ihren Zweck vollkommen erfüllte. Sie besteht aus drei gemanerten, mit Kalkstein gestüllten Kammern, bedeckt mit hölzernen, vielsach durchsöcherten Deckeln, durch welche sortwährend Wasser auf den Kalkstein aufsließt. Die Absorption der SO, ist ausgezeichnet, aber da jedes Kilogramm Schwesel 3 kg Kalkstein erfordert und an eine Nutzbarmachung der Laugen nicht zu denken ist, so kommt auch dieses Versahren sür Hüttenzwecke meist noch zu teuer.

Ralksteintllrme werden häufig bei der Ammoniumsulfatfabrikation angewendet, um den beim Auffangen der Gase in Schwefelfaure entweichenden Schwefelwasserstoff nach Berbrennung zu SO2, bas bann in Kalksteinturmen zuruckgehalten wird, unschädlich zu machen. Dies wird häufig in den Berichten der englischen Altali-Inspektoren erwähnt, und im 36. Berichte (für 1899) S. 25 f. gibt ber Generalinspektor Carpenter folgende Anweisung zur richtigen Ausführung biefes Berfahrens. Dan muß in den Berbrennungsöfen genugenden Zug herstellen, sei es durch Saugung hinter dem Turme oder durch schwachen Überbruck (Injektor) im Ofen, um Sublimation von Schwefel zu vermeiben. Die Gase mussen vor und hinter bem Ofen gut gekuhlt werden [vorber, um den die Berbrennung hindernden Wasserdampf zu kondensieren, nachher aus dem gleich zu erwähnenden Grunde], anfangs in Gugeisenröhren, bann, wenn Konbensation von Flussigkeit eintritt, in Bleiröhren. Wenn bie Gase mit über 38° in den Turm eintreten, so bildet sich viel Gips, der den Kalkstein mit einer Kruste überzieht. Die Kalksteintürme soll man nicht aus Gußeisen bauen [an so ein Material kann wirklich nur ein englischer Gasingenieur benken!], sondern aus mit Feber und Nut verbundenen Holzbohlen, oder aus Mauerwerk und Zement. Die Wasserspeisung sollte bei Kalkstein gleichzeitig tontinuierlich und periodisch (burch Schaufeltröge) erfolgen. Unwendung von Rreide tann man mit häufig erfolgender Schaufeltrogwirfung auskommen (vergl. die weit befferen, heutzutage bei Bay-Luffac= und Glover= türmen üblichen Methoben im 6. Rapitel).

Precht (Deutsch. Pat. Nr. 17100) verwendet zur Absorption der SO2 aus Gasgemischen entweder Magnesiahndrat oder Tonerdehndrat, vorzugsweise das erstere. Man breitet es entweder auf Horden aus, unter Be=

feuchtung mit Wasser, oder bringt es im Zustande von Milch mit den vorher auf 100° abgekühlten Gasen zusammen, eutweder in einem mit mechanischem Rührwert versehenen Apparate, oder in einem Turme nach Art der Freiberger Türme zur Reinigung der Schweselsäure von Arsen durch Schweselwasserstoff (s. Kap. 10). Es bildet sich ein kristallinischer Riederschlag von Magnesiumssulsit und eine Lösung von Magnesiumsulsat. Beim Erhitzen des Magnesiumssulsits auf 200° spaltet sich die SO2 ab und kann als solche kondensiert oder in Schweselssäure verwandelt werden, während Magnesia, mit etwa 3 Proz. Magnesiumsulsat, zurückbleibt. Man erhitzt den Rücksand mit Kohle und verwandelt ihn dadurch ganz in MgO, während das entweichende Gemenge von SO2 und CO2 in Bleikammern nuthar gemacht werden kann [?]. M. Lyte beschreibt dieses Versahren mit Zeichnungen im einzelnen (Journ. Soc. Chom. Ind. 1882, p. 165). Es soll mehrsach angewendet worden sein, ist aber augenscheinlich im allgemeinen nicht vorteilhaft genug.

Tonerde ist in Prechts Patent eingeschlossen, ist aber nicht so wirts sam wie Magnesia. Man hat zuweilen die sanren Gase durch Schichten von Tonschiefer streichen lassen, um schwefelsaure Tonerde zu bilden, aber dieses Versahren hat augenscheinlich nur lokale Anwendbarkeit.

Binkkarbonat oder Zinkoryd wurde von Schnabel vorgeschlagen (Techn. Jahresber. 1882, S. 266), nachdem er in der Lautenthaler Hitte viele andere Versahren zur Behandlung des Hittenrauches ohne gentigenden Erfolgt versucht hatte. Schließlich sührte er ein Versahren ein (Deutsch. Pat. Nr. 16860), bei dem die Gase über mit Wasser benetzes basisches Zinklarbonat geleitet werden. Es bildet sich Zinksulsit, welches beim Erhitzen, am besten in Mischung mit Kohle, schweslige Säure abgibt, die man in Bleikammern in Schweselsäure verwandelt, während ein poröses Gemisch von Zinksund mit basischem Zinksulsat im Rücktande bleibt. — Schnabels Apparat ist ziemlich kompliziert, und die Ergebnisse doch nicht genügend; das Versahren ist sehr lästig auszusühren und kostet viel mehr, als durch die erzeugte Schweselsäure eingebracht wird.

Fleitmann (Deutsch. Pat. Nr. 17397) läßt die sauren Gase, gemischt mit etwas Luft, durch einen Schachtofen streichen, in dem sich ein Gemisch von Eisenoryd und Kohle befindet. Lettere gibt durch ihre Verbrennung die nötige Hitze und reduziert gleichzeitig das Fo₂O₃ und SO₂, so daß sich FoS im geschwolzenen Zustande unten ansammelt. (Der Erfolg dieses Versahrens ist höchst zweiselhaft.)

Metallisches Eisen, befeuchtet mit Wasser, wurde von Winkler ansgewendet (Deutsch. Pat. Nr. 14425), bewährte sich aber für verdünnte saure Gase nicht. Thorp (Engl. Pat. Nr. 8862, 1889) empsiehlt ebenfalls Türme, gefüllt mit Brucheisen und berieselt mit Wasser oder Eisenvitriollösung, bei 49 bis 71°.

Metallisches Kupfer oder Zink in sehr fein verteilter Form wurde in der Deutschen Gold- und Silberscheideanstalt zu Frankfurt angewendet, aber ohne genügenden Erfolg. Dagegen wurde in derselben Fabrik das nächste zu beschreibende Verfahren ausgearbeitet. Rößler zeigte (Dingl. polyt. Journ. 242, 278; Fischers Jahresber. 1881, S. 184), daß Gasmischungen, welche neben Luft so wenig SO2 und SO3 enthalten, daß an ihre Verwertung in Bleikammern oder in irgend einer anderen Weise nicht zu benken ist, sich von beiden genannten Gasen vollständig befreien lassen, wenn man sie mittels eines Körtingschen Injektors und eines durchlöcherten Schlangenrohres in eine Wassersäule einpreßt, welche Kupfer in Suspension und ein Kupfersalz in Lösung enthält. Das Kupfersulfat wirft als Sauerstossüberträger von der Luft auf die SO2, und große Mengen Schweselssüben sichen sich auf diesem Wege, so daß man sogar an deren Fabrikation auf diese Weise benken könnte. Man versährt jedoch in Frankfurt so, daß die Lösung immer mit genügendem Kupferpräzipitat verssehen wird, aus dem man durch dieses Versahren kostenlos Kupfervitriol erhält. Rößler hat auch (Deutsch. Pat. Nr. 22850) eine Kombination von Apparaten zur Behandlung von gewöhnlichem Hüttenrauch durch dieses Versahren ersonnen.

Friese (Chem. Ind. 1895, S. 137) hat bei einer längeren, ausgedehnten Bersuchsreihe im Laboratorium einen ganz und gar negativen Erfolg mit diesem Versahren gehabt. Eine Oxydation der SO2 mit Lust zu SO3 durch die katalytische Wirkung von Aupsersulsat konnte nicht nachgewiesen werden. SO2 reduziert Aupsersulsatlösung in der Wärme unter intermediärer Vildung von schwesligsaurem Aupseroxyd die zu metallischem Aupser. Eine glatte und leichte Oxydation des schwesligsauren Salzes zu CuSO4 sinde nicht statt. Hiernach wäre das Versahren undrauchdar zur Darstellung von Aupservitriol und noch viel mehr zur Fabrikation von Schweselsäure.

Eine eigene Klasse von Verfahren bedient sich der Reaktion zwischen Schwefeldiornb und Schwefelwasserstoff, wobei entweder beide im Gaszustande sind, oder der letztere im naszierenden Zustande aus Sulsiden entwicklt wird. Die Reaktion in ihrer einfachsten Form ist:

$$2 H_2 S + SO_2 = 2 H_2 O + 3 S;$$

aber ganz abgesehen bavon, daß durch sekundäre Reaktionen Polythionsäuren gebildet werden, ist auch die Reaktion bei verdünnten Gasen sehr unvollständig. Einzelheiten darüber werden in dem von der Wiedergewinnung des Schwesels aus Sodarückstand handelnden Kapitel (Bd. II) gegeben; hier mag es genügen, zu erwähnen, daß Landsberg (Dentsch. Pat. Nr. 6364) die obige Reaktion bei der Röstung von Blende zu verwerten gesucht hat.

Bei Anwendung von Sulsiden sind die Reaktionen noch komplizierter, aber die Absorption der SO2 kann vollständiger erreicht werden. El. Winkler (Chem. Ind. 1880, S. 126) beschreibt ein sehr interessantes Versahren zur Behandlung der an SO2 reichen Gase einer Ultramarinfabrik. Sie wurden in Berührung mit einer Lösung von Schwefelnatrium gebracht, das man durch Reduktion des dort absallenden Natriumsulsats mit Kohle erhielt. Die SO2 wird vollständig absorbiert, wobei sich Natriumthiosulsat oder, bei einer Absänderung des Versahrens, freier Schwesel bildet; aber im großen entstand auch Natriumtetrathionat, das man durch Erhizen in Natriumsulsat, SO2 und S,

umsetzen mußte. Theoretisch wurde dabei nichts als Kohle verbraucht; aber augenscheinlich mußte bei den vielen Verdampfungen und Schmelzungen viel Brennmaterial verbraucht werden, und wurde zudem viel Arbeit aufgewendet, außer Verhältnis zum Werte der erhaltenen Produkte. Nachdem dieses Versfahren in den Jahren 1868 bis 1877 ausgeübt worden war, wurde es zu Sunsten des oben beschriebenen, der einfachen Absorption durch mit Wasser berieselten Kalkstein, verlassen (s. S. 322).

Übrigens hatte Jacob schon im Jahre 1864 ein ganz ähnliches Verschren mit Anwendung von Natrium- oder Calciumsulfid zu Münsterbusch ausgeführt (Fischers Jahresber. 1881, S. 181).

Schweselcalcium (bas schon vor vielen Jahren von Dumas zu diesem Zwecke vorgeschlagen worden war) bilbet auch die absorbierende Substanz in Kosmanns Versahren (Deutsch. Pat. Nr. 13123). Durch Reduktion von Sips mit Kohle und Auslaugen soll eine Lösung von Calciumsulfhydrat entstehen [?], welche im sein verteilten Zustande mit den Gasen in Berührung gebracht wird, wobei Schwesel und Gips gebildet werden:

$$5SO_2 + 2CaH_2S_2 + 2H_2O = 7S + 2CaSO_4, 4H_2O.$$

Der Schwefel wird durch überhitzten Danipf aus der Mischung abs destilliert und der Gips kehrt wieder in den Kreislauf der Operationen zurück (was schwerlich angehen wird). Aus weiteren Mitteilungen Kosmanns (Fischers Jahresber. 1882, S. 270) ersieht man, daß das Absorptionsmittel später durch Kochen von Schwefel mit Kalkmilch zubereitet wurde (also "Schwefelleber!") und daß das ganze Verfahren noch im Versuchsstadium war, in dem es wohl auch geblieben ist.

Schwefelbarhum, welches in Freiberg versuchsweise angewendet wurde, erwies sich als viel zu teuer.

Holzkohle wurde von Allen vorgeschlagen (Engl. Pat. Nr. 189, 1879). Er läßt die von Staub befreiten Gase durch mit Schwefelsäure berieselte Türme und dann durch Türme streichen, welche mit vorher in einem Strome von Stickstoff ausgeglühter Holzkohle gefüllt sind. Hier wird die SO2 zurückgehalten, während der Stickstoff entweicht. Die SO2 wird dann durch eine Lustpumpe, oder durch Erhitzen auf 300 bis 400°, oder durch eine Bereinigung beider Methoden wieder ausgetrieben und verwertet. [Abgesehen von den unserschwinglichen Kosten ist dieses Bersahren unbrauchbar, weil die betreffenden Gase stets eine große Wenge Sauerstoff enthalten, der in den Poren der Holzstohle die SO2 zum großen Teil in Schweselsäure überführen wird.]

Glühende Kohlen sind schon seit sehr langer Zeit angewendet worden, um die SO2 aus Hüttenrauch zu freiem Schwesel zu reduzieren. Dieser Borschlag sindet sich schon in einer Broschüre von Vivian aus dem Jahre 1833, und einer eben solchen von Reich, welche die im Jahre 1858 in Frankfurt gemachten Versuche beschreibt. Derselbe Vorschlag ist sehr häusig wiederholt worden, aber ohne Erfolg geblieben. Ein neuer Apparat von Hänisch und Schröder (Deutsch. Pat. Nr. 33 100) soll besseren Erfolg haben und fast den ganzen Schwesel der SO2 zu S reduzieren; aber ihr Versahren ist augen-

scheinlich nur für reiche Gase passend; nicht aber für die uns hier interessierens den schwach sauren Gase. Scheurer-Restner (Compt. rend. 1892, 114, 296) hat die Bedingungen dieser Reaktion genauer untersucht; nach ihm ist die Hauptgleichung:

$$2 SO_2 + 3 C = 2 CO + CO_2 + 2 S.$$

Bémelmans (Deutsch. Pat. Nr. 77335) will die SO₂ durch Reduktion mit Kohle und Wasserstoff in H₂S umwandeln und dies nach dem Trocknen nach dem a. v. S. erwähnten Verfahren mit ebenfalls trockenem SO₂ mischen und dann in H₂O und S umsetzen.

8. Darftellung von Schwefelbioryd in reinem Zustande 1).

Früher wurde reines, von Sticktoff und überschüssigem Sauerstoff freies Schwefeldioryd nur für wenige gewerbliche Zwecke benutt und nach verschiedenen Wethoden dargestellt, am gewöhnlichsten durch Erhitzen von konzentrierter Schwefelsäure mit Aupfer. Dies geht selbstverständlich nur danu an, wenn der entstehende Aupfervitriol verkäuflich ist, und eignet sich auch kaum sür den Großbetrieb. Leichter und billiger ist das Verfahren der Erhitzung von konzentrierter Schwefelsäure mit Holzkohle, wobei man ein Gemisch von SO2 mit CO2 (und CO) bekonimt:

$$2 H_2 SO_4 + C = 2 H_2 O + 2 SO_2 + CO_2$$
.

Das CO2 und CO sind für die meisten Verwendungen der SO2 unsschädlich. Bon anderen Gasen ganz freies Schwefeldioxyd stellt man durch Erhipen von konzentrierter Schwefelsäure mit Schwefel dar:

$$2 H_2 SO_4 + S = 2 H_2 O + 3 SO_2$$

Dies kann man so machen, daß man einen langsamen Strom von Schwefelsämre auf Schwefel laufen läßt, der in einer eisernen Retorte auf 400° erhist wird. Man muß jedoch bedenken, daß Gußeisen von schmelzendem Schwefel stark angegriffen wird; daher scheint ein anderes, dem Versasser von kundiger Seite mitgeteiltes Versahren besser. Man ninmt die Operation in einem eisernen Ressel vor, welcher sich oben in der Art erweitert, daß man ein Futter von säurefesten Ziegeln einsetzen kann. Hier kocht man konzentrierte Schwefelsfäure mit Schwefel, der an der Oberfläche schwimmt und durch den säurefesten Ring an der Berührung mit dem Eisen gehindert wird, während der untere Teil des Ressels der vollen Wirkung des Feuers ausgesetzt ist.

Die Compagnie industrielle des procédés Raoul Pictet (Deutsch. Pat. Nr. 22365) reinigte bas auf solchem Wege hergestellte Schweseldioryd in einem eigenen Apparate mit Zugrundelegung der Tatsache, daß die Hydrate der SO2 alle bei — 10° fristallisieren, und gasiges SO2 bei dieser Temperatur sein ganzes Wasser verliert. Wir beschreiben diesen ziemlich komplizierten Apparat nicht, da er durch das viel einsachere Versahren von Hänisch und Schröder zur Darstellung von stüssigem Schweseldioryd verdrängt worden ist.

¹⁾ Eine Monographie "Flüssiges Schwefeldioryd" von A. Harpf, Stuttgart 1900, beschreibt die Darstellung, Eigenschaften und Anwendungen dieses Körpers.

P. Hart (Engl. Pat. Nr. 13950, 1885) stellt reines Schwefeldioryd durch Einwirkung von Schwefelsäure vom spez. Gewicht 1,750 auf sein ge-mahlenes Schwefeleisen dar. Die Materialien werden in einer gußeisernen Retorte gemischt und auf über 200° erhitt, worauf ein regelmäßiger Strom von fast reinem SO₂ abgegeben wird.

Ein altes und wohlbekanntes Berfahren zur Darstellung von reinem SO2 ist die Erhitzung von Ferrosulfat mit Schwefel und ein wenig Luft, nach der Reaktion:

$$2 \operatorname{FeSO}_4 + 2 \operatorname{S} + 3 \operatorname{O} = \operatorname{Fe}_2 \operatorname{O}_3 + 4 \operatorname{SO}_2$$

Dieses Verfahren ist als neu von Terrell patentiert worden (Engl. Pat. Nr. 5930, 1884), welcher es augenscheinlich besonders auf die Gewinnung einer guten Malersarbe aus dem rückständigen Eisenoryd absieht.

Ford (Amer. Pat. Nr. 363457; Chem. Ztg. 1887, S. 721) verbrennt einfach Schwefel in vorher durch Schwefelsäure getrockneter Luft und läßt die Gase durch eine Schlange gehen, wo durch Abkühlung und Druck slüssiges Schwefeldioryd kondensiert wird. Es ist kaum einzusehen, worin die Neuheit des Verfahrens liegen soll.

Alle anderen Verfahren zur Darstellung von reinem, flüssigem Schwefels bioryd sind durch dasjenige von Hänisch und Schröder in den Hintergrund gedrängt worden, welches die Darstellung jener Substanz auf sehr billigem Wege aus Gasen mit dis zu 4 Vol.=Proz. SO2 herab gestattet. Es ist kaum nötig zu sagen, daß reichere Gase sich dassir noch besser eignen. Durch dieses Berfahren ist slüssiges Schwefeldioryd ein billiger Pandelsartikel geworden, den man in vielen Fällen im großen anwenden kann, wo man früher nur gewöhnsliches unreines Schwefligsäuregas anwenden konnte.

Das Berfahren von Hänisch und Schröber (Deutsch. Pat. Nr. 26181, 27 581, 36 721) beruht barauf, das SO2 durch Wasser in einem gewöhnlichen Roksturm zu absorbieren, und es aus der entstehenden schwachen Lösung durch Erhipen in der Art auszutreiben, daß die latente Wärme des Wasserdampfes vollkommen ausgenutt und eine verhältnismäßig fehr kleine Menge Kohlen gebraucht wird. Es wurde von der Firma Wilhelm Grillo (später Aftiengefellschaft für Zinkindustrie vorm. Wilhelm Grillo) in ihrer Zinkhutte zu Samborn, Rheinpreußen, aufgenommen, die 1885 eine Bersucheanlage für 600 kg flüfsiges Schwefeldiornb errichtete, wobei 6 proz. Gase aus bem Blenderöstofen von Julius Grillo (D. R. P. Nr. 28458, ähnlich ben Rhenania - Dfen, S. 311) zur Berwendung tamen. 1886 murbe bann eine größere Anlage für 8000 kg SO2 zur Nutbarmachung der Gase von vier Blenberöstöfen Bald darauf solgten in Oberschlessen die Schlesische Aktiengesellschaft für Bergbau und Zinkhüttenbetrieb zu Lipine und die Graf Guido Henckel von Donnersmarciche Hütte zu Chropaczow (lettere später in eine Schwefelsäurefabrik umgewandelt); Ende der 90 er Jahre eine Anlage zu Sound-Brook, N. J., in Nordamerifa.

Beschreibungen des Verfahrens sinden sich in Chem. Ind. 1884, S. 120 und Zeitschr. f. angew. Chem. 1888, S. 448. Die folgende Darstellung

•	
	•



benutzt namentlich die letztere, wie anch die Patentbeschreibungen und schriftliche Mitteilungen von seiten der Patentinhaber aus 1902. Vergl. auch Harpf, a. a. D., S. 4.

Die Röstgase kommen in dem Kanal aa, Fig. 123, an und nachdem sie einen großen Teil ihrer Hitze an die Bleipfannen ee abgegeben haben, gehen sie in den Koksturm b, wo sie mit so viel Wasser behandelt werden, daß alle SO ausgewaschen wird und nur O und N aus c hinausgehen, mit nur 0,05 Bol-Brog. SO2. Die Lösung ber schwefligen Saure, enthaltend etwa 10 kg im Kubikmeter, läuft aus bem Rohre d aus und geht zunächst bnrch einen in Fig. 124 besonders gezeichneten Apparat, wo sie vorgewärmt wird, und dann der Reihe nach durch die bebectten Bleipfannen ee, wo die Erhitzung burch die im Kanal aa ankommenden heißen Röstgase fortgesett wird. Der Apparat Fig 124 bient zur Anwärmung der kalten, sauren Lauge burch die Hitze ber in einem späteren Stadium des Prozesses entstehenden Abfalllauge. Er ist aus einer Anzahl von übereinander gestellten Bleiplatten von 3 mm Dicke aufgebaut, welche eine große Oberfläche, entsprechend ber Menge ber zu -behandelnden sauren Langen, barbieten. Diese Platten sind in der Art miteinander verbunden, daß sie eine Anzahl von übereinander liegenden flachen Bleikammern von etwa 4 cm Tiefe bilben, welche in folgender Art miteinander kommunizieren. Die saure Lange fließt durch d in die unterste Kammer von links nach rechts; durch eine Seitenverbindung d', welche die ganze Seitenkante ber Rammer einnimmt, tritt sie in die britte Kammer, von da durch d" in Rammer 5, und so weiter in Rammer 7, 9 u. s. f., worauf sie bei 87 heraus-Die Rammern 2, 4, 6, 8 u. s. f. bienen in gleicher Weise zum Abmärtslaufen der in einem späteren Stadium des Prozesses erhaltenen heißen Abfallauge. Diese Lauge, welche bei q eintritt, fließt immer in rechtwinkliger Richtung zu ber in ben abwechselnden Kammern aufsteigenden sauren Lange, so daß die Berbindungen für die Abfalllauge vorn und hinten in dem Apparate Ria. 124 angebracht sind. Um eine Durchbiegung der Bleiplatten zu verbuten, find in jeder Rammer Bleistreifen angebracht, welche sie versteifen und welche in der Richtung des Flussigkeitsstromes laufen. Da die dunnen Bleiplatten gute Wärmeleiter sind, so wird die in den Kammern 1, 3, 5, 7 u. s. w. aufsteigende kalte saure Lauge allmählich angewärmt, während die heiße Abfalllauge bei ihrem Berabfließen durch die bazwischen liegenden Rammern ihre Sitze abgibt. Natürlich muß immer ein gewisser Temperaturunterschied zwischen ben beiden Laugen und daher ein Wärmeverlust bestehen, der von der Dauer ber Berührung, der Tiefe ber Flussigteitsschicht und ber Schnelligkeit bes Stromes abhängig ift. Bei Rammern von 4 bis 5 cm Tiefe, einem 10 bis 12 Minuten dauernden Gegenstrom und genligend großen Oberflächen wird der Temperaturunterschied etwa 10° sein, d. h. die kalte saure Flüssigkeit wird pon 15° auf 85° angewärmt werden, während die heiße Abfalllauge von 95 bis 250 abgefühlt wirb. Man tann in der Praris die mäfferige Säure bis 311 90° erhiten, während das Heizwasser mit 50° abläuft. Die kalte Abfalllange läuft durch x ab.

In neuester Zeit (1902) wird statt ber flachen Bleifammern, bei benen

Lecke schwer zu entbecken und reparieren sind, eine Batterie von kleinen Bleischlindern mit Gegenstromeinrichtung angewendet.

Die vorgewärmte saure Lauge strömt nun der Reihe nach burch die bebeckten Bleipfannen ee, wo die Erhitzung in früher erwähnter Beise fortgesetzt wird, so daß der Siedepunkt erreicht wird. Die hier abgegebenen Gase und Dämpfe werden durch das Rohr f in die mit Wasser gefühlte Schlange g, und von hier durch das Rohr k in den Turm i geführt, wo die lette noch Ubrigbleibende Flussigkeit durch trockenes Chlorcalcium oder besser durch mit Schwefelfäure befeuchteten Rots herausgenommen wird. Bon bier geht bas trockene SO2 durch das Rohr k in die Pumpe 1. — Die in den Pfannen ee zum Sieden erhipte Lauge, welche noch immer etwas SO, enthält, strömt burch das Rohr m in die Kolonne n, wo der Wasserdampf durch Einsprigung von taltem Waffer großenteils verdichtet wird, während fast trodenes SO2 in p aufsteigt und so ebenfalls in die Schlange g und barauf zu der Pumpe l gelangt. Die Rolonne n foll hier mit größeren Ginzelheiten gezeigt werben, wie sie in einem späteren Patent (Nr. 36721) beschrieben ist, und da diese Trennung einer Mischung von Wasserbampf und SO2 von größerem Interesse ift, so sei das Berfahren ausführlicher erläutert. Es ist nicht leicht, große Mengen Wasserbampf von beigemengter SO, zu trennen. Indirekte Abkühlung burch äußere Anwendung von kaltem Waffer bedingt sehr große Bleiapparate und wirkt doch nur unvollkommen, da die Dämpfe ungehindert durch die mittleren Teile ber Klihlschlaugen ober anderweitig angewendeten Apparate ftreichen. Auch führt das verdichtete Wasser sehr viel SO2 mit sich weg, wenn man nicht die Temperatur des Rühlapparates beinahe auf Siedhite hält. Das neue Berfahren bewirkt die Abscheidung des Dampfes aus solchen Mischungen durch birette Einspritung von taltem Waffer, welche allerdings zunächst viel SO2 tonbensiert. Wenn man aber die so gebildete faure Lösung der heißen Mischung von Wasserbampf und SO2 im Gegenstrome begegnen läßt, so erhöht sich ihre Temperatur nach und nach und erreicht schließlich Siebhige, und in gleichem Maße nimmt ihr Gehalt an SO2 ab, so baß bieser bei 1000 fast gleich Rull ift. Folgende Tabelle zeigt die Berminderung des Gehaltes an SO, bei steigender Temperatur.

Gehalt der gesättigten Lösung an SO2:

```
bei 20° . . . 8,6 $roz. $O2 bei 70° . . . 2,6 $roz. $O2 

" 30° . . . 7,4 " " " 80° . . . 1,7 " " " " " 40° . . . 6,1 " " " " " 90° . . . 0,9 " " " " 100° . . . 0,1 " " " " " 60° . . . 3,7 " "
```

Wenn man die Einspritzung des Wassers so einrichtet, daß die absließende Lauge 95 oder 100° warm ist, so kann letztere, wie die Tabelle zeigt, keine erhebliche Menge SO_2 wegsühren. Wenn andererseits der Weg lang genug ist, so muß der Wasserdampf durch das eingespritzte kalte Wasser vollständig verdichtet werden.

Dieses Verfahren wird in dem in Fig. 125 gezeigten Apparate aus-

geführt, bestehend aus einer Bleikoloune, beren unterer Teil mit Steinzeugtellern, ber obere Teil mit Rots ausgesett ift. Das Gemifch von Bafferbampf und SO, tritt burch das Rohr a ein und steigt in bem Raltes Waffer wird Turme auf. burch die Braufe b eingespritt, es tonbenfiert sowohl Baffer als SO, und fließt als mäfferige Löfung von Schwefligsaure herab. Somie biese in den unteren Teil gelangt, trifft fie immer neue Mengen von heißen Gasen und Dämpfen und kommt am Boben 1000 warm an. hierbei gibt fie die weiter oben absorbierte SO2 wieder ab und unten führt bas Robr e sowohl bas eingespriste als bas ans bem Dampf tonbenfierte Nach einiger Zeit bes Waffer ab. Betriebes und bei richtig geregelter fteigt die Temperatur Speisung. bes Baffers von oben nach unten ganz regelmäßig bis zum Siebepunkt und vermindert sich sein Gehalt an 80, in bemfelben Berhältnis; aber die Menge ber SO, in bem oberen Teile ist so bedeutend, daß das eingespritte Wasser sie nicht vollständig aufnehmen tann und fomit das Rohr d einen kontinuierlichen Strom von gasförmigem, von Bafferbampf befreitem 802 abführt. Die Tellerform der Tonteile in der unteren Balfte des Turmes hat ben Borteil, die herabsließende Lange etwas aufauhalten und fie dabei ber Sipe bes anffteigenben Dampfes auszuseten; aber ftatt beffen fann man auch burchweg Rots anwenden, wenn man den Turm hoch genng macht. Ein verbefferter Turm jum Rochen von Schwefligfaurelofungen ift von Danifch patentiert worben (Dentich. Bat. Nr. 52025).

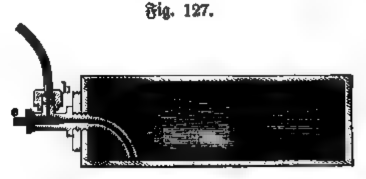
Fig. 125.

Wenn wir zu Fig. 123 zuruckehren, so sehen wir, daß das in ber Schlange g fondensierte Baffer ebenfalls nach dem Turm n fommt und bort sein SO, ab-Die beiße erschöpfte Lauge läuft unten burch g ab und wird, wie oben erwähnt, jur Bormarmung der kalten fauren Lange im Apparate Rig. 124 verwendet, wo der Eintritt des Rohres q sichtbar ift. Um die Kompression des gasförmigen SO, zu einer Fluffigfeit zu regulieren, ift ber Taffetfad r in bie Röhre k eingeschaltet, und wird die Bewegung ber Pumpe I nach ber Größe Der Drud bei ber Rompression hangt von ber diefes Sades reguliert. Temperatur bes Rühlwassers ab; vergl. die Tabelle S. 330. Das fomprimierte Gas tritt durch s in die Schlange t ein und wird bort verflussigt; aus t läuft die Flitisigkeit in den schmiedeeisernen Reffel u., aus dem sie in die eisernen Flaschen v oder in Resselwagen abgelassen wird. Um sich der ftets mitgeriffenen Mengen von Sauerstoff und Stidstoff zu entledigen, ift ber Reffel # mit einem Abzugsrohr w verfehen, bas mit u burch ein Bentil verbunden ift; die Gase werben von hier in den Absorptionsturm b zuruckgeführt. Gine verbefferte Rolonne jum Abtreiben bee SO2 wird von Banifch im D. R.B. Rr. 52 025 beschrieben.

Im Jahre 1899 fabrizierte eine oberschlestiche Fabrit nach biesem Berfahren 1266 Tons flussiges Schweseldioryd; die Erzeugung der anderen (rheinischen) Fabriten ift nicht bekannt. Der Kostenpreis wird auf 40 Mt., der Berkaufspreis auf 100 bis 110 Mt. von der Fabrit angegeben.

Das fluffige Schwefelbiornb wirb in eifernen cylinbrifchen Flaschen von 50 ober 100 kg Inhalt, ober in Reffelwagen von 10 Tone Inhalt verfendet.

Fig. 126.



Die ersteren sind in Fig. 126 und 127 gezeigt. Bei ber Bersenbung ist das Auslasventil burch eine Rappe a gesichtigt. Bor dem Gebranche wird biese entfernt, eben-

so auch die kleine Kappe auf dem Stuten d. Wenn man nun die Spindel des Schraubenventils e mittels eines Schlüssels dreht, so entweicht das SO₂ in Gassorm durch die Öffnung d. Die Stopfblichse ober das ganze Bentil dürfen nicht abgenommen werden. Nach einiger Zeit sinkt durch die Verdunftung von SO₂ die Temperatur auf — 10°, so daß kein Gas mehr entweicht, die der Apparat wieder Wärme von außen ausgenommen hat.

Wenn man das Schweseldioryd in stillssiger Form abziehen will, so legt man die Flasche auf die Seite (Fig. 127) in solcher Stellung, daß der Stupen duch oben kommt. Der Dampfdruck preßt dann das SO, aus d herans, und die gebogene Röhre im Inneren der Flasche gestattet, ihren ganzen Inhalt an flüssigem SO, abzugeben. Wan kann diese Substanz durch ein an d an-

geschraubtes Bleirohr ober selbst durch einen Kautschutschlauch fortleiten. Die Flaschen werden auf 50 Atmosphären Druck geprüft, so daß ihre Bersendung ohne irgend welche Gefahr geschehen kann, da die Dampsspannung der 80. beträgt:

0	Atmosphären	Überbruck	bei	•	•	•	•	•	- 10°
0,53	,,		"						0.0
1,26	"	~	"		•	•	•	•	$+ 10^{0}$
2,24	*	**	"	•	•	•	•		$+20^{\circ}$
3,51	"	"	"	•					+ 300
5.15		••							+ 400

Immerhin ist es rätlich, die Flüssigkeit an einem Orte aufzubewahren, wo ihre Temperatur nicht über 40° steigen kann.

Boake und Roberts (Engl. Pat. Nr. 19789, 1892) haben gefunden, daß flüssiges SO2 das Zinn ober Weichsot nicht angreift, und daß man daher diese Körper bei der Konstruktion von Versandgefäßen anwenden kann.

Son (Engl. Pat. Nr. 12276, 1893) läßt sich die Verpackung von flüssigem SO_2 in vor dem Gebläse zugeschmolzenen Glasgefäßen patentieren, die man in den zu desinsizierenden Räumen mit dem Hammer zerschlagen soll.

Um eine Überfüllung der Gefäße angesichts der Ausdehnung der Flüssigsteit beim Steigen der Lufttemperatur zu vermeiden, soll man sie nur zu neun Zehntel füllen. Dies tann man, außer durch Nachwägen, auch dadurch sestschen, daß man an dem Bentil eine nach innen bis zu einem Zehntel der Tiefe des Gefäßes gehendes Rohr andringt, aus dem beim Öffnen des Bentils nur Sas, teine Flüssigkeit austreten darf. Die Transportcylinder sassen meist 100 kg, ausnahmsweise 500 kg SO2. Außerdem verwendet man Kesselwagen zu 10000 kg Ladesähigkeit, enthaltend drei geschweißte Eisencylinder von etwa 7 m Länge und 0,7 m Durchmesser, geprüft auf 30 Atmosphären Oruct.

Die hauptsächlichsten Berwendungen des flüssigen Schwefeldioryds sind: diejenige für Kältemaschinen nach Pictet u. A., für Sulfitcellulosefabrikation (um die Calciumbisulfitlaugen zu verstärken), zur Reinigung von Zudersäften, zur Desinsektion, zum Bleichen, zur Fabrikation von Leim und Gelatine. Über diese Berwendungen sagen Dr. Schröders gefällige Mitteilungen an mich aus 1902 folgendes aus:

"Da, abgesehen von dem geringen Bedarf der Pictetschen Eismaschinen die schweslige Säure im slüssigen Zustande fast gar keine Berwendung sand, so hatte die verslüssigte Säure an sich keinen besonderen Wert, sondern nur als Ausgangsmaterial für die Herstellung anderer schweselhaltiger Produkte. Auch die später aufgesundene Eigenschaft der unter Druck besindlichen slüssigen schwesligen Säure, Dle und Fette und eine Reihe anderer organischer Stosse im hohen Maße zu lösen, drachte ihr keine dauernde Berwertung, da sie neben manchen Vorteilen sur diesen Zweck auch so große Nachteile besitzt, daß sie mit den gewöhnlichen Extraktionsmitteln, wie Benzin, Ather u. s. w. nicht konkurrieren konnte.

Renerdings hat die stüssige schweflige Säure, gestützt auf die Patente von Behrend und Zimmermann, noch als Medium zur Erhöhung der Wirksam=

Verdampfung der slüssigen SO2 Verwendung gefunden. Die so erzeugten Hochdruckdämpfe werden zum Speisen eines Hilfschlinders benutt und endlich, nachdem sie so Kraft erzeugt haben, wieder in einem Kaltwasser-Oberslächenstondensator verslüssigt und immer wieder benutt. Da durch diese Verbindung eines Schwesligsäuremotors mit der Dampfmaschine eine erhebliche Kraft gewonnen wird, ohne daß weiterer Dampf nötig ist, so mag hierdurch eine Umswälzung in der Konstruktion von Dampfmaschinen herbeigeführt werden, welche auch auf den Bedarf an slüssiger schwesliger Säure nicht ohne Einfluß bleiben könnte.

Da somit die flussige schweflige Säure ihrer eigenen Eigenschaften wegen eine Berwendung im größeren Umfange in der Technik bisher nicht gefunden hat, so konnte sie nur als Ausgangsmaterial für die Herstellung anderer schwefel= haltiger Produkte verwertet werden und mußte, da alle diese Produkte auch direkt aus Röstgasen herstellbar sind, mit fehr billigen Berftellungsmethoden in Konkurrenz treten, wobei ihr nur die Borzüge zu gute kommen, welche die größere Reinheit, die stärkere Konzentration der aus ihr erhaltenen Gase und ihre einfache Handhabung mit sich brachten. Bon diesen Berwendungsarten war die wichtigste die Herstellung von Sulfitlaugen, welche von der Zellstoffindustrie in großen Quantitäten benötigt werben. Zahlreiche Zellstofffabriken haben die flussige schweflige Säure für diesen Zweck in großen Posten verwendet, weil die Herstellung einer ausreichend starken Calciumsulfitlauge direkt aus Röftgasen anfänglich Schwierigkeiten bot und weil in der leichten Handhabung der flüssigen SO2 und der großen Reinheit der aus ihr erhaltenen Laugen Borteile erblickt wurden, welche die höheren Kosten aufwiegen konnten. Da indessen eine möglichst billige Herstellung ber Sulfitlaugen bei ben erforderlichen großen Duantitäten für die Zellstofffabriken von Jahr zu Jahr wesentlicher wurde, so haben sie ihre Einrichtungen für die direkte Herstellung im Laufe ber Zeit erheblich verbessert und die schweflige Säure hat trop niedrigster Preisstellung einen Teil dieses Absatgebietes wieder verloren, welches sie anfänglich muhsam erobert hatte. Dies war namentlich in allen benjenigen Fällen nicht zu verhindern, in welchen infolge großer Entfernung von der Erzeugungsstelle noch erhebliche Frachtkosten zu tragen waren. Zur Zeit wird die flussige schweflige Säure von einer Anzahl Fabrifen namentlich noch zu bem Zweck benutzt, um ben nach der direkten Methode hergestellten dunneren Laugen einen gunstigeren SO2= Gehalt zu geben, um die gebrauchten Laugen wieder anzureichern.

In anderen Industrieen, bei welchen die Kosten infolge des verhältnismäßig kleinen Bedarfs nicht eine so große Rolle spielen — wie zur Saturation der Zuckersäfte, in der Bleicherei und in der Leimfabrikation u. s. w. —, hat dagegen die Berwendung von flüssiger SO2 zugenommen, weil hier die etwas größeren Kosten durch die bequemere Handhabung und sonstige Vorzüge aufgewogen werden.

Immerhin hat sich die Industrie der flüssigen schwefligen Säure bei dem ungenügenden Absatz zu ausreichenden Preisen nicht recht entwickeln können. Wollte man den erheblichen Bedarf der Zellstofffabriken decken, so müßte dies zu Preisen geschehen, die eine schlechtere Verwertung des Schwefelgehaltes der

Röftgase bieten als die Fabrikation von Schweselsaure. Diesem Umstande ist es auch zuzuschreiben, daß die SO2-Anlage auf der Guidottohütte später durch eine Schweselsaureanlage ersetzt worden ist, da der Bedarf an slüssiger SO2 in Schlesien und den angrenzenden Ländern mehr als ausreichend durch die eine Anlage in Lipine gedeckt werden konnte."

(Die aus obigen Berwertungsschwierigkeiten hervorgegangene Anwendung bes reinen Schwefelbiorphs zur Darstellung von Schwefelsäureanhydrid wird im 11. Rapitel angeführt werben.)

Über die Analyse des flussigen Schwefeldioryds vergl. meine "Chemische technischen Untersuchungsmethoden" I, S. 269.

Die Leitungstanale von ben Riesofen nach bem Gloverturm

ober ben Kammern felbst können nur so weit aus Mauerwert errichtet werben, als die Gase heiß genug sind, um eine Kondensation von Säure nicht befürchten zu muffen. In den Gastanälen siber den Kiesösen, den aufrechten Schächten, den Flugstaubkammern, wird dies noch nicht der Fall sein. Weiterhin aber muffen die Leitungen aus Gußeisen und noch weiter aus Blei gemacht werden.

Fig. 128.

Fig. 129.

23

Die Ableitung ber Gase geschieht gewöhnlich in großen gußeisernen Röhren, welchen man zwecknäßig die Form gibt, wie sie Fig. 128 zeigt, um die obere Hälfte unabhängig von der unteren auswechseln oder auch nur zum Reinigen ausheben zu können; zu dem letzteren Zwecke sind übrigens auch hier und da Mannlöcher angebracht.

sür eine Batterie von 12 bis 18 Ofen genügt ein Rohr von 60 cm lichtem Durchmesser; bei größeren Entfernungen ober sür mehr Ofen muß man es weiter nehmen, und man sindet sie 90 cm und darüber weit. Nur selten sindet man die Röhren so viel weiter gegossen, daß man sie inwendig mit senerfesten Ziegeln aussehen kann, wie es Fig. 129 zeigt; die Abkühlung ist dann sehr schlecht und die Anlage ist viel teurer. Zuweilen, namentlich bei ganz großen und weiten Leitungen, sindet man auch Kanäle von quadratischem oder oblongem Duerschnitt, sei es von Schmiedeeisen oder Gußeisen, immer aber von Eisen, da gemauerte Kanäle gar zu schlecht halten. Nur sür senkrechte Leitungen und sitr Flugstaubkammern wird Manerwerk angewendet, und zwar aus mit Teer getränkten und mit Teer und Sand oder mit Asbest und Wasserglas vermörtelten Ziegeln.

Tonröhren tann man auch nur nach ziemlicher Abfühlung ber Gase ans wenden (meist nur zur diretten Sinführung in den Gloverturm).

Sentrechte Röhren ober Schächte wirten als Ramine; wo also tein Gloverturm vorhanden ist, sührt man solche Schächte bis an die Dede ber ersten Rammer.

Das aus ben Riesofen (ober auch ben Schwefelbrennern) fortgehende Gas ift viel zu beiß, um birett in bie Rammern eingeführt zu werden; es follte nicht

Fig. 180.

über 60 bis 80° heiß sein, und muß also abgekühlt werden. In manchen Fabriken wurde früher die nötige Abkühlung der Gase dadurch hervorgebracht, daß man den Ranal von den Ofen nach den Rammern sehr lang machte, bis auf 100 m; dies ift aber teuer und unbequem in ber Anlage. Fällen bewirkte man Abkühlung durch Anbringung von Wasserbehältern auf den Röhren (welche dann besser ectigen Querschnitt haben), in anderen Bleichlinder mit eifernem Mantel und Bafferfühlung in bem ringförmigen Raume dazwischen. Auch noch kompliziertere Ruhlvorrichtungen sind angewendet worden, aber es foll auf ihre Befchreibung hier nicht weiter eingegangen werden, weil es auf ihre spezielle Ronstruktion wenig ankommt, und weil sie bei Anwenbung eines Gloverturmes doch fortfallen. Außerbem ift zu berlickfichtigen, daß die Gafe namentlich ber Rieebfen burch ihren Gehalt an SO, und SO, Hg, refpettive von Sticktofffäuren, sehr korrosiv wirken, was aber nur bei ihrer Abkühlung hervortritt; gerade, wenn die Ablühlung recht gut ist, wird Metall und Mauerwerk am allermeisten angegriffen. Dieser Ubelftand wird durch Anwendung bes Gloverturms völlig vermieden, während er bei Abluhlung durch Gauredampfpfannen noch existiert, da das Mauerwerk der Züge dann speziell von fäurefestem Waterial sein muß, um nicht sehr schnell zerfressen zu werden.

Die einzig rationelle Art der Gastühlung ist jedenfalls die, daß man die Wärme der Gase nützlich verwendet, und zwar ist die am nächsten liegende und in allen besseren Fabriken durchgängig angewendete Berwendung die zur Konzentration der Kammersänre. Das kann durch verschiedene Mittel geschehen; teils durch auf die Liesöfen und Gaskanäle gesetzte Bleipfannen, teils in Gloverturm. Das Nähre darüber gehört aber erst in folgende Kapitel.

Zuweilen wird aber noch eine anderweitige Verwertung der Wärme erreicht, wie z. B. in der Düngerfabrik von H. und E. Albert zu Biebrich a. Rh. (Engl. Pat. von Albert, Fellner und Ziegler, Nr. 15 980; Zeitschr. f. angew. Chem. 1889, S. 287). Auf jedem Riesofen A (Fig. 130) ist eine Gastammer B; die Röstgase treten durch mit Absperrventilen versehene Öffnungen a ein, und durch ähnliche Öffnungen b in die zum Gloverturm C führende Röhre d; eine britte Offnung c gestattet, die Gase birekt nach d und C zu leiten. In jeder der Rammern B befinden sich horizontale Gußeisenröhren e, welche sich von einem Hauptrohr f abzweigen, in welches Luft durch einen Bentilator eingeblasen wird. Diese ber Bite ber Röstgase ausgesetzte Luft wird selbst erwärmt und verläßt die Rammern, um durch bas Hauptrohr h fortgeleitet und dann zum Trodnen von Superphosphat verwendet zu werben. In der Fabrit zu Biebrich wird die Luft auf 100° erwärmt; aber man kann sie weniger ober mehr (bis auf 1350) erwärmen, inbem man die Schnelligkeit des Bentilators entsprechend reguliert. Das durch d in ben Gloverturm C eintretende Gas ift noch heiß genug, um die ganze Konzentrations = und Denitrierungsarbeit auszuführen; die Gloverturme werden weniger überhitzt und brauchen weniger Reparaturen als früher; die Säure fließt aus ihnen nur mit 115 bis 1200 ab. während sie sonst 140° warm war, und erfordert also weniger Kühlung für die Bay-Luffacturme. Die Ersparnis an Roblen für die Trodenturme beläuft fich auf 5 Tons pro Tag.

Flugstaub.

In ben Gastanälen setzt sich immer Flugstaub ab, und zwar bedeutend mehr bei Anwendung von Erztlein als von Stückerz, namentlich bei solchen Öfen, in benen der Staub mechanisch bewegt wird. In solchen Fällen sind besondere Flugstaubkammern ganz nuentbehrlich, wie es schon früher bei Besichreibung der betreffenden Öfen bemerkt worden ist (S. 289, 299, 301, 303, 335). Aber auch bei Stücklies ist es von Zeit zu Zeit nötig, die Leitungskanäle und Röhren anszuräumen, weil sie sich sonst ganz verstopfen würden. In manchen Fabriken geschieht dies alle Monate, in anderen seltener. Zu lange sollte man es nie anstehen lassen; sonst vertittet sich der Absatz zu einer steinsharten Masse, die ohne Unterbrechung des Betriebes gar nicht herauszubringen ist.

Die Zusammensetzung des Flugstaubes ist natürlich äußerst wechselnd, und selbst seine physikalische Natur wechselt von derzenigen trockenen, leichten Staubes dis zu der eines dicken, start sauren Schlammes. Solcher Natur muß z. B. der von Clapham analysierte Absatz gewesen sein (Richardson und Watts, Chemical Technology, vol. I, part III, p. 73):

Sand u. s.	w.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,333
Bleioryd .				•				•			1,683
Eisenoryd	•		•	•	•	•	•	•	•	•	3,700
Rupferoryd	•					•					Spur
21.4		•	•	•	•	•	•	•	•	•	Spur
											7.716

						I	atı	18	7,716
Arfenige Säure	•	•	•	•	•	•	•	•	58,777
Schwefelsäure .									
Salpeterfäure .									•
Wasser	•	•	•	•	•	•	•	•	8,000
							_		99,759

Es könnte aber auch dieser Absat ähnlich dem von Reich gefundenen gewesen sein (Erdm. Journ. 90, 176), der in der Muldener Hitte einen kristallisierten Flugstaub von gleichen Wolekülen arseniger Säure und Schweselsäure fand. Dr. Reidemeister in Schönebeck hat ähnliche Absätze häusig beobachtet.

D. Playfair (Chem. News 39, 245) fand in Flugstaub von Pyritöfen wesentlich Arsen, Antimon, Blei, Kupfer, Eisen; an Thallium war 0,002 bis 0,05, an Tellur und Selen 0,001 Proz. zugegen. Er beschreibt die von ihm angewendeten Analysenmethoden im einzelnen.

In anderen Fällen ist der Flugstaub trodener Natur, er besteht großenteils aus mechanisch fortgerissenem Pyritstaub, welcher aber besser verbrannt ist, als derjenige im Ofen selbst (Bode, Beiträge zur Theorie und Praxis, S. 41). Fast immer sindet sich dann Arsenik, oft in so großer Quantität, daß es mit Leichtigkeit als kristallinischer Gemengteil mit bloßem Auge bemerkt werden kann.

H. A. Smith (Chemie der Schwefelsäurefabrikation, übersetzt von Bode, S. 9) fand darin 46,360 Proz. arsenige Säure, neben einer großen Masse von Schwefel im klebrigen Zustande — letzterer natürlich durch Sublimation aus dem Pyrit bei schlechter Leitung des Betriebes entstanden.

Auch für Thallium ist der Flugstaub eine Hauptquelle (s. d.) und auch Selen sindet sich in demselben, wo es in den Pyriten reichlicher vorkommt.

Der Flugstaub aus dem Kies von St. Mardy Tinto Santarossa (S. 45) enthielt S frei 0,18 Proz.; Sals Sulsid 1,48 Proz., SO₃ frei und als Sulsate 16,31; As₂O₃ 69,07 Proz.; Sb₂O₃ 1,68 Proz.; CuO 0,14 Proz.; Fe₂O₃ 2,03 Proz.; Sand 2,65 Proz.; Wasser u. s. w. 6,51 Proz.

Der Flugstaub vom Rösten der Blende hat natürlich eine ganz andere Zusammensetzung, als der vom Rösten des Pyrits. Solcher Flugstaub enthielt nach Fischers Jahresber. 1882, S. 273:

	I.	II.
Zinkoryd, unlöslich	8,40	8,20)
" in lösl. Verbindungen .	$17,80$ $\left.\begin{array}{c} 26,20 \\ \end{array}\right.$	12,00 20,20
Eisenorydul, löslich	2,16	2,52
Eisenoryd, "	2,40	4,20
Bleioryd	3,38	4,26
Schwefelsäure, unlöslich	6,46)	8,04)
" löslich	20,43 \ 26,89	18,84 26,88
Wasser	6,59	9,00
Rucktand (wesentlich Eisenoryb) .	31,80	32,42
	99,42	99,58

Anch Quedfilber kommt häufig im Flagstaub von Blende vor. Bellingrobt (Chem. 3tg. 1886, S. 1089) fand in Flagstaub vom Rösten der Blende in Oberhausen eine solche Menge von Quedfilber, daß dessen Gewinnung lohnend erschien.

G. Rrause (Deutsch. Pat. Nr. 55676) will den Flugstand von Zinkblenderöstöfen dadurch nutbar machen, daß er ihn mit Wasser auslaugt und das in Lösung gehende Zink- und Eisensulfat mit tohlensaurem Natron, Kali oder Ammonial fällt, wodurch Zinkfarbonat fällt und Altalisulfat in Lösung geht; oder aber so, daß er die Lösung mit Barhunmitrat fällt und die neue Lösung von Zink- und Eisennitrat mit den oben genannten kohlensauren Altalien

Fig. 131.

Fig. 132.

behandelt. (Aus der Patentbeschreibung ift nicht zu ersehen, wie ein solches Berfahren ökonomisch vorteilhaft gemacht werden könnte.)

Wo die Menge bes Flugstanbes groß ist, was hauptsächlich bei arsenitatischen Erzen der Fall ist, aber auch bei manchen der Feinkiesösen eintritt, reichen die gewöhnlichen Staubkammern nicht aus, welche ja gewöhnlich nur Erweiterungen des Gastanals sind; man muß dann besondere Einrichtungen anwenden. Diese Sache ist in den Bleihilten und anderen Metallhütten gründlich durchprodiert, und sehr viele Apparate sind zu diesem Zwecke konstruiert worden. Eine vollständige Zusammenstellung derselben ist in der Broschütze von C. A. Hering: "Die Berdichtung des Hütteurauches", Stuttsgart 1888), S. 8 bis 36 gegeben. Biele der in Bleihilten und dergleichen ansgewendeten Borrichtungen sind site Kiesösen nicht brauchbar, weil sie aus Eisen konstruiert sind. Aber die allgemeinen Prinzipien bleiben immer dieselben: Der Flugstand muß zum Absetzen gebracht werden durch Abkühlung, durch Berstugstand muß zum Absetzen gebracht werden durch Abkühlung, durch Bers

minberung der Geschwindigkeit bes Gasstromes und badurch, daß man ihm große Oberflächen barbietet, an denen er anhaften kann. Alle diese Bedingungen werben mehr oder minder badurch erfüllt, daß man die Gaskanäle genügend Fig. 133.

lang und weit macht, aber dies genligt nicht für schlimme Fälle, besonders bei arsenikalischen Erzen. Der Fall wird hier dadurch kompliziert, daß die Abskühlung der Gase dem Kammerprozesse schaden kann und daß die langen Kanäle, besonders die im Zickzack geführten oder mit Anprallwänden versehenen, den

Fig. 134.

A

В

Fig. 135.

主

Bug sehr stören. Der letterwähnte Rachteil ift sehr verringert worden, seine man erkannt hat, daß es nur in sehr schweren Fällen, z. B. bei mechanzes betriebenen Feinkiesösen, erforderlich ist, die Gase in Kanälen, wie die in Fig. I und 132 (a. v. S.) stizzierten, zu führen (in der ersten Figur kann die Zeichann

nach Belieben für einen Grundriß ober einen Längsschnitt genommen werden), wo ber Gasftrom fortwährend an feste Oberflächen anprallt, daß man vielmehr die Berbichtungsoberflächen in ber Richtung des Stromes felbst anordnen tann, wo fle bem Stanb Gelegenheit geben, sich baran anzuseten, ohne boch ben Bug zu stören. Fig. 138 zeigt, wie bies in solcher Art geschehen kann, daß ber Flugstaub ohne Unterbrechung bes Prozesses ausgeräumt werden kann. Die burch a ankommenden Gase werben mittels Schieber entweder durch die Rammer A ober durch B geleitet. Im vorliegenden Falle sind die Schieber bb geschlossen, die Gase gehen also burch A. Bebe Rammer ist burch bitnne Banbe dd in der Länge nach parallel laufende Ranale geteilt; biefe Wände können aus Manerwert, Tonplatten, Blei u. dergl. konftruiert sein. Das Gas wird in biesem Falle keine weitere Behinderung des Zuges als durch die unvermeibliche Reibung erleiden, und die Teilströme vereinigen sich wieder bei e in einen einzigen Hauptftrom. Wenn die Rammer A zu fehr mit Stanb angefüllt ift, öffnet man die Schieber bb, schließt die Schieber cc und läßt nnn die Gase durch B streichen, so daß man die Rammer A inzwischen von der Ansammlung von Flugstaub befreien taun.

Bei mechanisch betriebenen Feinkiesösen muß man aber doch Flugstaubkammern mit gegen die Zugrichtung senkrecht gestellten Anprallwänden anwenden, wie sie z. B. in Fig. 101 und 102 a. S. 300 gezeigt sind, und kommt selbst damit noch nicht immer zum Ziele. Bei zu starker Zugbehinderung muß man dann mechanische Zugbeförderung anwenden, wie sie im 6. Kapitel beschrieben werden wird.

In vielen Fällen muß man zur Beseitigung bes Flugstaubes die Gase auch noch kunftlich abkühlen. Dies geschah früher zu Freiberg durch einen eigentumlichen mit Wasserfühlung versehenen Kanal, der in Fig. 134 und 135 (a. v. S.) gezeigt ift, wovon die zweite einen Längsschnitt nach ber Linie AB, die erste einen Horizontalschnitt nach CD vorstellt. Die Seitenwände des Ranals werden burch eine große Anzahl von flachen Röhren aa gebildet, welche mit den Schmalseiten aneinander gelötet sind. Auf der Dede steht ein niedriger Trog b, der mit einem beständigen Strome von Wasser versehen ift, welches durch die in der Zeichnung gezeigten Löcher in die Räume aa und von diesen durch andere Löcher in den gemeinsamen Längsfanal c fließt. Der Boden bes Kanals hat keine Wasserkuhlung, aber ba er auf ben Mäuerchen dd ruht, so ift er ber Luftfühlung ausgesetzt. Diese Ranale sind fehr toftspielig in der Anlage, verrichten aber ihre Dienste sehr gut und brauchen fast nie Reparaturen (Einzelheiten in dem Freiberger Jahrbuch 1879, S. 151, Taf. XII). Von ben 2 bis 21/2 Proz. Arfen, welches im Durchschnitt in ben Freiberger Erzen enthalten ift, werben 97 Proz. in biefen langen Ranälen verdichtet, wobei bas Gas schließlich auf die äußere Lufttemperatur abgekühlt wird.

Im Jahre 1902 wurde mir jedoch aus Freiberg berichtet, daß man die langen wassergekühlten Kanäle wegen ihrer Kostspieligkeit nicht mehr brauche und sie durch einfache Bleikanäle, oder, wo die Hitze der Gase zu groß ist, durch gemanerte Kanäle ersetzt habe.

Nach Bauer (Jahrb. f. Berg- und Hüttenw. in Sachsen 1894, S. 39)

sind zur Bewältigung des Hittenrauches außer den neun Schwefelsäurespstemen mit 30 Bleikammern noch Flugstaubkanäle von 8037 m länge und 3,8 qm Onerschnitt vorhanden. In dem Flugstand waren im Jahre 1893 etwa 1137 kg Silber, 1656 Tonnen Blei und 917 Tonnen Arsenik, im Werte von 272 000 Mt. enthalten. 80 Proz. des Flugstandes werden gewonnen, 20 Proz. disher noch verloren. Der jährliche Hittenrauchschaden hat sich von 61 000 auf 3600 Mt. vermindert. Zur Gewinnung der übrigen 20 Proz. Flugstand werden Kanäle nach System Monier-Freudenberg angelegt. Zur Abklühlung der Sase um 1° C. braucht man in geschlossenen Monier-Kanälen 8,3 m, in freiliegenden 4,5 m Länge, in Bleiblechkanälen 3 m, in gemauerten 6 m.

Falbing (Min. Ind. IX, 623) beschreibt einen von A. B. D'Brien tonftruierten Stanbfänger, ber auf bem Zentrifugalpringip beruht. Er arbeitet

Fig. 136.

Fig. 187,

zusammen mit dem im 6. Kapitel beschriebenen gußeisernen Bentilator desselben Ersinders und empfängt das Gas von fünf Herreshoff- Dfen, von denen er 75 Proz. des Staubes zuruchtält. Gleichzeitig dient er als Salpeterosen. Wie Fig. 136 und 137 zeigen, ist es ein trichterförmiger Körper, 2,4 m Durchmesser im chlindrischen Teile und 3,6 m hoch, mit 15 cm weiter Offnung am Boden zum Austragen des Staubes. Er ist mit 100 mm starten, seuersestem Futter versehen. Das Gas sommt mit großer Geschwindigkeit (aus dem Bentilator) in dem Rohr oben an, bestreicht den Cylinder tangential und zieht durch ein Zentralrohr ab. Es nimmt dabei eine rotierende Bewegung an und läßt den schweren Staub fallen, welcher durch die Bodenöffnung automatisch

entfernt wird. Sechs röhrenförmige Salpeterkessel sind rings herum angebracht, die von oben beschickt und seitwärts entleert werden. (Augenscheinlich muß ein solcher Apparat noch mit gewöhnlichen Staubkammern von der S. 300 und 339 gezeigten Art kombiniert werden, wird diese aber sehr entlasten.)

In Darstellung von Sulfitcellulose sollte die schwestige Säure nicht nur von Flugstaub, sondern auch von Schwefelstrioryd möglichst frei sein. Man muß daher sehr gute Flugstaubkammern answenden und das Gas auch besonders abkühlen, z. B. durch gußeiserne Röhren von 75 cm Durchmesser, die 15 oder 20 m aufs und ebenso viel absteigen; unten endigt diese Leitung in einem mit Blei gesütterten und mit Mannloch versehenen Rohre, das mit Eisendohrspänen gesüllt ist. Hier sammelt sich die bei der Abkühlung kondensierte Schweselssäure und wird von den Eisenspänen zurückgehalten. Die sich bildende Lösung von Eisenvitriol wird entsernt und die Eisenspäne nach Bedarf erneuert (Abbildung in Papier-Zeitung 1894, S. 2099 und 2180). Ein wirksamerer Apparat zur Entsernung von SO3 und H2SO4 ist der von Nemethy (D. R.-P. Nr. 48285), bei dem die Röstzgase durch eine große, mit Eisendohrspänen n. dergl. beschickte Kammer hindurchstreichen, ehe sie in den Kühlapparat gelangen (vergl. S. 245).

Die Röftgase1).

1. Röftgas von Rohichwefel.

Atmosphärische Luft enthält rund 21 Volumprozente Sauerstoff und 79 Proz. Stickstoff (Argon u. s. w.). Könnte man allen Sauerstoff in Schwefelbioryd umwandeln, so würde das Volum unverändert bleiben, da 1 Wol. O. auch 1 Wol. S.O. gibt.

Wenn wir Sulfitcellulose fabrizieren wollen, so brauchen wir ein möglichst wenig überschüssigen Sauerstoff enthaltendes Röstgas. Aber um Schwefelsäure zu fabrizieren, müssen wir in den Ofen genügend Sauerstoff einführen, um später SO3 zu dilden und außerdem noch einen gewissen, praktisch als nötig erkannten Überschuß. Schon sür den ersten Zweck müssen wir die Menge des Sauerstoffs um 50 Proz. vermehren, da 2 SO2 noch O2 zur Umwandlung in 2 SO3 brauchen; das theoretische Maximum von SO2 im Röstgase würde dann 14 Proz. betragen, mit 7 Proz. O und 79 Proz. N. Aber in der Praxis müssen wir einen solchen Überschuß von Sauerstoff geben, daß im Austrittsgase noch etwa 5 Proz. O mit 95 Proz. N auftritt.

Bezeichnen wir nun das noch unbekannte Volum dieses überschüssigen, auf je 100 Bol.=Ale. des nach der Theorie zusammengesetzten Gasgemenges

¹⁾ Ein Teil der hier folgenden Aussührungen ist den in den früheren Auflagen wörtlich gegebenen Berechnungen von Schwarzenberg entnommen. Wo von Sticksstoff die Rede ist, ist darunter auch Argon, Helium und die anderen in der Atmosphäre neuentdeckten Gase mit verstanden, welche ebenso indisserent für den Schweselsstaureprozes wie der atmosphärische Sticksoff sind.

nötigen Sauerstoffs mit x, so milsen mit demselben $\frac{79}{21}x$ Bol.-Ale. Stickstoff zugeführt werden. Dazu kommen 79 Vol.-Tle. Sticktoff, welche mit den zur Bildung von 14 Vol-Tln. Schwefelsäure und dessen Umwandlung in Schwefelfäure erforderlichen 21 Vol.-Aln. Sauerstoff eintreten. Das Bolum des gesamten Stickstoffs und basjenige des außerdem zur Schwefelsäurebildung nötigen überschüssigen Sauerstoffs, welche für je 14 Bol. Schwefeldioryd in die Bleikammern eingeführt werden und wieder aus denselben austreten, beträgt also zusammen

 $79 + \frac{79}{21}x + x = 79 + \frac{100}{21}x.$

x soll aber 5 Proz. oder 1/20 dieses Volums ausmachen. Wir haben also die Gleichung:

 $x = \frac{1}{20} \left(79 + \frac{100}{21} x \right) = \frac{79}{20} + \frac{5}{21} x.$ Daraus folgt: $x - \frac{5}{21}x$ oder $\frac{16}{21}x = \frac{79}{20}$ $x = \frac{79 \cdot 21}{20 \cdot 16} = 5{,}18 \text{ Bol-Tle.,}$

also

das heißt: es sind außer den oben angegebenen theoretischen Gasmengen noch als Überschuß 5,18 Bol.-Ale. Sauerstoff nebst den zugehörigen $5,18 \cdot \frac{79}{21} = 19,50$ Das Gasgemenge, welches in die Bleikammern Volumteilen Stickstoff nötig. eingeführt refp. im Schwefelofen gebildet wird, soll bemnach enthalten:

Daraus berechnet sich für 1 Liter bieses Gasgemenges folgende Zusammensetzung:

Summa 1.0000 Liter.

Das heißt: Die normale Menge SO2 im Rostgas von Schwefelöfen ift 11,23 Bol.-Broz.

Diese normale Menge kann bei genügender Sorgfalt wirklich erreicht werden, aber meist bleibt man in der Praxis darunter.

2. Röftgase von Schwefelties.

Hier andert sich die erforderliche Luftmenge sehr. Wir werden ihr Verhaltnis für das Gisenbisulfuret oder den reinen Schwefelkies berechnen. Dieser enthält in 100 Tln. $46^2/_3$ Tle. Eisen und $53^1/_3$ Tle. Schwefel. Wenn auch bei der Berbrennung von dichtem Schwefelties nicht immer alles Eisen dis zu Eisensesquioryd (Fe₂O₃) orydiert wird, indem sich zuweilen etwas magnetisches Eisenoryd (Fe₃O₄) bildet, so müssen wir doch in der Rechnung die vollständige Berwandlung des Eisens in Eisensesquioryd als das normale Berhältnis voraussetzen, welches zu erstreben ist, um den Schwefel so viel als möglich zu benutzen. Demnach ersordern 2 Mol. oder 240 Tle. Eisenbisulsuret: 3 At. oder 48 Tle. Sauerstoff zur Drydation des Eisens und weitere 8 At. oder 128 Tle. Sauerstoff zur Berwandlung ihrer 4 At. oder 128 Tle. Schwefel in Schwefeldioryd. Im ganzen sind also 11 At. oder 176 Tle. Sauerstoff zur Berbrennung nötig. Außerdem müssen noch 4 At. oder 64 Tle. Sauerstoff zur Berwandlung der gebildeten 4 Mol. oder 256 Tle. Schwefeldioryd in Schwefelsäure zugeführt werden. Aus Borstehendem berechnet sich, daß auf je 1000 Tle. Eisenbisulsuret

200 Tle. Sauerstoff zur Oxybation des Eisens,
533\(^1/8\) , , Bildung des Schwefeldioxyds,
266\(^2/3\) , , Serwandlung des Schwefeldioxyds in
Schwefelsäure,

zusammen 1000 Ile. Sauerstoff nötig sind.

Nun ist aber ein Überschuß von Sauerstoff anzuwenden, welcher etwas größer als bei der Arbeit mit Schwesel sein, und etwa 6,4 Vol.-Tle. auf je 93,6 Vol.-Tle. des aus den Bleikammern abziehenden Stickstoffs, oder 6,4 Vol.- Proz. vom Semenge beider Gase in trockenem Zustande betragen mag. Bezeichnen wir nun das unbekannte Volum des überschüssigen Sauerstoffs, welcher auf je $1000\,\mathrm{g}$ Schwesel, der in Form von Eisendisulfuret verdraucht wird, einzusühren ist, mit x Liter, so beträgt das Volum des Sticksoffs, von welchem er begleitet ist, $\frac{79}{21}\,x$ Liter. Beide Gasmengen und die 4933,3 Liter Sticksstoff, welche mit dem sür die Verdrennung und Schweselsäurebildung nötigen Sauerstoff eingeführt werden, bilden zusammen das austretende Gasgemenge, dessen Volum also

$$4933,3 + x + \frac{79}{21}x = 4933,3 + \frac{100}{21}x$$

beträgt.

x foll aber $\frac{6,4}{100}$ dieses Volums betragen.

Wir haben also die Gleichung:

$$x = \frac{6,4}{100} \left(4933,3 + \frac{100}{21} x \right) \cdot$$

Daraus folgt:

$$x = 454,1.$$

Es sind demnach auf je 1000 g oder 1 kg Schwefel, welche in Form von Gisenbifulfuret verbrannt werden, außer den oben nach der Theorie berechneten

6244,7 Litern Luft noch als Überschuß 454,1 Liter Sauerstoff nebst den zngehörigen

$$\frac{454,1.79}{21} = 1708,4$$
 Stidftoff,

d. i. 2162,5 Liter Luft, also im ganzen 8407,2 Liter Luft von 0° Temperatur und 760 mm Quechsilberdruck einzuführen.

Während für je 1 kg freien Schwefels, welches verbrannt wird, 6199 Liter Luft von 0° Temperatur und 760 mm Quecksilberdruck nötig sind, ers fordert eine gewisse Wenge Schwefel, wenn sie in Form von Eisenbisulfuret verbrannt wird,

$$\frac{8407,2}{6199} = 1,356 \,\mathrm{mal}$$

so viel Luft, als wenn man sie in freiem Zustande verbraucht.

Das vorstehende Berhältnis ändert sich für die Gasmengen, welche in die Bleikammern eintreten. Denn bei der Verbrennung von Sisensbisulfuret bleibt ein Teil des Sauerstoffs mit dem Eisen zurück, während bei der Verbrennung von Schwesel die gesamte Luftmenge in die Bleikammern gelangt und bei gleicher Temperatur und Spannung ihr Volum beibehält, weil Sauerstoff bei seiner Verbindung mit Schwesel zu Schweseldioryd sein Volum nicht ändert.

Die oben gefundenen 8407,2 Liter Luft, welche für je 1000 g in Form von Eisenbisulfuret benutzten Schwefels in den Brenner einströmen, liesern folgende, auf 0° Temperatur und 760 mm Quechsilberdruck berechnete Gasmengen in die Bleikammern, nämlich:

699,4 Liter Schwefeldioryb, welche aus dem gleichen Volum Sauerstoff entstanden sind,

349,7 " Sauerstoff, welche zur Verwandlung des Schwefels bioxyds in Schwefelsäure nötig sind, und

454,1 " Sauerstoff als Überschuß, ferner

4933,3 " Stickstoff, welche mit dem nach der Theorie nötigen Sauerstoff einströmen, und

1708,4 " Stickftoff, welche mit dem überschüssigen Sauerstoff einströmen,

zusammen 8144,9 Liter, welche 699,4 Liter Schwefeldioxyb, 349,7 + 454,1 = 803,8 " Sauerstoff und 4933,3 + 1708,4 = 6641,7 " Stickstoff enthalten.

Hiernach besteht das normale Gasgemenge bei der Röstung von Schwefelties, welches in die Bleikammern einströmen soll, aus:

In den meisten Fabriken beträgt das Schweseldioryd weniger als 8,59 im Durchschnitt und es sinkt sogar zuweilen unter 6 Bol.-Proz. des Gasgemenges herab. Es versteht sich von selbst, daß sich dann die Produktion sür
einen bestimmten Kammerraum entsprechend vermindert, wenn man die
Schweselsäurebildung nicht durch vermehrten Verbrauch von Salpetersäure
beschleunigt. Wir werden im 7. Kapitel hierauf zurücksommen.

Um Calciumbisulfit für Sulfitcellulose-Fabrikation zu machen, sind von den odigen adweichende Bedingungen zu beachten. Natürlich braucht man hier nicht den zur Bildung von SO₈ nötigen und den außerdem im Überschuß für den Bleikammerprozeß erforderlichen Sauerstoff; im Gegenteil soll die Bildung von SO₃ möglichst beschränkt werden. Wenn man die durch die Gleichung $2 \operatorname{FoS}_2 + 110 = \operatorname{Fo_2O_3} + 4 \operatorname{SO_2}$ erfordernde Sauerstoffmenge genan anwenden könnte, so würde das Röstgas 16 Vol.-Proz. SO₂ haben. Praktisch soll man nicht über 11 Proz. SO₂ hinausgehen, weil sonst die Brenner zu heiß gehen, wodurch Sublimation von Schwefel und Sauenbildung eintritt. Harpf gibt im Wochenbl. s. Papiersabr., Biberach 1901, Nr. 23, 25, 27 einige Berechnungen sür diesen Fall, welche nichts Wichtiges enthalten.

3. Röfigas von Zinkblende.

Die folgenden Berechnungen sind nach Hasen clever (Chem. Ind. 1884, 79) gegeben.

Reine Blende, Zn S, besteht aus 63 Gewtln. Zn + 32 Gewtln. S. Zur Berbrennung derselben in ZnO + SO₂ gehören $3 \times 16 = 48$ Tle. Sanersstoff, zur Umwandlung von SO₂ in SO₃ nochmals 16 Tle. Sanerstoff, zussammen sitr 95 Zn S (mit 32 S): 64 O. Dies bedeutet, daß jedes Kilogramm Schwefel der Blende 2 kg Sanerstoff, oder 1398,7 Liter von Oo und 760 mm, mit 5258,0 Liter Stickstoff = 6656 Liter Lust verbraucht. Außerdem braucht man einen Überschuß von Sanerstoff im Austrittsgase, den man bei Annahme von 6,4 Proz. O in diesem Gase durch solgende Formel sindet:

$$n = \frac{6.4}{100} \left(5258 + \frac{100}{21} n \right) = 484.0$$
 Liter Sauerstoff,

wozu nun konimt

Folglich besteht das Röstgas von 1 kg Blende aus:

699,4 Liter SO2,

349,7 " O zur Bildung von SO3,

484,0 " O im Überschuß,

5258,0 " Nals Begleiter des theoretisch notwendigen Sauerstoffs

1820,7 " N " " überschüssigen Sauerstoffs,

8611,8 Liter Gas.

Der 100 Bol. des Blenberöftgases enthalten :

8,12 Bol. SO₂, 9,69 "O, 82,19 "N.

Wie aus Hasenclevers Berechnung ersichtlich ift, steht das stärkte der Theorie nach aus Blende erhältliche Röstgas dem aus Schwefellies erhältlichen (S. 346) nur wenig nach. Aber abgesehen davon, daß hier ebenso wie bei der Berbrennung von Schwefel und Kies die theoretischen Zahlen durch die Bildung von Schwefelsäureanhydrid modifiziert werden, besteht bei den älteren Blendeösen ein weit gewichtigerer Grund dasür, daß in der Praxis der Prozentzgehalt der Blendegase weit unter dem Theoretischen bleibt. In jenen Ösen wurde nur die Hälfte oder höchstens zwei Drittel des Schwefels als SO2 (wohl auch mit etwas SO3) erhalten; die andere Hälfte resp. ein Drittel blied im Zustande von ZnSO4 zurück, während doch der allen vier Atomen O des ZnSO4 entsprechende Stickstoff in das Röstgas überging. Daher nußte es früher sür sehr günstig angesehen werden, wenn Blenderöstgas 5 oder höchstens 6 Proz. SO2 enthielt, während bei neueren Ösen allerdings bessere Gase ershältlich sind, welche den Kiesösenröstgasen wenig nachgeben.

Nach Berichten aus 1902 enthalten die Blenderöstgase bei normalem Betriebe auch bei armen Erzen selten unter 6 Proz., durchschnittlich 6 bis 7,5 Proz. SO₂; daneben auch viel SO₃ (vergl. S. 351).

Bei der Röstung im Pyritofen bildet sich neben dem Schwefeldioryd noch stets Schwefeltrioryd (Schwefelsäureanhydrid). Diese Tatsache ist schon längst bekannt, und 1852 von Wöhler und Mahla, dann von Plattner (Die metallurgischen Röstprozesse, 1856) durch viele Bersuche in der Weise erklärt worden, daß sehr viele Körper, zu denen unter anderen auch das im Riesofen in Menge vorhandene Eisenoryd gehört, das Schwefeldioryd dazu bisponieren, sich mit dem Sauerstoff der Luft zu Schwefelfäureanhydrid zu vereinigen. Wie wir schon früher gesehen haben, und im 11. Kapitel ausführlich sehen werben, wird biese Reaktion geradezu zur Darstellung von Schwefelsäureanhydrid benutt. Eine andere naheliegende Erklärung ist bie, daß sich im Riesofen an kälteren Stellen Sulfate des Eisens bilden, welche an den heißeren Stellen sich wieder in Eisenorgb und Anhydrid spalten. Diese Erklärung reicht aber nicht zu für Fortmanns Bersuche [Dingl. polyt. Journ. 187, 155; Wagners Jahresber. f. 1868 (14), S. 167], wonach die weißen Nebel von Anhydrid schon im ersten Moment der Entzundung der Scheurer-Restner erklärt (Bull. de la Soc. Chim. Riese auftreten. 1875, 23, 437) jenen Borgang aus der längst bekannten Tatsache, daß Gifenornd durch allmähliche Abgabe und Wiederaufnahme von Sauerstoff als orydierender Körper wirken könne. Wir muffen aber bedenken, daß selbst bei der Berbrennung von reinem Schwefel etwas SO₈ entsteht (f. u.).

Nach Fortmanns im kleinen Maßstabe angestellten Bersuchen (a. a. D.) würde bei der Röstung von Schwefelkies sogar viel mehr Schwefeltrioxyd als Dioxyd entstehen, näntlich nach einem Bersuche viermal so viel, nach einem

anderen im Berhältnisse von 5:3. Seine Versuche sind augenscheinlich ganz irrig, infolge der von ihm angewendeten unrichtigen Analysenmethode. Scheurers Restner (a. a. D.) fand bei direkten Versuchen nur 2 bis 3 Proz. der ganzen schwesligen Schure in Trioxyd verwandelt, aber allerdings ein noch größeres Desizit im Sauerstoffgehalt der Gase, als dieser Bildung entspricht, und auch durch die spätere Diskussion zwischen Bode (Dingl. polyt. Journ. 218, 325) und Scheurer-Restner (ebend. 219, 512) wurde die Sache nicht weiter ausgeklärt.

Um die Frage ber Bildung des Schwefeltrioryds beim Rösten von Pyrit durch genauere Methoben zu entscheiben, als früher angewendet worden waren, namentlich von Fortmann, habe ich mit Salathe eine Reihe von Berfuchen angestellt (Ber. d. beutsch. chem. Gefellsch. 10, 1824). Es stellte sich herans, bag man bas Schwefeltrioryb nicht, wie Schenrer-Refiner es getan hatte, durch Chlorbaryumlösung auffangen und bestimmen konnte, weil auch chemisch reines Schwefeldioryd mit Chlorbaryumlösung bei Gegenwart von Sauerstoff ober atmosphärischer Luft sofort einen Nieberschlag von Baryumfulfat gibt. Dagegen konnte man, wie durch Kontrollversuche festgestellt wurde, vollig genane Resultate erhalten, wenn man die Gase burch titrierte, im Überschuß befindliche Jodlösung leitete, den nicht verbrauchten Teil der letteren mit Natriumarfenit zurlicktitrierte und in einem anberen Teile ber Flussigkeit die famtliche gebilbete Schwefelfaure burch Fällen mit Chlorbaryum bestimmte. Durch bas Zurucktitrieren erfuhr man bie Quantität bes aufgenommenen Schwefelbiorybs, burch Subtraktion der entsprechenden Zahl von der Gesamtschwefelsäure diejenige bes Trioxyds. Es ergab sich in zwei Bersuchen beim Röften von feingepulvertem, spanischeni, tupferhaltigem Schwefelties mit 48,62 Proz. Schwefel, in einer Glasröhre im Luftstrome:

								I.	II.	
Schwefel	erhalten	als	80,	•	•	•	•	88,02	88,78	Proz.
"	"	"	80	•	•	•	•	5,80	6,05	"
"	"	im	Rud	tai	nd	•	•	3,43)	5.17	
"	-Berluft	•		•	•	•	•	2,7 5∫	0,11	"

Von dem Schwefel der Röstgase selbst waren vorhanden:

										I.	II.
als SO ₂	•	•	•	•	•	•	•	•	•	93,83	93,63 Proz.
" 80 ₃	•	•	•	•	•	•	•	•	•	6,17	6,37 "

Zwei andere Versuche wurden in der Art angestellt, daß in dem Glassrohre noch 50 g von völlig ausgeglühten Röstrücktänden desselben Kieses in Stücken von Erbsengröße vorgelegt wurden. Man fand dann:

	III.	IV.
Schwefel als 80_2	. 79,25	76,90 Proz.
$_{\prime\prime}$ $_{\prime\prime}$ $_{80_{8}}$ $_{8}$. 16,02	16,84 "
Rückftand und Berluft	. 4,73	6,26 "

Von dem Schwefel der Röstgase selbst waren vorhanden:

•										III.	IV.
als SO2	•	•	•	•	•	•	•	•	•	83,18	82,00 Proz.
$_{\prime\prime}$ SO ₃										16,82	18,00 "

Im großen wird das Verhältnis nicht so günstig für die Bildung von Schwefelsäureanhydrid sein, als bei den letzten beiden Versuchen, weil dabei die Röstgase durch verhältnismäßig viel weniger glühendes Eisenoryd als bei unseren Versuchen streichen.

Weitere in meinem Laboratorium angestellte Versuche (Chem. Ztg. 1883, S. 29) zeigten, daß bei der Verbrennung von Schwefelsies im Luftstrome 5,05 Proz., beim Durchleiten der Gase durch eine Schicht von glühenden Kiessabbränden aber 15,8 Proz. des Gesamtschwefels als SO₃ auftrat, was obige Ergebnisse durchaus bestätigt. Selbst bei der Verbrennung von reinem Schwesel sür sich sanden sich noch 2,48 bis 2,80 Proz. desselben in SO₃ umsgewandelt, und diese Menge steigerte sich auf 9,5 bis 13,1 Proz., wenn die Gase durch rotzlühende Phritabbrände geleitet wurden.

Auch Hempel (Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1890, S. 1455) fand bei Berbrennung von Schwesel unter gewöhnlichem Atmosphärendruck 2 Proz. desselben in 803 umgewandelt; bei Verbrennung unter einem Drucke von 40 bis 50 Atmosphären jedoch ging etwa die Hälfte alles Schwesels in 803 über.

Scheurer-Restner untersuchte späterhin mehrmals Röstgase aus Phritösen in dieser Richtung (Bull. Soc. Chim. 43, 9; 44, 98). Wir geben hier einige der von ihm zu verschiedenen Zeiten gefundenen Zahlen, A. von einem Stücktiesofen, B. von einem Maletraschen Feinkiesofen.

	BolProz. SO.	SO, in Proz. des Gesamts schwefels
A. Stückließofen {	7,3 7,5 6,5 6,6 8,3 9,9 6,2	2,8 5,8 1,2 1,0 0,0 2,8 8,4
B. Feintiesofen	8,2 9,0 7,6 11,3 7,7 8,7 8,7 7,6	3,0 6,8 0,4 0,8 1,0 2,5 9,3 4,1

Die hier gefundene Menge von SO₈ ist also sehr unregelmäßig, zwischen 0 und 9,3 Proz. des Gesamtschwefels schwankend; der Durchschnitt ist geringer als bei meinen Laboratoriumsversuchen mit Schwefelkies 1).

¹) Harpf (Dingl. Journ. 301, Heft 2) hat Scheurer=Restners Resultate ganz irrig ausgelegt, wie ich ebend. (Heft 4) gezeigt habe.

F. Fischer (Dingl. polyt. Journ. 258, 28) gibt folgende Resultate, welche zugleich die Unterschiede in der Zusammensetzung der Gase von verschiedenen Stagen eines Maletra-Ofens zeigen.

		SO. Proj.	SO _s Proj.	O Proz.
(Zweite Platte von unten .	0,96	0,44	18,4
	Bierte	1,52	0,68	16,6
L. Etagenofen {	Sechste " " .	3,81	0,97	12,5
	Sammelkanal	8,26	1,34	5,9
(,	7,53	1,27	7,5
ſ	Sechste Platte von unten .	8,43	3,17	3,9
		4,92	0,68	10,7
3. Etagenofen {	Zweite " " .	2,48	1,42	14,8
	Bierte " " .	2,62	0,78	16,0
· ·	Sammeltanal	5,80	0,65	10,6
. Studtiesofen .		Bis 9,3	2,1	5

Die von ihm angewendete Methode, wobei der von ihm abgeänderte Orsat-Apparat in Anwendung kam (vergl. unten S. 360), gestattet sehr schnelles Arbeiten, aber keine große Genauigkeit, woraus die im Verhältnis zu SO_2 auffällig große Menge von SO_3 sich erklären mag.

In Blende-Röstgasen kommt, nach Auskunft der Chemischen Fabrik Rhenania aus 1902, sogar bis zu 25 Proz. [doch wohl nur selten!] des Gesamtsschwefels in Form von SO3 vor, bestimmt nach meiner Methode (vergl. S. 349).

Wenn die Röstgase nicht noch heiß in den Gloverturm gehen und nach alter Art abgekühlt werden, so kondensiert sich das meiste SO₈ als Schwefelssure, da mehr als genügend Wasser dafür in der Luft und dem Pyrit entshalten ist. Sehen die Sase aber in einen Gloverturm, so hält dieser natürlich alles in den Röstgasen enthaltene SO₈ in Form von H₂SO₄ zurück. Dies ist eine sehr wichtige Tatsache zur Beurteilung des Ganges der Schwefelsäuresfabrikation, wie wir später sehen werden.

Die konstante Anwesenheit von SO3 in verschiedenen Berhältnissen im Röstgase ist natürlich, wie wir später sehen werden, ein die Reichsche Probe (S. 355) start beeinflussender Umstand, da diese nur SO2 anzeigt. Auch verzursacht sie Mangel an Sauerstoff und Überschuß von Stickstoff in den Gasanalhsen. Bisher hat sich bei den vielen Analhsen von Röstgasen aus Kiessösen kein zufriedenstellendes Berhältnis zwischen den gefundenen Beträgen von SO2, SO3, O und N aufsinden lassen, wie sich aus den Streitigkeiten zwischen Scheurer-Restner und Bode herausstellt (vergl. oben S. 348); ebenso wenig bei Büchners Analhsen (Berl. Ber. 7, 1665) und bei den eben anzgeführten von F. Fischer. Die Abweichungen der berechneten von der gefundenen Menge Sauerstoff sind sehr bedeutend.

Eine andere, ebenfalls nicht gut quantitativ verfolgbare Quelle von Berdünnung der Röstgase liegt darin, daß im Röstrücktande nicht reines Eisen-

oxyd, sondern zum Teil Sulfate des Eisens bleiben. Diese werden immer mehr Sauerstoff zurückhalten als Eisenoxyd, Fe2O3, und daher muß sich der diesem überschüssigen Sauerstoff entsprechende Stickstoff in den Röstgasen vorsinden.

Auf der anderen Seite wird freilich etwas Sticktoff von der berechneten Menge in Abrechnung kommen mussen, wenn im Röstrückstande Eisenmonopulfuret, FeS, vorhanden ist, und werden die Gase im Berhältnis dazu reicher sein, was freilich höchst wenig betragen wird.

Schließlich muß man auch in den Fabriken, welche mit Salpetermischung gleich hinter ben Brennern arbeiten, die dadurch entstehende Berdünnung der Röstgase in Betracht ziehen. Die berechnete Dampfdichte der Salpetersäure ist nach Gmelin-Kraut = 2,17823, und ber Einfachheit wegen wollen wir nur diese in Rechnung ziehen, da die Salpetersäure jedenfalls bei weitem ben größten Teil der aus der Salpetermischung abgegebenen Gase ausmacht. Sie weicht also nur unbedeutend von derjenigen des Schwefeldioryds ab, die 2,21126 beträgt, und wir werden bei den kleinen Mengen, um die es sich handelt, keinen merklichen Fehler begehen, wenn wir beibe gleich setzen. Nun verbraucht man bei normalem Betrieb und bei Anwendung eines Salpetergasaufhalters sicher nicht über (meist erheblich unter) 5 Proz. von dem verbrannten Schwefel an Salpeter, was 3,7 Proz. an Salpetersäurehydrat (NHO3) entspricht, und auf das Schwefeldioryd gerade die Hälfte == 1,85 Proz. ausmacht. Es wird also auf eine Gasmischung, welche ohne die Salpetersäure 8,59 Bol-Proz. 802 enthält, noch $\frac{1,85\times8,59}{100}$ Salpetersäuredampf kommen, was ihr Volum nur auf 100,1589 bringen und den Prozentgehalt an Schwefeldioryd in dem Gesamtvolum auf 8,576 vermindern würde: eine minimale, gar nicht durch die Analyse wahrzunehmende Größe. Selbst wenn man die Salpetersäure nicht als solche, sondern teilweise als NO2 oder N2O8 in den Röstgasen enthalten annimmt, hat sie noch keinen merklichen Ginfluß auf die Analysen; und selbst bann nicht, wenn man die Gasprobe an einer Stelle entnimmt, wo die vom Gay-Luffacturm herkommende "Nitrose" ebenfalls schon in den Areislauf

übergegangen ist. Immerhin stimmen fast alle genannten Umstände dahin überein, daß sie den Gehalt der Röstgase an Schweseldioryd etwas vermindern, und man muß daher die S. 344 und 346 dafür angeführten Zahlen, nämlich

als Maximalzahlen ansehen, denen man in der Praxis nur nahe kommen, welche man aber wohl kaum je genau erreichen wird, und welche man nie übersichreiten sollte, um dem Kammerprozeß nicht zu schaden.

Wenn man das Schwefeldioryd in den Röstgasen bestimmt, so drückt dies den Charakter der Röstung schon hinreichend aus, da der Sauerstoffgehalt des Gases notwendigerweise im umgekehrten Verhältnis zu dem Schwefeldioryd stehen muß, obwohl nicht genau, da hier die Anhydriddildung u. s. w. ins Spiel kommt. In der Praxis sindet man meist 11 bis 13 Proz. Sauerstoff in guten Röstgasen.

Die unzähligen praktischen Beobachtungen, welche über den Gehalt der Röstgase in den chemischen Fabriken angestellt worden sind, haben ergeben, daß man sich bei sehr gutartigen Schwefelkiesen obigen Maximalziffern sehr nähern fann, mährend man bei anderen, schwerer brennenden ober andere Metall= sulfurete enthaltenden Sorten nur auf 7 bis 71/2 Proz. SO2 im Röstgase fommt (vergl. z. B. Büchner, Dingl. polyt. Journ. 215, 557). Natürlich wird man, bei der Schwierigkeit, die Gasentwickelung völlig gleichmäßig zu halten, bei verschiedenen im Laufe eines Tages gemachten Beobachtungen manchmal mehr, manchmal weniger als die obigen Zahlen erhalten (z. B. Scheurer-Restner, in Dingl. polyt. Journ. 219, 517, an einem Tage: 6,5 — 6,5 — 6,0 — 8,0 — 9,0 — 8,7), und die letteren gelten nur für bie Durchschnittsprozentigfeit der Röstgase. Als Minimalziffer, unter welche die Gase bei wirklichem Schwefelties sicher nie kommen sollten, tann man wohl 6, als gewöhnliche Durchschnittsziffer 7 bis 8 Bol.- Proz. Schwefelbioryd annehmen. Findet man weniger, so beschränkt man den Bug, findet man mehr, so läßt man mehr Luft zu.

Trowder (Journ. Soc. Chem. Ind. 1891, p. 298) gibt eine Menge von in seiner Fabrik angestellten Röstgasanalysen, wobei jedoch gar keine Rücksicht auf die darin enthaltene SO₃ genommen ist. Das Erz ist 50 prozentiger spanischer Kies. Folgendes sind die Grenzwerte seiner Beobachtungen, die allerdings ziemlich niedrige Zahlen zeigen:

	SO_{x}	Sauerstoff
Stückfiesöfen	4,97 bis 6,33	9,60 bis 11,21 Proz.
Etagenöfen, ältere	6,03 ,, 7,02	9,10 " 10,00 "
" anderes Erz.	•	7,78 " 8,82 "
Reue Etagenöfen	•	8,98 " 10,68 "

Die Temperatur der Gase aus den Stückliesösen war beim Eintritt in den Gloverturm zwischen der Schmelzhipe des Zinks (412°) und derzenigen des Antimons (432°), diejenige des Gases aus den Etagenösen, welche einen längeren Weg durch Flugstaubkammern zu machen hatten, überschritt nicht Bleischmelzhipe (326°).

Die obigen Angaben beziehen sich auf eigentlichen Schweselsies, d. h. solchen, welcher nur wenige Prozente von anderen Metallsulfureten enthält. Wenn man die letzteren allein rösten muß, also z. B. als Vorbereitung zur metallurgischen Verwertung, so kann man nur ärmere Gase erzielen, teils weil niehr Sulfate im Rückstande bleiben, für welche entsprechender Stickstoff in die Gase eingeht, teils weil man sie überhaupt mit mehr Überschuß an Luft rösten nuß (vergl. jedoch über Zinkblende oben S. 347).

Nach Bode (Gloverturm S. 88) geben z. B. zu Oker arme Erze mit 27 Proz. Schwefel, wovon aber nur 22 Proz. an Eisen gebunden, der Rest als Zinkblende und Baryumsulsat vorhanden ist, Röstgase mit 5 Vol.=Proz. SO₂. Bleistein gibt Gase mit 5 bis $5^{1}/_{2}$ Vol.=Proz.; Kupferrohstein mit 34 Proz. Cu, 28 Proz. Fe und 28 Proz. S: $5^{1}/_{2}$ Vol.=Proz. SO₂.

Nach Wunderlich (Zeitschr. f. d. chem. Großgewerbe 1, 74) und Lunge, Sodaindustrie. I. 8. Auft. Bräuning (Preuß. Zeitschr. f. Berg- usw. Wesen 1877, S. 140) enthalten die Röstgase zu Oker 5 bis 7 Bol. Proz. SO_2 ; die Temperatur derselben beträgt bei schwefelreichen Erzen über 360°, bei schwefelärmeren etwa 230°.

In Stolberg kommen die Gase aus den Blenderöstöfen meist über 300°, zuweilen 400° warm im Gloverturm an. (Auskunft von 1902.)

Bei Kiesosengasanalysen wird häusig der Umstand übersehen, daß ohne Reduktion der Gasvolumina auf 0° und 760 mm erhebliche Fehler begangen werden, wenn man, wie bei Reichs Methode, die abgelesenen Raumteile mit einer bestimmten, natürlich auf 0° und 760 mm reduzierten Wenge SO₂ versgleicht. Die Bestimmungen des SO₂ fallen dadurch meist zu niedrig aus.

Man nimmt gewöhnlich an, daß ein Gehalt von 4 Vol.-Proz. SO2 in dem in die Bleikammer eintretenden Gasgemisch der geringste ist, bei dem man noch Schwefelsäure ohne direkte ökonomische Einbuße machen kann. Hiervon kann es natürlich lokale Ausnahmen geben. In Freiberg nimmt man das Minimum, bei dem man noch ohne Geldverlust arbeiten kann, zu 4 bis $3^{1/2}$ Proz. SO2 an; man röstet dort sehr verschiedenartige, schweselarme und stets arsenreiche Erze und Hüttenprodukte als Vorbereitung für Schweszprozesse, und erhält doch durchschnittlich Röstgase mit 5 bis 7 Proz. SO2.

Vergleichung von Rohschwefel und Schwefelties (bezw. Blende) als Material für die Schwefelsäurefabrikation.

Die Vergleichung der für die Röstgase gefundenen Prozentziffer an Schwefeldioryb zeigt sofort, daß man bei Unwendung von Rohschwefel reichere Gase als bei der von Schwefelties ober Blende erhalten kann, und zwar ift das Verhältnis nach obiger Berechnung 1: 1,314; das heißt, unter sonst gleichen Berhältniffen nehmen die beim Röften bes Schwefelkieses entftebenben Gase einen 1,314 mal größeren Raum ein, als wenn dieselbe Menge Schwefel als Rohschwefel angewendet worden ware. Daraus folgt unmittelbar, daß sie später auch einen ganz ebenso viel größeren Kammerraum beanspruchen, und es wird dies wohl auch nicht abzuleugnen sein. Es muffen also für die gleiche Produktion von Schwefelfäure die Rammern um ein Drittel größer sein, wenn man mit Ries oder Blende, als wenn man mit Schwefel arbeitet. Gewöhnlich nimmt man an, daß im gleichen Berhältnisse auch der Mehrverbrauch an Salpeter ftebe; es wird barüber später, unter ben Betrieberefultaten, Naheres bemerkt werden; es soll aber schon an dieser Stelle darauf hingewiesen werden, daß bei richtiger Anlage der Gan=Luffacsche Koksturm als ein nahezu vollständiger Salpetergasaufhalter dient und es auf eine nicht übertriebene Bergrößerung des Bolums ber durch ihn streichenden Luft nicht wesentlich an-Man erreicht in der Tat heutzutage in den bestgeleiteten fommen fann. Fabriten bei Verbrennung von Riesen einen Minimalverbrauch von Salpeter, wie er früher selbst bei Schwefel gar nicht burchgesetzt wurde. Es dürfte also biefer Borwurf gegen ben Schwefelties nicht stichhaltig sein.

Es bleiben zu Gunften des Schwefels sprechend, wenn wir vom Salpeter

absehen, ein etwas höheres Ausbringen an Schwefelsaure (siehe 10. Kapitel), etwas geringere Anlagetosten, und geringere Schwierigkeiten, die etwa in Unordnung gekommenen Ösen wieder in richtigen Gang zu bringen; serner und
vor allem viel größere Reinheit der Schweselsäure, namentlich in Bezug auf
Eisen und Arsen, was freilich nur bei demjenigen Teile derselben, der für den
Berkauf bestimmt ist, in Anschlag sommt. Wenn man Rohschwesel zu dem
gleichen Preise wie den Schwesel in Kies oder Blende beziehen könnte, so
würde man sich keinen Augenblick bedenken, den ersteren vorzuziehen; selbst
einen mäßigen Mehrpreis desselben würde man sich noch gefallen lassen; aber
wo der Schwesel in den Kiesen oder Blenden, wie das in den meisten Industrieländern der Fall ist, nur die Hille bis ein Fünstel des Rohschwesels kostet,
da muß die Anwendung des letzteren, mit Ausnahme derzenigen sür ganz
reine Säure, aushören, und auch diese läßt sich bei großem Preisunterschiede
billiger aus Pyrit als aus Schwesel machen.

Es ist mithin tein Wunder, daß die Fabrikation von Schwefelsäure aus Schwefel in Europa sich auf kleine Fabriken beschränkt, welche speziell reine (arsenfreie) Säure für Bleicher u. s. w. darstellen.

Es ift übrigens eigentumlich, daß in England boch noch eine Anzahl von Fabriken ber Art besteht, wenn auch fämtlich von kleinerem Umfange, mährend im übrigen Europa gewiß sehr wenig Rohschwefel mehr auf Schwefelfäure (allerdings ziemlich viel auf Sulfitcellulose) verarbeitet wird. Noch im Jahre 1902 wurde in Irland eine große Fabrik zur Berarbeitung von Rohschwefel erbaut (Alk. Insp. Rop. No. 38, p. 50). Übrigens ist die meiste in England als "brimstone-acid" verkaufte Säure gar nicht aus Rohschwefel gemacht, fondern aus Schwefelties, und ift nur von Arfen gereinigt, ober aber höchstens aus Gasschwefel dargestellt (vergl. S. 70). In Amerika wurde frliher sämts liche Schwefelfäure aus sizilianischem Schwefel bereitet; doch haben wir S. 48 gesehen, daß der Berbrauch von Pyrit in Amerita bedeutend zugenommen hat. Während in England das Fortbestehen der Säurefabrikation aus sizilianischem Schwefel ausschließlich burch die große Nachfrage nach arsen- und eisenfreier Saure erflärt wird, tann man für Amerifa biefen Grund nur gum fleineren Teile gelten lassen; zum größeren Teile erflärt er sich burch ben bort vorhandenen geringeren Preisunterschied zwischen Rohschwefel und Pyrit, daneben aber auch in vielen Fällen nur burch geringere Erfahrung der Fabrifanten. Geit 1890 scheint sich auch bort ein allgemeinerer Übergang zum Schwefelties zu vollziehen.

Man sindet oft die Behauptung ausgesprochen, daß Bleikammern beim Betrieb mit Rohschwefel viel länger (nach Knapp breimal so lange) als beim Betrieb mit Schwefelties dauern. Es ist nicht unmöglich, daß ein gewisser Unterschied in dieser Beziehung wirklich besteht, namentlich (wie man annimmt) bei Anwendung von stark arsenhaltigen Kiesen; aber selbst dies ist nicht ganz gewiß, und auf alle Fälle ist der Unterschied in der Lebensdauer der Kammern zwischen Schwefel und Schwefelties lange nicht so groß, als man früher annahm, und kann bei der Kalkulation des Gestehungspreises der Säure nicht in Rechnung gezogen werden (vergl. 5. Kapitel).

Die quantitative Bestimmung von Schwefelbioryb in Röstgasen.

Hierzu wird meist die Methode von Reich angewendet, bei der man das Gas durch ein gemessens Bolumen von Jodlösung, der etwas Stärkelösung zugesetzt ist, so lange durchsaugt, bis die blaue Färbung eben verschwunden ist; aus dem Bolumen des durchgesaugten Gases im Verhältnis zu der angewendeten (konstanten) Jodmenge kann man den Prozentgehalt an SO2 berechnen. Die hierbei eintretende Reaktion ist:

$$2J + SO_2 + 2H_2O = 2HJ + H_2SO_4$$

Die Operation wird mit dem in Fig. 138 gezeigten Apparate ausgeführt. A ist eine weithalsige Flasche von 200 bis 300 ccm Inhalt, mit dreifach durchbohrtem Kautschukpfropfen (statt beren man natürlich auch eine dreihalsige Woulfsche Flasche nehmen fann). Durch die eine Bohrung geht das Glasrohr a, das vermittelst des Rautschutschlauches b zur Berbindung mit der Gasquelle dient. In irgend eine passende Stelle des Gasrohres ist nämlich ein Loch gebohrt, in welches der Rautschukpfropf c genau paßt. Die zweite etwas weitere Durchbohrung ist mit dem kleinen Pfropf d verschlossen. Durch die britte Bohrung geht das Knierohr e, welches mit dem entsprechenden Rohre f der etwa 2 bis 3 Liter haltenden Flasche B in Verbindung steht. Die lettere bient als Aspirator, indem das bis zu ihrem Boden reichende Glasrohr g sich in einen Kautschukschlauch h fortsetzt, der unten durch den Duetschahn i abgeschlossen ist, und einmal gefüllt als Heber bient. Der Meßenlinder C ist am bequemsten ein 250 ccm=Cylinder.

Bur Vornahme einer Bestimmung von SO2 in einer Gasmischung steckt man den Kork c in ein passendes Loch des Gasrohres. Vorher hatte man schon das Gesäß A durch d etwa zur Hälfte und B fast ganz mit Wasser angefüllt. Zu dem Wasser in A setzt man ein wenig Stärkelösung und ein gewisses Duantum, gewöhnlich 10 ccm, von Zehntel-Normaljodlösung (12,7 g J im Liter). Nachdem man den Duetschhahn auf dem Kautschutschlauch b geschlossen hat, so daß keine Luft in A eintreten kann, öffnet man den Hahn i, wodurch Wasser ausläuft, die Luft in B und A aber verdünnt wird, dis ihr Druck so weit unter den der atmosphärischen Luft herabgebracht ist, daß die in B vorhandene Wassersäule getragen wird; dann hört das Wasser zu sließen auf. Es ist sehr wichtig, sich durch diesen Bersuch zu überzeugen, daß alles luftdicht schließt, denn wenn irgendwo Luft nach A ober B von außen eins dringen könnte, so würde das Aussließen des Wassers nicht aushören.

Hat man sich von dem guten Verschlusse des Apparates überzeugt oder diesen, wo nötig, hergestellt, so schließt man den Hahn i, öffnet den Hahn auf b und öffnet nun i so weit, daß das Wasser nur langsam aussließt, und das Gasgemenge, welches untersucht werden soll, in einzelnen Blasen durch a einstritt und durch das gefärbte Wasser emporsteigt. Sobald das beigemengte Schweseldioryd in das Wasser gelangt, verwandelt es das freie Iod in Iod-wasserstoffsäure, und nach einiger Zeit wird die Flüssigkeit entsärbt, was zulest sehr schnell vor sich geht und sehr genau beobachtet werden kann. Man ver-

schließt, sowie die Entfärbung eintritt, den Dahn i. Durch diese vorläufige Operation erreicht man eine Fullung der ganzen Zuleitungsröhre mit dem zu untersuchenden Gas, so daß man bei dem nachherigen Megversuche keine fremde Beimischung besselben zu fürchten hat.

Man öffnet bei d und gibt ein gemessenes Bolumen Jodlosung (n com) in das Gefäß A, wodurch selbstverständlich wieder eine blane Färdung eintritt. Nachdem man d verschlossen hat, öffnet man vorsichtig i und läßt so viel

Wasser einstließen, bis die Flüssigkeit in der Röhre a, die daselbst beim Öffnen von d wieder zum Niveau der äußeren gestiegen war, bis an die Spitze der Röhre herabgedrückt wird, um erst das in A enthaltene Gas wieder bis zu dem Grade zu verdünnen, bei dem man nachher beobachtet; dann schließt man schnell i, gießt alles bisher ausgelausene Wasser weg und stellt das leere Weßegesäß C unter. Hierauf öffnet man i und saugt langsam durch das aussiließende Wasser so lange Gas durch A, bis wieder Entfärbung eintritt, worauf man den Hahn i schließt und das Bolumen des ausgelausenen Wassers in dem Weßchlinder abliest. Es seien m com.

Bei dieser Operation entweicht keine unabsordierte SO_2 , wenn man die Flasche A fortwährend schüttelt; man tut dies am besten mit einer Hand, während man den Quetschhahn i mit der anderen öffnet und ihn in demselben Augenblicke wieder gehen läßt, also zuschlicht, wo die Farbe sast ganz versschwunden ist, was dann bei weiterem Schütteln vollständig zu geschehen pflegt.

Nach Cl. Winkler ist es rätlich, der Jodlösung etwas Natriumbikarbonat zuzusetzen, um die Absorption zu befördern.

Will man einen neuen Versuch machen, so tann man ohne weitere Anderung wieder eine Menge frische Jodlösung eingeben und sogleich wieder beginnen. Hat man das aber einige Male wiederholt, so bemerkt man, daß die entfärbte Flüssigkeit in A sich nach einiger Zeit von selbst wieder blau färbt, weil alsdann ihr Gehalt an Jodwasserstoffsäure so groß geworden ist, daß diese sich beim Stehen von selbst zersetzt und Jod frei werden läßt. Man muß dann die Flüssigkeit von A ausgießen und dieses mit frischem Wasser, dem man etwas Stärke zugesetzt hat, füllen.

Ein solcher Versuch kann, wenn das zu untersuchende Gas reich an Schwefeldioryd ist, in wenigen Minuten beendigt sein.

Bur Berechnung dient Folgendes:

Die n com Jodlösung zeigen durch ihre Entfärbung

$$0.0032 \cdot ng = 3.2 \cdot nmg$$

Schwefeldioryd an. Diese haben bei 760 mm Barometerstand und 0° Temperatur ein Volumen von 1,114. n ccm. Ist der Barometerstand b mm und die Temperatur t^0 C., die Wasserhöhe hi beim Schlusse des Versuches aber = h mm, so ist das Volumen von 0,0032. n Schwefeldioryd

1,114 ·
$$n$$
 · $-\frac{760}{b-\frac{h}{13,6}}$ · (1 + 0,003665 · t) ccm.

Da das ausgelaufene Wasser, also auch das durch A gesaugte Gas, m com beträgt, so war das Volumen des ausgesaugten Gasgemenges vor der Absorption des darin enthaltenen Schwefeldioryds

$$m + 1,114 \cdot n \cdot \frac{760}{b - \frac{h}{13,6}} \cdot (1 + 0,00366 \cdot t) \text{ ccm}$$

und der Volumprozentgehalt dieses Gasgemenges an Schwefeldioryd

$$\begin{array}{c}
100 \cdot 1,114 \cdot n \cdot \frac{760}{b - \frac{h}{13,6}} \\
m + 1,114 \cdot n \cdot \frac{760}{b - \frac{h}{13,6}} (1 + 0,003665 \cdot t) \\
b - \frac{760}{h} (1 + 0,003665 \cdot t)
\end{array}$$

In vielen Fällen wird die Korrektion wegen des Barometer- und Thermonieterstandes nicht erforderlich sein, und die Formel ist dann einfach

$$\frac{111.4 \cdot n}{m+1.114 \cdot n}$$
 Bol.=Proz. Schwefeldioryd.

Ist der Gehalt des Gasgemenges an Schwefeldioryd sehr gering, also m sehr groß im Berhältnis zu n, so kann man auch

Wenn man von einer Zehntel-Normaljodlösung (= 12,7 g pro Liter) je 10 com in die Fasche A gegeben hat, so wird diese Menge nach der oben gegebenen Formel = 0,032 g oder 11,14 com Schweseldioryd bei 0° und 760 mm entsprechen, und man braucht nur diese Zahl mit 100 zu multiplizieren und durch die Zahl der in dem Meßchlinder C angesammelten Kubitzentimeter Wasser + 11 zu dividieren, um den Prozentgehalt des Gases an schwessiger Säure zu sinden. Auf Barometerstand und Temperatur ist dabei freilich keine Rücksicht genommen. Folgende Tabelle wird diese Rechnung erssparen. Bei Anwendung von 10 com einer Zehntel-Normaljodlösung (= 0,127 g J = 0,032 g SO2) wird angezeigt durch die solgende Anzahl von Kubitzentimetern Wasser im Meßcylinder:

Rubit= zentimeter	Volumprozent SO2 im Gase	Rubif. zentimeter	Bolumprozent SO im Gase			
82	12	128	8			
86	11,5	13 8	7,5			
90	11	148	7			
95	10,5	160	6,5			
100	10	175	6			
106	9,5	192	5,5			
113	9	212	5			
120	8,5					

Selbst wenn man das zur Untersuchung dienende Gas an einem Punkte entnimmt, wo es schon mit Salpetergasen gemischt ist, wird dies noch keinen für praktische Zwecke wesentlichen Einsluß auf die Analyse ausüben. Wir haben schon oben gesehen, daß im gewöhnlichen Betrieb für 100 Tle. Schwefels dioryd nur 1,85 NHO3 oder deren Äquivalent als N2O3 oder NO2 in den Gasen vorhanden ist. Bekanntlich wirkt in so verdünnten wässerigen Lösungen,

360 Röftgase.

wie sie hier in Betracht kommen, die Salpetersäure fast gar nicht oxydierend auf die schweflige Säure ein, mehr schon die salpetrige und Untersalpetersäure; wenn wir aber auch annehmen wollen, es entstände nur Untersalpetersäure (eine entschieden viel zu weit gegriffene Annahme), so könnte dadurch höchstens ihr Äquivalent an schwefliger Säure oxydiert werden nach der Formel

 $NO_2 + H_2O + SO_2 = SO_4H_2 + NO.$

46 NO2 orybieren also 64 SO2 ober 1,35 NO2 (bas Äquivalent von 1,85 NHO3) nur 1,88 SO2; in anderen Worten, im schlimmsten (in der Braxis aber nie vorkommenden) Falle können von je 100 Iln. Schwefelbioryd 1,88 Tle. durch die mitgerissenen Stickstoffsäuren, statt durch das Jod, orydiert werden. Selbst dieser Maximalsehler würde z. B. bei 10 Bol. Proz. nur 0,188 zu wenig ergeben; aber dies ist sicher viel zu hoch gerechnet. Bei salpetriger Säure z. B. würde der Betrag des Fehlers nur die Hälfte betragen. Etwas größer wird der Fehler natürlich, wenn man die Gasprobe nicht, wie es am besten ist, vor dem Eintritt in den Gloverturm, sondern erst später entnimmt, wo die salpetrigen Gase aus der nitrosen Turmsäure ihm schon beigemengt sind. Wenn man freilich mit einem Gase zu tun hat, welches nur sehr wenig Schweseldioryd und daneben Sticksoffsäuren enthält (also z. B. Austrittsgase aus dem Kammersystem), so ist die Reichsche Probe nicht mehr anwendbar, weil sich die Jodstärke immer wieder zurückbildet.

Lunges Methode zur Bestimmung der Gesamtfauren in Röft= Diese Methode ist eine Übertragung der Reichschen Probe, welche nur das Schwefeldioryd bestimmt und das gewiß wichtige Schwefeltrioryd ausläßt (vergl. S. 348 ff.), auf die Bestimmung der Gefamtsäuren im Röstgase. Man kann dies natürlich nach der späterhin für die Analyse der Endgase zu beschreibenden Methode ausführen, was freilich einen verhältnismäßig großen Apparat und längere Zeit erforbert, ober auch nur mit irgend einer ber Modifikationen von Gasbüretten, dem Orfat=Apparat u. dergl. Doch ist letteres nicht zu empfehlen, weil Wasser als Sperrflüssigkeit bei Abmessung des Gases natilrlich vollständig ausgeschlossen ist und auch Mineralöle nach den Erfahrungen des Verfassers bei SO2 und SO3 noch erhebliche Irrtimer verursachen können. Dies fällt weg, wenn man bei Reichs Prinzip bleibt, das Röstgas zuerst mit der Absorptionsflussigkeit zusammenzubringen und nur das ruckftändige, vom Wasser nicht mehr veränderliche Volumen über Wasser aufzufangen, wobei zugleich das lettere Volumen die Daten für die Analyse selbst Als Absorptionsslüssigkeit ist hier eine alkalische Flüssigkeit, etwa Zehntel-Normalnatronlauge, von selbst gegeben. Als Indikator für deren Sättigung mit Säuren ift in diesem Falle nur Phenolphtalein brauchbar, denn nur dieses übt auf Schwefligsaure und Schwefelsaure genau denselben Einfluß aus, während bei Methylorange die Neutralität für SO2 schon bei Bildung des sauren Sulfits, NaHSO3, eintritt, und Lackmus überhaupt ganz unsichere Resultate gibt (S. 132). Der Verfasser hat sich überzeugt (Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, S. 563), daß diese Methode genutgend genaue und durchaus brauchbare Resultate gibt, und sie wird an vielen Orten regelmäßig ausgeübt. Man nimmt 10 ccm einer Zehntel- Normalwirdling, färbt ste mit Phenolphtalein rot und verdlunt auf 100 bis 200 ccm. Das Gas wird langsam durchgesangt, wie bei Reichs Probe, webei man fortwährend schlttelt; besonders gegen das Ende muß man jedesmal, nachdem man einige Aubitzentimeter Gas durchgesaugt hat, etwa eine beide Rinute schütteln, und die Farbe der Flüssigkeit auf einer weißen Unterlage beobachten, um sich zu überzengen, ob völlige Entsärbung eingetreten ist. Bester als mit dem eigentlichen Reichschen Apparat arbeitet man mit einer Kasche, Fig. 139, deren Gaseinsührungsrohr am Ende geschlossen und das wier dem Flüssigkeitsspiegel mit vielen Keinen Löchern durchbohrt ist, so daß des Ras nicht in einer großen Blase, sondern in vielen Kleinen Bläschen durch

die Fluffügleit ftreicht. Die Berechnung wird gwau wie bei Reichs Brobe gemacht, indem van alle Säure als SO2 rechnet, wobei stets erheblich mehr als beim Durchsaugen burch dodlöfung heraustommt, eben wegen der Gegenwart von 803. Die Gewichtsanalyse (Bestimmung ale Barumfulfat) zeigt, bag bie Ergebuiffe genau finb, und eine folche ift alfo für die gewöhnlichen Fabritproben unnötig. Belbftrebend werben auch hier die Ergebniffe erbeblich zu niebrig ansfallen, wenn man das im Afpirator angezeigte Bolumen nicht auf 0° 4nb 760 mm forrigiert; boch ift bies weniger vichtig, wenn der Apparat immer an demfelben Irte bei ungefähr gleichbleibenber Temperatur tebt, und es fich nur um vergleichende Beriebetontrolle handelt. Natitrlich tann man

102 neben 803 bestimmen, wenn man einmal die Reichsche, und gleiche itig ober gleich barauf die eben beschriebene Brobe macht.

Es muß übrigens darauf aufmerksam gemacht werden, daß schon früher orichläge gemacht worden sind, den bei der Reichschen Probe gemachten ebler zu vermeiben. So hat Ferd. Fischer (Dingl. polyt. Journ. 258, wergl. S. 291) vorgeschlagen, die Gesamtsäuren des Röstgases dadurch zu kimmen, daß man das Gas in einem mit Mineralöl gefüllten Orsats vparat auffängt, die Säuren durch Kalilauge absorbiert und die Bolumenstminderung bevoachtet. A. Frank (Papier-Zeitung 1887, Nr. 60) wendet erst die Reichsche Probe an und titriert dann die Flüssigkeit mit Zehntelsermalnatron aus; der Betrag des letzteren, welcher über die verwendete dmenge hinaus gebrancht wird, zeigt die Menge des neben SO2 vorsadenen SO3 an.

Beftimmung bee Sauerftoffe in Roft. und Rammergafen.

Diefe Bestimmung wird zwar nur ausnahmsweise, neuerdings häusiger früher, in Roftgafen gemacht, aber um so häufiger in dem aus dem Blei-

tammersystem austretenden Gase, und sie soll des Zusammenhanges wegen gleich hier beschrieben werden. Natürlich muß ein in Fabriken regelmäßig ans zuwendendes Verfahren leicht, in kurzer Zeit und mit wenigen Apparaten auszusühren sein.

Bon den früher angewendeten Absorptionsmitteln für Sauerstoff sind mehrere so gut wie ganz außer Gebrauch gekommen, wie Stickornd, das zuerst von Priestlen, dann noch von Scheurer-Restner (Compt. rend. 68. 608), übrigens neuerdings auch von Wanklyn verwendet wurde, aber ganz unzuverlässig ist (vergl. Zeitschr. f. angew. Chem. 1891, S. 78); Eisenorndulshydrat (Bogt, Dingl. polyt. Journ. 210, 103) u. a. m., ammoniakalisches oder salzsaures Aupserchlorür sind ganz gut anwendbar, aber doch nicht so günstig wie Pyrogallol und Phosphor, zwischen welchen beiden die Wahl nur schwanken kann.

Das gewöhnliche Absorptionsmittel für Sauerstoff ist die alkalische Lösung von Phrogallol, welche schon 1820 von Chevreul dazu vorgeschlagen, aber erst beinahe 20 Jahre später von Liebig praktisch angewendet worden ift. Zwar hat Calvert behauptet (Proceedings Manchester Lit. and Phil. Society 1863, p. 184), daß bei der Einwirkung von Kaliumpprogallol auf Sauerstoff Kohlenornd entstehe, also dieses Reagens tein zuverlässiges sei; aber er experimentierte mit reinem Sauerstoff, während Poleck gefunden hat (Zeitschr. f. analyt. Chem. 1869, S. 451), daß eine CO=Bildung bei Gasgemischen mit etwa 20 Bolumprozenten Sauerstoff nicht eintritt. Man kann diese Methode mit der Winklerschen Gasburette oder dem Orsatschen Apparate ausführen, oder auch mit dem von Max Liebig konstruierten Apparate (Dingl. polyt. Journ. 207, S. 37; Wagners Jahresber. f. 1873, 19, 239), der ein außerordentlich rasches Arbeiten (eine Bestimmung in drei Minuten) ermöglicht. Der Apparat (welcher von Dr. Geißler in Bonn angefertigt wird) läßt sich bei Anwendung anderer Absorptionsmittel auch für andere Gase benuten, z. B. mit Ralilauge gefüllt für Rohlensäure. Er arbeitet schneller, als die Winklersche Gasburette, erlaubt aber nicht, wie diese, eine vollständige Analyse eines Gases mit derselben Probe anzustellen. diesen Zwed hat allerdings Liebig einen zweiten Apparat erbacht, in Bezug auf welchen jedoch auf die Quelle (Dingl. polyt. Journ. 207, 44) verwiesen werden muß.

Es ist öfters vorgeschlagen worden, das Gas von etwa vorhandenem Schwefeldioryd oder Oxyden des Stickstoffs, welche (außer N2O) ebenfalls von dem alkalischen Pyrogallol absorbiert werden würden, durch längeres Zusammen- bringen mit einer lösung von Kaliumbichromat über Quecksilber, oder wenigstens durch Behandlung mit Wasser zu reinigen; aber der durch diese sauren Gase verursachte Fehler ist bei der Untersuchung der das Bleikammersystem verlassen- den Gase zu gering, als daß es für den Fabrikgebrauch irgend nötig wäre, ihn zu berücksichtigen (vergl. Bode, Dingl. polyt. Journ. 208, 222).

Man stellt das Reagens gewöhnlich durch Auflösung von 25 g Kalischydrat und 10 g Pyrogallol in 400 ccm Wasser her. Ein Übelstand desselben ist der, daß die Lösung sich allmählich verdickt und lange vorher unbrauchbar

wird, ehe alles Phrogallol wirklich verbraucht ist; es wird dadurch etwas uns bequem und kostspielig.

Phosphor, eines der ältesten Absorptionsmittel für Sauerstoff, ist wieder sehr allgemein in Gebrauch gekommen, seitdem die Art seiner Anwendung gehörig studiert worden ist, und seitdem er auch im Bandel in sehr dunnen Stangen erhältlich ist, welche eine große Absorptionsoberfläche bieten. Raturlich muß man ihn mit Wasser bedeckt halten und nur bei der Arbeit selbst dem zu analysierenden Gase aussetzen. Er wirkt nur bei Temperaturen von 160 an, am besten etwas barüber. Diese Bedingung muß durchaus erfüllt werben, was aber auch im Winter leicht möglich ist, wenn man den Apparat an einem warmen Orte (bei den Kammern) aufbewahrt. Die Wirkung des Phosphors auf Sauerstoff wird allerdings durch Dämpfe von gewissen organischen Substanzen gestört, aber folche fommen im Rammergas nicht vor. Übrigens werben doch die Gase, sowohl für das Pyrogallol als für den Phosphor, oft durch Waschen mit Kalilauge u. dergl. von Säuren befreit, was man aber meist ohne großen Fehler unterlassen kann. Die Wirkung des Phosphors auf den Sauerstoff gibt sich sofort durch Bildung eines weißen Rebels zu erkennen; man muß einige Minuten warten, bis dieser Rebel verschwunden ist, um ficher zu geben, daß die Absorption des Sauerstoffs beendigt ift. Gin einmal mit Phosphorstängelchen beschickter Apparat reicht für viele Hunderte von Unalysen aus; doch sollte der Phosphor durch Umwickelung des Gefäßes mit schwarzem Papier und bergl. vor ber Einwirkung des Tageslichtes geschützt werben, weil sonst unwirksamer roter Phosphor entsteht.

Die Anwendung beider Reagentien kann in einem Orsatschen oder einem Liebigschen Apparate (S. 362), einer Winklerschen, Hempelsichen oder Bunteschen Bürette oder jedem ähnlichen Apparate geschehen; vergl. darüber besonders Cl. Winklers technischschemische Gasanalyse. Von Lindemann ist ein speziell für Phosphor dienlicher Apparat konstruiert worden.

Sehr anzuraten ist es, statt einzelner Proben des Austrittsgases, ober neben denselben, eine Durchschnittsprobe für einen längeren Zeitraum, z. B. 24 Stunden, in der Art zu sammeln, daß man durch einen großen Aspirator mit sehr geringer Hahnöffnung eine gewisse Menge, z. B. 50 Liter, während der 24 Stunden absaugt. Wegen der Langsamkeit des Absaugens wird die in dem Aspirator über dem Wasser stehende Luft sich fast vollständig durchmischen und man kann durch Entnahme einer beliedigen Gasprobe aus dem Aspirator mit ziemlicher Sicherheit auf den Durchschnittsgehalt der Austrittsgase an Sauerstoff schließen. Wir werden diesen Gegenstand im 7. Kapitel bei der Untersuchung der Kammeraustrittsgase näher berücksichtigen.

Bestimmung ber Drybe und Säuren des Stickstoffs in Gasgemengen.

Das Röstgas kann diese Substanzen enthalten, wenn man den Salpeter gleich in oder direkt hinter den Kiesöfen zersetzt, wie in England üblich. Man bestimmt jedoch nur selten die Stickstoffornde und Säuren im Röstgas, und nicht einmal häufig im Kammergas; man kann sich letzteres ersparen, weil die Farbe des Kammergases auf der einen Seite und die Untersuchung der Trops- säuren auf der anderen Seite (vergl. 7. Kapitel) genügende Handhaben für die Führung des Prozesses geben.

Bei guter Betriebsaufsicht werden jedoch die Austrittsgase regelmäßig untersucht, und zwar nicht nur auf ihren Gesamtgehalt an Säuren, sondern auch auf benjenigen an Stickftofffauren. Man tann bies nach ben 1878 von bem englischen Sodafabrikantenverein niedergelegten Regeln tun, die wir im 7. Rapitel wiedergeben werden. Stickoryd ist babei nicht mit eingeschlossen; boch werden wir sehen, daß sich dies leicht mitbestimmen läßt. Stelle geben wir nur einen kurzen Abriß ber von Lunge und Naef in ihren ausführlichen Untersuchungen über ben Bleikammerprozeß (Chem. Ind. 1884, S. 5) angewendeten Methoden zur gleichzeitigen Bestimmung von Stickstoffornden und Schwefelbiornb. Man teilt den von den Rammern abzusaugenden Gasstrom durch ein Schenkelrohr in zwei Zweige, welche mit besonderen Reihen von Absorptionsröhren in Berbindung stehen. Ein Zweig geht durch drei U-Röhren mit konzentrierter Schwefelsaure, welche N2 O3 und N2 O4 zurückält und ein viertes U-Rohr mit angesäuertem Chamäleon (zur Absorption von NO). Der andere Zweig des Schenkelrohres führt zuerst in ein langes, mit Baumwolle ober Glaswolle gefülltes Rohr, wo mecha= nisch übergerissene Schwefelsäuretröpfchen zurückgehalten werden, und dann in zwei U-Röhren mit reiner Natronlauge, zur Bestimmung ber SO2. (Dies ist nicht ganz einwandsfrei, weil ein wenig SO2 in dem Berbindungsrohre selbst zu H2SO4 orndiert und darin zurückgehalten werden kann, aber der dadurch verursachte Fehler kann nur sehr gering sein und eine bessere Methode ist eben noch nicht bekannt.) Am Ende jeder Reihe von U-Röhren befindet sich ein Aspirator, bestehend aus einer Zwanzigliterflasche, eingeteilt in einzelne Liter, verbunden durch einen Bodenhahn oder mit Hahn versehenen Heber mit einer anderen Flasche von gleicher Größe, so daß man die Menge des durch jede der beiden Reihen von Absorptionsapparaten abgesaugten Gases messen tann. Das im Aspirator zuruckbleibende Gas wird auf einen Gehalt an Sauerft off untersucht (Näheres im 7. Rapitel); Stickstoff ergibt sich aus bem Unterschiebe. Das Schwefelbioxyb findet man durch Behandlung der Natronlauge mit Bromwasser und Niederschlagung der aus dem SO2 entstandenen Schwefelfäure mit Chlorbarnum. In der Schwefelsäure werden Stickstofftrioxyd und Tetroxyd in der im 3. Rapitel (S. 219 und 226) beschriebenen Weise bestimmt, indem man sie sowohl mit Chamaleon titriert, als auch im Nitrometer analysiert. Das mit Chamäleon gefüllte Absorptionsrohr soll das Stickoryd zurückalten, welches man dadurch bestimmt, daß man titrierte Ferrosulfatlösung zuset und mit Chamaleon zurucktitriert. Für Gase, welche sehr viel SO2 enthalten, läßt sich diese Methode nicht anwenden; man muß dann darauf Bergicht leisten, das N2O3 und N2O4 gesondert zu bestimmen, und muß nach den im 7. Kapitel für Analyse der Austrittsgase beschriebenen Methoden arbeiten.

Stickorndul ist bisher noch nie direkt in Kammergasen nachgewiesen worden, ist aber doch aller Wahrscheinlichkeit nach in kleinen Mengen vor-

handen. Die früher bekannten Methoden zu seiner Nachweisung und Bestimmung versagen vollständig in Gegenwart anderer Stickstofforyde. Bielleicht ist Knorres Methode (Berl. Ber. 33, 2136) anwendbar, nämlich Berstrennung mit überschisssigem Wasserstoff in einer Drehschmidt schmidt serstrennung mit überschisssigem Wasserstoff in einer Drehschmidt schmidt schen Platinstapillare oder aber die von Pollaf (Inaugural-Differtation, Prag 1902, S. 52) gefundene Methode, wonach man das Gas, gemischt mit reinem Kohlenmonoryd, in einer hellrotglühenden Drehsch in id tschen Kapillare verstrennt, die Kontraktion mißt und das gebildete Kohlendioryd bestimmt. Die Kontraktion, benn 2 Vol. NO + 2 Vol. CO = 1 Vol. N2 + 2 Vol. CO2; aber 1 Vol. N2O + 1 Vol. CO = 1 oder N2 + 1 Vol. CO2. Das Volum des bei der Verbrennung entstehenden Kohlendioryds ist nach denselben Gleischungen gleich dem des vorhandenen NO + N2O. Folglich erhält man das Volumen N2O, wenn man von dem Volum des gebildeten CO2 das doppelte der ersten Kontraktion abzieht.

Fünftes Kapitel.

Die Konstruktion der Bleikammern.

Im historischen Teile, S. 5, ist es schon erörtert worden, in welchen Stadien sich die Konstruktion desjenigen Apparates herausgebildet hat, in dem bis auf die neueste Zeit sämtliche Schwefelsäure des Handels, mit Ausnahme des rauchenden Vitriolöss, erzeugt wurde und auch heute noch größtenteils erzeugt wird, nämlich der Bleikammer. Der Grund sitr diese Ersindung liegt darin, daß die Schwefelsäure in der Art gebildet wird, daß der Lustsauerstoff durch Vermittelung von Sticksoffsäuren auf die schweflige Säure, mit Einbeziehung der Atome des Wassermolekuls, übertragen wird:

$$SO_2 + O + H_2O = SO_4H_2$$

Sämtliche hier in Betracht kommenden Körper, mit Ausnahme des Endproduktes, sind entweder gasförmig, oder sie werden, wie das Wasser, im bampfförmigen Zustande (bieses jedoch zuweilen im zerstäubten Zustande) angewendet, können also für unsere Zwecke sämtlich als Gase angesehen werden. Ferner braucht die Reaktion eine gewisse Zeit, indem die als Sauerstoffüberträger dienenden Stickstofforyde sich oftmals reduzieren und wieder orydieren mussen, und die Gase und Flussigkeiten nur allmählich in so innige Mischung miteinander geraten, daß sie wirklich in Reaktion treten können. Es muß also ein Raum vorhanden sein, welcher großen Mengen von Gas gestattet, längere Zeit darin zu verweilen. Man denke daran, daß nach der oben S. 343 und 344 gegebenen Berechnung für jedes Kilogramm verbraunten Schwefele, wenn es Rohfdwefel war, 6199 Liter, und wenn es Schwefelkies war, 8145 Liter Gas, auf 0° und 760 mm Quechilberdruck reduziert, in Reaktion treten muffen, und diese Zahlen werden durch die höhere Temperatur, den Wasserdampf u. f. w. noch ganz erheblich vergrößert. Es müssen also ganz bedeutende Räunilichfeiten hergestellt werden, um diese großen Gasmengen zu beherbergen. Ta man es nun aber mit den stärksten Cauren, sowohl in gasförmiger als fluffiger Form, zu tun hat, so kommen die meisten sonst zum Ban von Apparaten gebrauchten Materialien als unmöglich außer Betracht, und da von den wenigen tauglichen das Glas, Porzellan und andere durch die erforderliche Größe der Apparate ausgeschlossen sind, so bleibt in der Tat nur ein Material übrig, welches billig und zugleich tauglich genug zu dem Zwecke ift, nämlich bas Blei. Die Nachteile dieses Metalles: seine große Schwere, seine Beichheit und geringe Festigkeit, seine Leichtschmelzbarkeit, sein verhältnismäßig immer noch hober Breis,

müssen zurücktehen vor den Borteilen str diesen Zweck, welche unter den unsedlen Metallen kein einziges mit ihm teilt. Diese sind: große chemische Widersstandsfähigkeit gegenüber den sauren Gasen und der am Boden sich ansammelnden slüssigen Säure; seine Dehnbarkeit, welche es erlaubt, es in großen Taseln zu walzen, seine außerordentliche Biegsamkeit und Zähigkeit, durch deren Hilfs man ihm leicht alle möglichen Formen geben kann, und schließlich gerade seine Leichtschmelzbarkeit, welche es erlaubt, die Nänder zweier Taseln durch Zusammensschmelzen mit einem Bleistreisen so vollständig zu vereinigen, daß sie sür alle praktischen Zwede ein Ganzes bilden, und es daher möglich ist, Gesäße von beliebig großen Dimensionen und beliebiger Form herzustellen, wenn man nur dasur sorgt, daß die Wände des Gesäßes von außen unterstützt werden, und nicht durch ihr eigenes Gewicht zusammensinken können.

Einen ganz besonderen Vorteil gewährt die Anwendung des Bleies das durch, daß man selbst nach einer Reihe von Jahren, wenn die Kammern vollsständig unbrauchbar geworden sind, den größeren Teil ihres Wertes durch Umsschmelzen des Materials wiedererhalten kann; selbst der bleihaltige Schlamm kann noch zugute gemacht werden.

Bersuche, die Schwefelsäurekammern aus anderen Materialien als Blei herzustellen, sind völlig fehlgeschlagen. Dahin gehören die Borsichläge von Leyland & Deacon (Patente vom 10. Sept. und 2. Dez. 1853; Wagners Jahresber. 1855, S. 48), sie aus hartgebrannten Tonsteinen, Schiefer, Sandstein, Basalt u. s. w., mit einer Mischung von geschmolzenem Schwefel und Riessand als Mörtel, zu bauen. Bulkanisierter Kautschut oder Guttapercha sind ebenso wenig verwendbar; Krafft hat gesunden (Wagners Jahresber. 1859, S. 137), daß in einer Schwefelsäurekammer Guttapercha über sechsmal mehr als Blei dem Gewichte nach, und beinahe 1½ mal mehr der Obersstäche nach verliert. Übrigens wäre Guttapercha schon darum untauglich, weil es bei der Kammertemperatur schon erweicht und dann von den Gasen gewiß viel schneller angegriffen wird. Simons Zeiodelit (Dingl. polyt. Journ. 155, 100), ein Gemenge von 19 Schwefel mit 42 Glaspulver, in halbzölligen Taseln anzuwenden, ist sicher nie praktisch für diesen Zweck probiert worden. Ebenso wenig Glastaseln u. dergl., die man auch vor geschlagen hat (Wilson).

Wir wenden uns also zunächst zur Beschreibung des Baues ber Bleis kammern.

Die Kammern werden immer in einiger Höhe über dem Boden angebracht; man findet sie wohl jetzt nirgends mehr auf der Hüttensohle selbst oder auf so niedrigen Fundamenten ruhend, daß man nicht mindestens unter ihnen herumsgehen könnte; fast immer aber sind sie bedeutend höher angebracht, als für den eben erwähnten Zweck an sich nötig wäre. Der erste Zweck davon ist freilich nur der, daß man sich immer davon überzeugen könne, ob die Kammern dicht halten; wenn ihr Boden nicht ganz leicht zugänglich ist, so kann es vorkommen, daß sehr große Mengen von Schweselsäure in den Erdboden einsidern, ehe man etwas davon gewahr wird, und dies bedeutet nicht allein einen Berlust von Schweselsäure, sondern, was noch schlimmer ist, die Fundamente werden dadurch untergraben und zerstört, und das ganze Gebäude kann plöplich zusammens

stürzen. Die Kosten für die höhere Fundamentierung der Kammern auf Pfeilern u. dergl. sind ja nicht verloren, denn man gewinnt dann den ganzen Raum unter ihnen entweder als Magazin, welches im Winter durch die Kammern immer auf einer mäßig hohen Temperatur erhalten wird, oder kann ihn sogar, wenn man Höhe genug hat, zum Aufstellen der Kiesösen u. dergl. benuten. Früher fand man Fabriken, welche wegen Raummangels sogar Sulfatösen, Sodaösen u. s. f. unter den Kammern angelegt hatten; diese stehen dann freilich, damit ihr Bodengebält nicht durch die strahlende Wärme der Schmelzösen Schaden leidet, 9 dis 11 m hoch über dem Boden; wenn nur die Kiesösen, welche nicht so heiß werden, darunter stehen, kommt man mit 5 dis 6 m aus; für Lagerzwecke allein genügt meist schon 3 m Pfeilerhöhe.

Wie auch immer die Kammern gebaut sein mögen, so muß man sich zus nächst davon überzeugen, daß das Erdreich ein gutes Fundament abgibt; denn wenn sich der Baugrund an einer Stelle mehr als nach der anderen senkt, so muß die Kammer aus dem Lot und ihr Boden aus der Wage kommen, was bei der Füllung des Bodens mit Säure und der Instabilität der Kammer-wände große Unannehmlichkeiten zur Folge hat. Kiesiger oder steiniger Baugrund ist der beste, nächstem sandiger oder koniger; ein mergeliger oder kalkiger Baugrund sind schlecht, weil denn doch durch Zusall Säure verschüttet werden kann, welche ihn angreift, und selbst bei manchen Lehmsorten ist dies schon bedenklich. Man muß sich in solchen Fällen dadurch helsen, daß man den ganzen Boden unterhalb der Kammern asphaltiert, um ihn zu schützen.

Die Pfeiler, auf welche die Kammer zu stehen kommt, mussen selbstrebend bis auf den "gewachsenen" Boden herabreichen, wie bei gewöhnlichen größeren Hochbauten. Ist dieser zu tief unter Ackerkrume, Schutt u. dergl. vorhanden, so daß es zu kostspielig sein würde, bis zu der Tiese, wo man ihn sindet, auszuschachten und aufzumauern, so muß man nach bekannten baulichen Regeln Pfähle einschlagen und auf diesen bauen.

Die Pfeiler selbst können aus Manerwerk, Stein, Gußeisen oder Holz bestehen. Bisweilen findet man statt einzelner Pfeiler ganze Mauern, nämlich zwei Längsmauern, welche durch Querschwellen verbunden sind, und welche durch Fenster, Türen u. s. w. unterbrochen sein können, wie es die Skizze in Fig. 140 zeigt.

Solche Längsmauern erfordern viel Material, und machen den Raum unter den Kammern dunkel, trot der Fenster. Sie sind nur zweckmäßig, wo man die Kammern ungewöhnlich hoch anlegt, um Öfen darunter anzubringen, und wo man Pfeiler nicht für stark genug für die große Höhe hält. Bis 8 m wenigstens wird man Pfeiler vorzichen.

Die Pfeiler sind am billigsten, wenn sie aus Holz oder Ziegeln hergestellt sind; viel seltener sinden sie sich aus Steinen gemauert; dagegen bestehen sie häusig aus dem zwar teureren, aber viel dauerhafteren und solideren Eisen. Wenu man sie aus Holz macht, so muß man dazu gute Stämme oder kantig behauenes Holz von mindestens 0,25, besser 0,30 m Seite nehmen. Wan wendet fast immer Nadelholz an, meist Kiefernholz; doch ist das amerikanische Fichtenholz (Pechstiefer, Pitch-pine) oder das Holz der Weimutskiefer (yellow-

pine), wie sie beim Schiffsbau angewendet werden, trot des höheren Preises wegen der viel größeren Dauerhaftigseit dem Riefernholze vorzuziehen. Dies gilt übrigens nicht nur von den Fundamentpseilern, sondern noch viel mehr von dem Gerüst der Rammer selbst; aber es dürften diese Holzarten im Inneren kontinentaler Länder oft zu schwer erhältlich und auch zu teuer sein. Ie nach der Höhe der Pseiler und dem daranf liegenden Gewichte (welches man = 580 kg pro Duadratmeter Grundsläche für die Rammersaure in einer vollen Rammer und = 730 kg für das Gesamtgewicht von Blei, Holz und Säure anschlagen kann) muß ihre Dicke, ihr Abstand und ihre Berstrebung verschieden sein; aber wenn man als Durchschnittsdimension eine Höhe von 3 bis 4 m rechnet (höher wird man hölzerne Pseiler nicht leicht machen), so werden sie nicht weiter als

Fig. 140.

3 bis höchstens 3,8 m von Mitte zu Mitte voneinander abstehen dirfen. Jedenfalls sind sie auf einer steinernen Schwelle fundamentiert, welche aus dem Boben herausragen sollte, damit keine Feuchtigkeit und noch weniger Säure an das untere Ende des Pfostens kommen kann; der Fundamentstein hat oben eine Aushöhlung von 15 bis 25 mm Tiefe, in welche der Fuß des Pfostens genau einpaßt und davon festgehalten wird; zuerst gießt man aber ein wenig Teer ober Asphalt hinein.

Oft findet man gemauerte Pfeiler. Auch diese macht man nicht gern iber 4 m Sobe, obwohl sie bis 5 m vorkommen; man gibt ihnen mindestens 0,45, besser 0,60 m im Quadrat. Sie werden aus gewöhnlichen Mauerziegeln, am besten mit sehr kalkarmem Wörtel, gemacht. Die gemauerten Pfeiler sind in vielen Fabriken durch gußeiserne ersetzt worden, weil sie beim Überstießen von Säure sehr leiden, und namentlich oben, wo die Balken aufliegen, morsch werden.

Auf bem Kontinent, wo man für tältere Winter und heißere Sommer Sorge tragen muß, als in England, und bemnach die Kammern in ein ganzes Haus einschließen muß, tann man die Pfeiler für die Kammern gleich an die Seitenmanern des Pauses anschließen; besser jedoch hält man sie ohne Berband mit den letteren, weil sie sich in verschiedener Weise von diesen senten.

Bei breiteren Rammern (7 m und bartiber) findet man auch tombinierten Ban, nämlich Mauerpfeiler für die beiden Längsfeiten und hölzerne Säulen zur Stilte bes Zentrums.

Fig. 141.



←0.30 +



Fig. 143.

Steinerne Pfeiler burften wohl nur felten fit Gauretams mern angewendet werben. Bruchsteine kann man gar nicht benten, wenn man nicht bie Pfeiler ganz außerorbentlich groß und plump machen will, und

Quaberfteine find an ben meisten Orten viel ju Im Ubrigen find natürlich fteinerne Pfeiler äußerst solid und fast unverwitstlich, außer wenn die Steinsorte sehr weich und mitrbe ift. Selbst Kalkstein, wenn er gut geteert ift ober durch Reglers Fluofilikate faurefest gemacht wird, konnte noch allenfalls angewendet werden;

besser vermeidet man ihn natürlich.

Bon den größeren Fabriten in England werben neuerdinge, trot der größeren Anschaffungs tosten, fast allgemein gußeiserne Pfeiler für die Kundamentierung ber Kammern angewendet. Man kann biefe bis 9 ober felbft 11 m boch machen; fie nehmen fehr wenig Raum weg, und find fo gut wie unverwühlich, wenn fie bin und Man tann ihnen wieber angestrichen werben. bedeutend höhere Laften zumuten als ben anderen Pfeilern, außer wenn man biese unbequem bid nimmt, und kann fie durch angegoffene Ronfolen ober Schuhe ober felbst fpater burch angeschraubte Stude zugleich als Stütpunkte für viele andere Zwede benupen, was bei hölzernen ober gemauerten Pfeilern nur in fehr beschränktem Mage ber Fall ist. Man muß freilich ein gemanertes ober fteinernes Fundament bis zur Erbbobenhöhe ober etwas darliber aufführen, und in dem oberften Stein wieder eine Bertiefung ausarbeiten, in welche ber Fuß bes eifernen Pfeilers paßt, wie es oben bei dem hölzernen beschrieben worden Dber man bohrt Löcher in ben Stein, entfprechend anderen im Sauleufuße, und ftellt bie Berbindung durch mit Blei vergoffene Rrampen u. bergl her.

Den gufeisernen Pfeilern gibt man neuerbinge oft ben Querichnitt eines H und verjungt fie etwas von unten nach oben. Fig. 141 wird bies beutlicher machen, wobei auch auf jeder Seite ein Schuh gur Anbringung von Streben



₹ 0.20 > ¥-0.50 →

für das darauf liegende Balkenwerk angegossen gezeigt ist. Häusig sind solche Schuhe auf allen vier Seiten angegossen. Eine andere Konstruktion mit kreuzjörmigem Querschnitt zeigt Fig. 142. Diese Konstruktionen sind besser geeignet zur Andringung von Konsolen u. dergl. Bei größerer Höhe, als es in der Zeichnung angenommen ist, mussen die Pfeiler entsprechend stärker sein, z. B. sür 7 bis 8 m Höhe unten 0,30 m im Durchschnitt. Man kann solche Pfeiler, unbeschadet der Stadilität der Kammern, die zu Entsernungen von 6 m voneinander andringen, wenn nur das darauf liegende horizontale Gebälk ents sprechend stark ist.

Zuweilen werden die Pfeiler aus Schmiedeeisen nach der Fig. 143 gezeichneten Konstruktion gemacht, die zwar etwas teurer als Gußeisen, aber zuverlässiger und haltbarer ist.

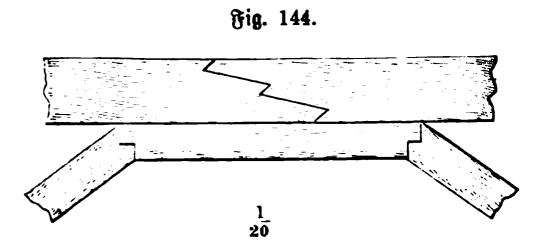
In den meisten Fabriken werden die Pfeiler so gestellt, daß sie gerade unter das Seitengerüst kommen, welches die Kammerwände und bei dem engslischen System auch die ganze Decke zu tragen hat. Dies ist jedoch nur für sehr schmale Kammern genügend; bei breiteren (von 6 m an) muß man eine mittlere Pfeilerreihe hinzusügen, um ein Durchbiegen der Bodenbalken zu vershüten. Da aber das Gewicht der Säure in einer vollen Kammer das Viersfache von dem des Bleies und Holzes zusammen betragen kann, so scheint es richtiger, die Pfeiler mehr nach innen zu stellen, in welchem Falle zwei Reihen selbst für eine Kammer von gewöhnlicher Weite zureichen.

Über ben Pfeilern liegen nun zunächst, nach englischem Bauspsteme, bie ben längsten Dimensionen ber Rammer parallel laufenben Längeschwellen. Wenn die Kammer statt der einzelnen Pfeiler eine fortlaufende Mauer hat, so genügt eine Abbedung berselben mit einer 0,050 m ftarken Bohle; wenn es dagegen einzelne Pfeiler sind, so muß die Längeschwelle eine solche Stärke haben, daß der ganze Ubrige Bau der Kammern, Holz und Blei, darauf ruhen kann, und die Stärke wird bann noch von der lichten Beite zwischen den einzelnen Pfeilern abhängen. Bei Kammern von 6 m Sohe und bei einem gegenseitigen Abstande der Pfeiler von ebenfalls 6 m sollten die Längsschwellen nicht weniger als 0,30 m Breite auf 0,35 m Höhe haben, und außerdem durch Streben unter-Stützt sein, wie es in Fig. 144 (a. f. S.) beutlich ersichtlich ift. Bei engerem Abstande der Pfeiler, also z. B. 3 bis 4 m, genügt für die Längsschwellen Holz von 0,23 × 0,30, immer auf der hohen Rante. Die Stöße ber einzelnen Balten, welche die Längeschwellen bilden, sollen gut verbunden sein, z. B. wie dies Fig. 144 zeigt, und zwischen die Pfeiler zu liegen kommen, da, wo sie von unten durch die Streben unterftust werden. Die obere Fläche der Längsschwellen muß auf das sorgfältigste mit der Wage von einem Ende der Kammer bis zum anderen horizontal abgerichtet werben.

Über die Längsschwellen kommen nun die Duerschwellen, welche von einer Längsseite der Kammer zur anderen laufen, aber zugleich lang genug gemacht werden, um nicht nur das Gebälf des Kammergerüstes zu tragen, sondern auch auf beiden Seiten einen Gang um die Kammern herum darauf anbringen zu können. Übrigens braucht man zu dem Zwecke nur jede dritte oder selbst vierte Schwelle hinreichend (1½ m auf jeder Seite) vorstehen zu

lassen. Auf dem Kontinent macht man diese Schwellen häusig von ganz oder beinahe quadratischem Duerschnitt, in England dagegen immer aus starten, auf der hohen Kante stehenden Bohlen, und es scheint in der Tat die letztere Konstruktion den Vorzug zu verdienen, weil man auf diese Weise die Stützpunkte für den Kammerboden sür gleiches Holzvolumen viel mehr verteilt und der Bau dadurch stärker wird.

Auch hier kommt es auf die Spannweite an, um zu bestimmen, welche Stärke das Holz haben muß. Bei Kammern von erheblich unter 6 m Breite, die man wohl neuerdings nicht häusig sindet, kann man ohne Nittellängs; schwelle auskommen und die Duerschwellen 0,075 × 0,225 m und von ents sprechender Länge nehmen; wenn dagegen die Kammer 6 m und darüber breit ist, so kann man nicht gut ohne eine Mittelreihe von Pfeilern und Längsschwellen auskommen, und kann dann, wenn es Schwierigkeiten macht, so lange Bohlen zu



bekommen, ohne Anstand
zwei Längen bavon ans
wenden, welche auf der
Wittelschwelle und je einer
Randschwelle und je einer
Randschwelle aufruhen.
Der Horizontalabstand der
Bohlen ist gewöhnlich
0,30 m von Zentrum zu
Zentrum. Manche Fabris

ten nehmen sie 0,075 × 0,275 m stark. Die Länge der Onerschwellen wird gleich der Breite der Kammern, + der Stärke des Kammergerüstes, + der Weite des Umganges um die Kammern.

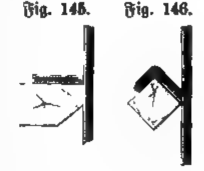
Die Duerschwellen werden nun mit einer Dielung von 0,025 m Stärft belegt, welche ebenfalls völlig horizontal nach allen Seiten hin gelegt werden muß. Dem Werfen der Dielen, welchem sie durch die spätere Erwärmung sehausgesetzt sind, muß man nach bekannten Regeln der Zimmerkunst vorzubengesuchen. Die Kanten der Dielenbretter sind abgestoßen, so daß ein vollkomme ebener Boden mit nicht fühlbaren Rizen entsteht.

Es sindet sich übrigens auch, namentlich häusig in kontinentalen Fabrike ein anderes Bauspstem für den Unterbau der Kammern. Es werden dazunächst von Pfeiler zu Pfeiler quer über die Breite der Kammer starke Dusschwellen gelegt; auf diese kommen Längsschwellen in großer Anzahl, ähns den Bodenbalken eines gedielten Fußbodens, und darüber die Dielung wie wöhnlich, so daß also die Dielenbretter wieder quer über die Breite der Kammellaufen.

Darüber kommt nun das eigentliche Kammergebälk, welches zur Unstützung und Aufhängung der Bleiwände dient. Es besteht für jede Wand Kammer aus einer Boden- und Deckschwelle, welche durch eingezapfte Stär vereinigt und durch Riegel oder Streben weiter verbunden werden. Die Stärsind entweder von quadratischem Querschnitt, und dann gewöhnlich bei Kammerhöhe von 6 m 0,15 m im Quadrat, oder oblong, z. B. 0,175 × 0,07 die Schwellen ebenso start, aber flach liegend, die Ständer so in sie eingez

daß ihre längere Seite quer über die Schwelle fommt, also sie gerade bedt. In den Eden greisen die Schwellen übereinander, wobei sie ineinander einsgesalzt sind. Wenn man keine Querriegel anwendet, so gibt man den Ständern 1 m Horizontalabstand voneinander; wenn man sie aber durch Querriegel versbindet, kann man sie eher einige Zentimeter weiter stellen. Die Querriegel sind 0,08 × 0,05 m start, werden nur wenig in die Ständer eingelassen, um diese nicht zu sehr zu schwächen, und kommen etwa alle 1,2 m bis 1,4 m Vertikale

abstand voneinander; zugleich erreicht man es auf diese Weise, daß das Rammerblei etwas von den Ständern absteht; dies ist sehr zweckmäßig, weil es gerade da, wo es nicht von der Luft berührt und abgefühlt wird, am meisten Neigung hat, von der Säure korridiert zu werden; auch können Insesten aus dem Holze in dasselbe eindringen.). Es kommt sogar häusig vor, daß man die Querriegel in speziellen Formen schneidet



(Fig. 145 und 146), damit dieselben das Blei nur in einem Punkte berühren. Beinahe dieselbe Wirkung kann man durch Anwendung von Rundhölzern ersteichen.

Die beste Holzart für biesen Zweck, wie auch für alle anberen Fälle, wo es sich um Säuren handelt, ist die Pechtieser (Pinus Australis, pitch-pine), vergl. S. 369 ober auch Weimutstieser (Pinus Strobus, Vellow pine); aber

da diese tener sind, so nimmt man doch auch oft gewöhnliches Kiefernholz. Es ist gut, dieses gegen die Wirkung der Säure durch einen Kalkaustrich zu schutz gegen Feuersgesahr dietet. Ein anderer Schutz in ersterer, wenn auch nicht in letzterer Beziehung, besteht im Anstreichen des Holzwerles mit Steinstohlenteer oder noch bester mit "präpariertem Teer", d. h. einer Auflösung von Teerpech in schweren Steinsohlens

Fig. 147.

teerölen (vergl. Lunge und Köhlers Steinkohlenteer und Ammoniak, 4. Aufl., I, S. 411). Letterer bringt besser in die Boren des Holzes ein und läßt beim Trocknen nicht so viele Risse; er ist bem roben Teer überhaupt zum Anstrich von Holz, Gisen und Mauerwerk vorzuziehen und kommt dabei kaum teurer.

Der Anftrich bes Holzwerkes follte zweimal gemacht werben, und zwar ebe bas Blei angebracht ift, fo bag man mit bem Pinfel überall hintommen fann.

Befonders forgfältig muß man verhuten, bag Gaure in die Löcher tommt, wo die Ständer in die Schwellen eingezapft find. Bier barf tein leerer Raum

^{&#}x27;) Ich habe in Berticht, f. angew. Chem. 1897, S. 527 einen folchen Fall beschrieben, wo die betreffenden Rafer den Arten Tetropium luridum und Hylotrupes bajolus angehörten.

vorhanden sein, in den Säure eindringen könnte; vielmehr müssen alle Fugen mit Teerpech und dergl. ausgefüllt sein. Zuweilen schneidet man den Fuß des Ständers und den entsprechenden Teil des Zapfloches in der Bodenschwelle sattelsörmig aus, wie es Fig. 147 (a. v. S.) zeigt. Zwei kleine Bleiröhren aa führen alle irgend in die Fugen gelangende Säure in den niedrigsten Punkten ab.

In Frankreich werden zuweilen die Ständer gar nicht in die Bobenschwelle eingezapft, sondern stehen einfach auf derselben und werden nur durch

Reibung festgehalten.

Sei es, daß man Duerriegel anwendet oder nicht, so muß man doch jedensfalls noch diagonale Streben anbringen, um dem ganzen Gerüst Stadislität zu geben. Es ist ziemlich gleichgiltig, wie diese Streben angebracht werden, so-lange dies nach den bekannten Regeln der Zimmerkunst geschieht.

Wenn die Kammern unter freiem Himmel stehen, wie es in England das allgemein Übliche ist, so macht man eine Längsseite des Gerüstes etwa 0,30 m höher als die andere, damit das Regens und Schneewasser einen Ablauf von der Kammer hat, und an der niedrigeren Seite bringt man dann eine Wassersrinne an, welche so konstruiert sein muß, daß das Regenwasser nicht an der Kammerwand hinunter in die Kammersäure am Boden laufen kann.

Zuweilen konstruiert man das Kammergerüst aus Winkeleisen. Dies gibt natürlich einen sehr dauerhaften, netten und reinlichen Bau, bei dem der Nachteil einer Überhitzung des Bleies gar nicht auftreten kann. Doch sind solche Gerüste etwas kostspielig in der Anlage und mulsen auch oft durch Anstriche geschützt werden; die Befestigung der Laschen ist auch schwieriger als bei Holzgerusten. Daher trifft man doch eiserne Kammergerüste nur selten, viel weniger als bei Gay-Lussac- oder Glovertürmen. In einer von mir besuchten Fabrik, wo sich solche sehr gut bewährt haben, bestehen die Seitengerüste aus Schienen von schwachen Winkeleisen, die senkrechten 2,9 m, die wagerechten 2,13 m voneinander entsernt. Eiserne Nägel sind gar nicht vorhanden; die Bleilaschen sind einsach um die Schienen herumgebogen und halten auch so sehr gut. Die Decke ist in ganz ähnlicher Weise an Winkeleisen ausgehängt.

Man ist jest so weit, um die Kammer selbst aufbauen zu können, und wir betrachten daher jest das Kammerblei. Man läßt sich dazu die Bleitaseln in der größten Breite, welche das Walzwerk liefern kann, und von passender Länge walzen, um so wenig als möglich Nähte zu haben. Die Stärke des Bleies wird in England mindestens zu 6 Pfd. auf den Quadratsuß genommen, was auf das Quadratmeter 29,22 kg ausmacht, und einer Dicke von 2,6 mm entspricht. Hin und wieder sindet man siedenpfündiges Blei (= 34 kg per Quadratmeter oder 3,03 mm Dicke) für die schmalen Seitenwände und die Decke angewendet, oder auch für die erste Kammer eines ganzen Systems.

Dbige Dicke genügt vollkommen, um bei rationeller Behandlung die Kammern erst nach zehn ober mehr Jahren erneuern zu müssen; gerade der Boden, den man früher aus stärkerem Blei machen zu müssen glaubte, hält unter gewöhnlichen Umständen am längsten, weil er nicht so heiß wird wie die Wände und die Decke, und weil er durch den sich sammelnden Schlamm von Bleisulfat sehr geschützt wird; nur bei grober Vernachlässigung, wenn stüssige

Salpetersäure mit ihm in Berührung kommt, kann er sehr schnell unbrauchbar werden, sei er von dickerem oder dünnerem Blei. Doch hat sich in Stolberg (Auskunft von 1902) gezeigt, daß bei Anwendung von Zinkblende in der. Tat der Kammerboden am meisten leidet und deshalb aus stärkerem Blei gemacht werden muß, ebenso wie die Kopfwand der Kammer. Besonders zeigt sich jene Erscheinung am Rande der Kammer, wo sich das Quecksilber (das die schnelle Abnuzung heibeisührt) mehr als in der vom Bleischwamm geschützten Mitte ansammelt und zuweilen in Kügelchen sichtbar ist. Schon nach drei Jahren war manchmal das Blei hier durchgefressen, besonders da, wo das nach innen umgeschlagene Seitenblei das Bodenblei überdeckt. Deshalb wird jetzt der letztere am Rande noch stärker als in der Mitte genommen und wird dort mit säuresesten Steinplättichen überdeckt. Der Angriff des Quecksilbers ist neuerdings mehr als früher hervorgetreten, weil man mit heißeren Röstgasen arbeitet und so mehr Quecksilber in die Kammer selbst gelangt.

In Amerika ist die gewöhnliche Dicke des Bleies nur 5 Pfd. per Quadrats suß, ja zuweilen nimmt man nur 4 Pfd. Blei (Soc. Chom. Ind. 1885, p. 27); aber dies scheint eine sehr übel angebrachte Sparsamkeit und ist jedenfalls nur bei Anwendung von Rohschwefel möglich.

Andererseits wird in einigen der besten englischen Fabriken nicht nur siebenspfündiges Blei für alle Kammerwände verwendet, sondern an den am meisten der Abnutzung ausgesetzten Stellen, nämlich der Vorders und Hinterwand der ersten Kammer und einigen Fuß der daran grenzenden Längsseiten derselben, nimmt man neunpfündiges Blei. Es kommt auch vor, daß man die Seitensplatten oben und unten auf je 0,6 m etwas dicker walzt, weil diese Teile auch mehr leiden. Bei möglichst rationellem Ban dieser Art können Kammern mehr als 20 Jahre dauern.

Auf die Qualität des Bleies kommt natürlich viel an. Wir haben schon im 3. Kapitel (S. 175) gesehen, daß man früher durchaus nicht einig darüber war, ob reines oder unreines Blei der Wirkung der Schweselsäure besser Widerstand leistet. Nach den Untersuchungen des Verfassers mit E. Schmid (S. 176) ist aber ohne alle Frage reines (weiches) Blei am besten, im Gegensatz zu der Ansicht vieler Fabrikanten, daß "hartes Blei" sich sür Bleikammern besser als Weichblei eigne. An jener Stelle (Zeitschr. f. angew. Shem. 1892, S. 642) sind folgende Analysen von sür Kammern bestimmtem Blei angesührt: 1. Weichblei der Muldener Hütte 0,001 Proz. Cu, 0,044 Bi, 0,0004 Bb, 0,0005 Fo, 0,0004 Sn, 0,0005 Ag, As = 0; 2. Weichblei von Wilh. Lenende et er & Romp. in Köln: 0,0034 Proz. Cu, 0,0019 Bi, 0,0029 Sb; Spur Fo, 0,0047 As, 0,00025 Cd, Spur Ni und Co, 0,0010 Ag, 0,0002 Zn, 0,0024 O.

G. E. Davis (Chemical Engineering I, p. 142) gibt folgende Analysen von "chemischem Blei", ohne Angabe der Hertunft. Ich gebe sie in abgekürzter Form, da die im Original angegebenen zehnmillionenstel Teile weit über die wirkliche Genauigkeit der Analysen hinausgehen. Die folgenden Zahlen bedeuten Willigramm pro Kilogramm des Bleies.

	-			•				_				-	A	В	C	D
Antimon .	•			•	•			•	•	•	•	•	17	19	64	32
Aupfer .	•	•	•	•	•	•	•		•	•		•	21	13	14	19
Silber	•	•	•	•	•	•	•	•		•	٠	•	22	14	39	16
Eisen	•	•		•		•	•		•		•	•	3	. 2	12	2
Radmium	•	•	•		•	•	•			•	•		1	1	1	2
Wismut .	•		•	•			•	•		•	•		4	2	22	4
Zinf											•	•	2	1 1	2	3
Schwefel .					•							•	1	2	2	1

Nach Eng. and Min. Journ., 8. März 1902 (Soc. Chem. Ind. 1902, p. 510) wird in Missouri eine besondere Sorte Blei als "chemisches hartes Blei" bezeichnet, das etwas Kupfer und Antimon enthält aber nicht von bestimmt festgehaltener Zusammensexung. Dieses Blei gilt gewöhnlich 5 Cents pro 100 Pfb. (= etwa 20 Pf. pro 45 kg) mehr als gewöhnliches Missouriblei.

Mühlhäuser (Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 758) gibt Analysen von drei Weichbleisorten aus Chicago und St. Louis.

Leyendeder (Engl. Pat. Nr. 2756, 1901) patentiert für chemische Zwede den Zusat von 0,1 bis 0,5 Proz. Kupfer oder 0,1 bis 0,5 Proz. Kupfer und 0,1 bis 0,3 Proz. Antimon zu Blei. (Es ist kaum verständlich, was ein solches Patent gegenüber den S. 176 erwähnten, von Hochstetter und dann von mir mit E. Schmid vor vielen Jahren veröffentlichten Untersuchungen, auf denen es ganz und gar basiert, bedeuten soll. Ein einzelner darf sich doch nicht einsach die Früchte von Arbeiten aneignen wollen, die ein anderer im Interesse der Gesamtheit gemacht und veröffentlicht hat.)

Durch Herrn Dr. R. Hasenclever empfing ich folgende in Stolberg gemachte Analysen eines gewöhnlichen Weichbleies und eines Obigem ents sprechenden Blei "Extraqualität" von W. Lependecker & Co. in Kölns Ehrenfeld (März 1901).

						- الم										1	Weichblei Proz.	Extraqualitāt Proz.
3i	•		•	•			•		•		•	•					0,00501	0,00005
Cu			•	•	•	•				•		•	•	•	•	i	0,01787	0,06683
Cd	•	•		•	•		•							•	•		0,00004	0,00003
18	•	•			•	•	•	•			•	•	•	•	•	į	Nichts	0,00002
3b		•	•	•	•			•		•						•	0,00039	0,05025
Fe	•			•		•		•		•			•				0,00089	0,00074
Zn														•	•	I	0,00082	0,00122

Von Antimon ist in der "Extraqualität" so wenig, daß es seinen nach meinen Untersuchungen geradezu schädlichen Einfluß gegenüber dem überwiegend günstigen des Kupfers nicht zeigen kann. Vermutlich ist aber auch die außersorbentlich geringe Menge des Wismuts (1/100 von dem sonst öfters im Weichblei

Bleilbten. 377

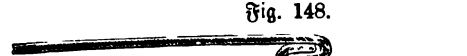
enthaltenen) hier wichtig. Das von Graffweg & Co. in Düsselborf empfohlene Blei für die Krellschen Säurekonzentrationsapparate (vergl. 9. Kapitel) dürfte etwas ganz Ühnliches sein.

Es empfiehlt sich, alle Bleitafeln vor dem Gebrauche durch "Plätten" von allen zufälligen Unebenheiten und beim Transport entstandenen Einbiegungen zu befreien. Zu diesem Zwecke wird das Blei um eine 15 om dicke Holzwalze eng herumgerollt und während der ganzen Zeit mit einem Holzhammer platt geschlagen.

Das Zusammenfügen der Bleitafeln geschah in der ersten Zeit durch das gewöhnliche Zinnbleilot (Schnelllot), welches zwar in der Anwendung sehr bequem ist, aber die äußerst unangenehme Eigenschaft hat, durch die Säure bald zerfressen zu werden, indem sich ein galvanischer Strom bildet. Anßerdem sind mit Bleilot gelötete Stellen viel spröder als das Blei selbst, und springen leicht. Solange man also noch darauf angewiesen war, die Kammern auf diese Weise löten zu müssen, war man zu unzähligen Reparaturen genötigt.

Eine andere, in dieser Beziehung weniger tadelhafte Methode, welche aber viel Blei kostet und nur bei geraden Nähten gut anzuwenden ist, ist das ll mfalzen. Es werden alsdann die Ränder zweier Bleitaseln in der Weise umgebogen, wie es die Fig. 148 zeigt, ineinander geschoben und mit dem Schlägel auf einer glatten Unterlage vollkommen platt geschlagen. Solche Nähte halten vollkommen gasdicht, und sind in England die vor kurzer Zeit noch an manchen Orten angewendet worden.

Die heut allgemein übliche Art der Lötung ist aber die mit Blei selbst, versmittelst Schmelzung durch eine mit Luft angeblasene Wasserstoffslamme. Dadurch werden die beiden Flächen so innig miteinander vereinigt, daß bei sauberer



Arbeit die Verbindungsstelle, wegen ihrer größeren Dicke, eher stärker als die Tafeln selbst ist; bei ungleichmäßiger, unebener Arbeit lagern sich leicht in den Rauheiten fremde Substanzen ab, durch welche eine Beschädigung eintreten kann.

Die Lötung mit Blei selbst (Soudure autogene) ist von dem Belgier Debaffanns be Richemond im Jahre 1838 erfunden worden. Man braucht dazu zwei Apparate, deren Konstruktion durch die Figuren 149 u. 150 (a. f. S.) bentlich gemacht wird. Fig. 149 zeigt ben Wasserstoffapparat, welcher einem gewöhnlichen Laboratoriumsgasometer vollkommen ähnlich, aber aus Blei, häufig mit Holzverkleidung, gemacht ift. Das untere Gefäß A enthält einen bleiernen Rost KL, auf welchem Bint (geförntes ober Blechschnitzel) liegen. Das obere Gefäß B enthält verdünnte Schwefelsäure. Das Berbindungerohr mit dem Hahn f gestattet dem Gase, durch die Offnung C zu entweichen, nachbem es sich vorher in einem Wassergefäße gewaschen hat. Statt bessen findet sich übrigens meist eine einfache Ausströmungsöffnung bicht über bem Hahne f. In jedem Falle ist an diese Offnung ein langer Rautschutschlauch angesett, burch welchen bas Gas auf beliebige Entfernungen fortgeleitet werden Das Rohr G bient zum Einlassen ber Schwefelsäure aus B nach A. fann.

Sie wird nur in dem Mage einfließen können, als man durch Öffnung des Hahnes f Gas ausströmen läßt, und mithin einen kontinuierlichen Gasstrom geben. Die Öffnungen D, F und E bienen zum Einbringen von Säure und

Bint und jum Ablaffen ber Bintvitriollöfung.

Der zweite Teil des Apparates, welchen Fig. 150 zeigt, ist einsach ein tragbarer Schmiedeblasebalg von chlindrischer Form, dessen Bebel oas von einem Knaben in Bewegung gesetzt wird; die Luft wird durch das Bentil Dans dem Teile C nach dem geschlossenen Windkasten B gepreßt und entweicht durch die Öffnung f, an welche gleichfalls ein langer Kautschutschlanch angesetzt wird. Zuweilen wird man statt dessen tomprimierte Luft aus einer vorhandenen Luftleitung entnehmen

Fig. 149. Fig. 150.



fonnen. Die beiben Gasleitungen werben nun durch bas Lötrohr, Fig. 151, vereinigt und bie Mifchung jum Entzünden bracht. Die beiden Schenkel dess selben find mit Sähnen versehen, und ber Bleiloter vermag burch Stellung berfelben entweder mehr Luft ober mehr Bafferftoffgas jus zulaffen, und baburch eine Flamme von beliebigem Umfang und Länge hervorzubringen. Jedeufalls aber muß die Flamme eine nicht ornbierende fein. Das Munbftud bes Lötrohres ist häufig (nicht immer) selbst wieder durch ein kurzes Gummirohr mit dem fcentelförmigen Stlide verbunden, um ihm mehr Beweglichkeit zu geben. Statt des gewöhnlichen, in ein einfaches Loch von 1 mm endenden

Munbstüdes hat man auch, filt ben Fall stärkeren Windes, solche vorrätig, welche ein Meisingschildchen darüber haben, um die Flamme ruhig zu erhalten. Die Gase vereinigen sich erst dicht vor dem Ausströmen, und die Flamme kann daher nicht zurückschlagen. Man bekommt mit hilfe des Luftgebläses eine spise, äußerst heiße Wasserstoffslamme, welche das Blei an der Stelle, welche es trifft, zwar in sehr geringem Umfange, aber augenblicklich dis auf gewisse Tiefe schmilzt, und das Löten besteht darin, daß Stellen von zwei Platten zussammen von der Flamme getroffen und geschmolzen werden, und beim Exstalten zu einem Ganzen erstarren.

Es ist vorgekommen (Wagners Jahresber. 1875, S. 365), daß bei Bleislötern Bergiftungserscheinungen durch Arsenwasserstoff eingetreten sind, der entweber von unreinem Zink oder von unreiner Schwefelsaure herstammen kann. Dan kann den Wasserstoff davon befreien, wenn man an dem Apparat eine Wasschiftasche mit Kupfervitriollösung anbringt, oder bei Borhandensein des

Bleiloten. 379

Baschgefäßes in Fig. 149 bieses bamit füllt. Das Arsen wird bann als Arfentupfer niebergeschlagen.

Salzfäure follte nie jur Entwickelung bes Bafferftoffe verwendet werben, felbst wenn sie arfenfrei ift; die Arbeiter ertranten babei nach turger Beit.

Das Bleilöten selbst ist eine viel Übung ersorbernde Arbeit, weil ber Löter es im Gesuhl haben muß, die Flamme nicht einen Augenblick zu turz oder zu lange wirken zu lassen. Tut er das erstere, so ist die Schmelzung nicht vollständig, und die Raht wird nicht dicht; tut er das letztere, so brennt er ein Loch in das Blei. Wenn es irgend tunlich ist (regelmäßig beim Bau der Bleistammern), so stößt man nicht zwei Tafeln stumpf aneinander, wie man es gewöhnstich angegeben sindet, sondern man legt den Rand der einen einige Centimeter (etwa 5) über den Rand der anderen, gerade als ob man sie zusammennieten wollte, wie es Fig. 152 und 153 zeigt, mo jedoch der Überstand nur zu einem Fünstel der wirklichen Größe angegeben ist, während die Naht beinahe in natürs

ticher Größe gezeichnet ift. Sie wird immer mit hilfe eines besonderen Bleiftreifens von etwa 0,015 m Breite und 0,005 m Dicke gemacht, welschen der Löter in der einen hand hält, während er mit der anderen das Lötrohr führt. Er arbeitet nun in der Art, daß er mit der Lötrohrstamme die Stelle a (Fig. 152), wo die Kante der einen Bleitafel auf der anderen aufliegt, berührt, so daß die Oberfläche des (vorher mit dem Kraps

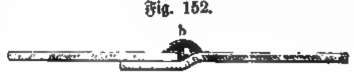


Fig. 153.

eisen ganz rein geschabten) Bleies gerade schmilzt, ohne daß seine Hinterseite zum Schmelzen kommt; zugleich hält er in die Flamme den oben erwähnten Bleistreisen, so daß Tropfen von diesem auf die eben geschmolzene Stelle der Bleitaseln herabfallen, und das Ganze sich zu einem Wulste d vereinigt, in dem alles zu einer einzigen Masse zusammengeslossen ist. Durch eine kleine Bewegung des Handgelenkes entsernt der Löter die Flamme einen Augenblick, und das nur eben zum Schmelzen gebrachte Blei erstarrt sofort; in einer Sekunde ist die Flamme schon wieder auf das Blei gerichtet, und ein neuer Tropfen sließt teilweise noch mit über den ersten, so daß schließlich die ganze Raht die in Fig. 153 angedeutete Form annimmt.

Obwohl alles dies fich viel leichter beschreiben, als mit Erfolg prattisch ausflihren läßt, so ist boch die lötung horizontaler Rahte nach verhältnismäßig turzer Zeit zu erlernen, und tann von einem geübten Arbeiter schr schnell ausgeführt werden. Sehr viel schwieriger ist die Lötung vertikaler Fugen, und selbst in den händen des geübtesten Arbeiters erfordert sie wenigstens dreimal so viel Zeit für eine gegebene Rahtlänge, als horizontales löten, und ist bei alledem nie so solid als die letztere. Es ist dies auch sehr leicht verständlich, benn statt daß das geschmolzene Blei auf einer horizontalen Fläche ruhig liegen bleibt, sließt es beim vertikalen Löten sofort ab, und man kann dies nur dadurch hindern, daß man erstens nur ganz genau dis zum Schmelzen erhitzt und die Flamme augenblicklich entsernt, die die Naht erstarrt ist, und daß man zweitens immer von unten nach oben lötet, so daß der Nahtwulst die Bleitröpschen etwas aufhält. Auch kann man in diesem Falle die Hilfe des Bleistreisens zur Berstärkung der Naht nicht oder nur sehr wenig in Anspruch nehmen.

Ein geübter Bleilöter kann (in England) in einer Arbeitsstunde bis 3 m vertikale oder $7^{1}/_{2}$ m horizontale Fugen mit dem Gebläse löten, doch werden diese Beträge wohl nur bei Stückarbeit erreicht. Bei windigem Wetter kaun man nur schwer, bei Regenwetter gar nicht im Freien arbeiten.

Neuerdings wird das Bleilöten auch mittels einer reinen Knallgasssamme bewirkt, wobei sowohl Sauerstoff wie Wasserstoff im komprimierten Zustande angewendet werden. Man kann auf diesem Wege viel schneller arbeiten. Die Sauerstofffabrik, Berlin O., verkauft dazu passende Brenner. Natürlich sind sowohl Wasserstoff wie Sauerstoff in "Bomben" enthalten und werden durch eigene Sparmischbrenner voneinander getrennt; beim Weglegen derselben drosselt sich die Flamme von selbst. Wo man Wassergas in der Fabrik hat, kann man damit ohne Gebläse direkt löten, muß aber die durch den hohen Kohlensorydgehalt verursachte Giftigkeit dieses Gases bei der Arbeit beachten.

Die Errichtung der Bleikammern wird an verschiedenen Orten versschieden ausgeführt. In England ist das Verfahren fast allgemein das folgende. Man beginnt immer mit den Seiten, sitr welche man die Taseln von der größten möglichen Breite (die meisten Walzwerke liesern sie die 2,35 m breit, manche noch darüber) und von einer solchen Länge walzen läßt, daß man 0,10 m mehr als die Höche der Kammer hat, wobei in England (vergl. S. 374) natürlich darauf Rücksicht genommen wird, daß die eine Längsseite der Kammer 0,30 m höher als die andere wird. Man rechnet nämlich 0,15 m zum Überschlag über die Deckschwelle, dagegen läßt man die Seitenwände nur dis 0,05 m vom Boden gehen, weil man auf die Ausdehnung des Bleies durch die Kammerstemperatur (40 bis 60°) rechnet.

Es wird nun auf dem gedielten Boden, welcher S. 372 erwähnt worden ist, eine ebene Bretterwand gefertigt, welche auf der Rückfeite mit Bohlen zussammengehalten ist, auf der Oberseite dagegen vollständig glatt sein muß. Sie bekommt die Breite je zweier oder auch dreier Bleitafeln (also z. B. 4,7 oder 7 m) und die Höhe der Kammer, was also natürlich nur in dem Falle angeht, wo die Kammer mindestens ebenso breit wie hoch ist; der gegenteilige Fall wird nur sehr selten vorkommen. Die Bleitafeln werden nun auf dieser Unterlage flach aufgerollt nebeneinander gelegt, wobei die eine, nach der oben angeführten Regel, etwa 0,050 m über die andere hinüberragt, und der Kand derselben wird mit der anderen zusammengelötet; zugleich lötet man auch an die Tafeln sämtliche Bleilaschen an, über deren Disposition unten ein Räheres gesagt werden wird; dies geht an, weil die obere Seite der Bleitasel nach dem Aussel

richten die außere wird. Den obersten Rand berselben biegt man über den Rand der Unterlage herum, um sie daran festzuhalten, und wenn alles fertig ist, windet man diesen Rand mit einem Flaschenzuge in die Höhe, so daß sich die Unterlage mit den Bleitaseln aufrichtet und an die eine Seite des Kammergerüstes aulegt. Man biegt nun sosort den oberen Bleirand über die Deckschwelle des Kammergerüstes und nagelt ihn an diesem, sowie die Laschen an ihren betreffenden Stellen sest. Man bedient sich dazu nicht der geschnittenen oder Drahtnägel, sondern geschmiedeter Nägel mit breitem Kopfe, etwa 0,040 m lang, deren Köpse sämtlich (mehrere auf einmal) durch Eintauchen in geschmolzenes Blei mit einem sie später vor der Säure schützenden Überzuge versehen worden sind. Wenn die Bleiwand vollständig an ihrer Stelle befestigt worden ist, so läßt man die Unterlage wieder herab, rückt sie um ihre eigene Breite sort, macht ein zweites Stüd Wand auf ihr sertig, und geht so vom einen die zum anderen,

bis man um die ganze Kammer herum Rur fur die Eden gieht man es vor, einzelne Bleitafeln anzus wenden, welche bie Eden bilben, aber in berfelben teine scharfe Rante, fonbern eine fanfte Abrundung zeigen; fte find so viel ftarter. Der Zwed obigen Berfahrens ift ber, bas vertitale goten auf ein Minimum zu reduzieren, und es ift dem fruher üblichen Berfahren bei weitem porzuziehen, wonach jebe einzelne Blejrolle in die Bobe gewunden, ihr Rand über die Oberschwelle gelegt und die Tafel durch ihre eigene Schwere aufgerollt wurde; bann mußte jebe einzelne Tafel mit ihren Nachbaren vertikal zusammengelötet und die Laschen in ebenso unbequemer Weise aufgelötet werben. Wenn es irgenb angeht, richtet man die Nähte so ein,

Fig. 154.

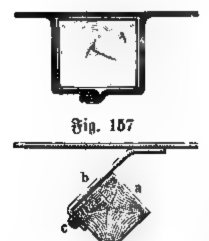
baß fie nicht hinter die Ständer fallen, damit man bei etwaigen Reparaturen leichter daran kommen kann; auch schon aus diesem Grunde ist es sehr empsehlenswert, das Rammergerust wie in Fig. 145, 156, 158 n. s. w. zu konstruieren, roo die Ständer überhaupt nicht das Blei berlihren.

Die Laschen der Seitenwände milfen sich nach der Bauart des Gertistes richten. Wenn dieses nur aus Bertifalständern (natürlich zwischen Ober- und Unterschwellen eingezapft), aber ohne horizontale Querriegel besteht, so müssen die Laschen aus sentrecht stehenden Bleilappen bestehen, welche seitlich an die Ständer augenagelt werden (mit je fünf überbleieten Rägeln). Besser ist es schon, wenn die Lasche lang genug ist, um etwas über die Kante des Ständers herumgebogen werden zu können, wo dann zwei der Rägel nach vorn

hin kommen (f. Fig. 154 oben). Solche Laschen kommen abwechselnd auf die eine und die andere Seite bee Ständers, und zwar je eine auf 1,3 m Entfernung.

Bei beiben Einrichtungen tann bie Rammerwand sich nicht ber Temperatur entsprechend ausbehnen und zusammenziehen; dies bewirft leicht Berziehen ber Wände und Abreißen der Laschen, und es ist daher eine Einrichtung vor-

Fig. 155. Fig. 156.



juziehen, welche bies ermöglicht. Es wird bann nämlich nur die oberste Lasche in dieser Weise sestgenagelt: statt der unteren dienen zu beiden Seiten des Ständers angelötete, etwas längere Bleistreisen, welche sich vorn über dem Ständer treffen und dasselbst durch Falzen vereinigt sund (s. Fig. 154 und Fig. 155). Ein Annageln sindet gar nicht statt, und es gestattet diese Einrichtung der Wand, sich an dem Ständer herauf und hinab zu bewegen, während doch

bie Steifigkeit der Wand noch erhöht wird, da fie an zwei Stellen festgehalten wird, wo es bei der ersten Einrichtung nur an einer geschah. Dies kostet freilich etwas mehr Blei und Arbeit, als die einfachen angenagelten Laschen. In beiden Fällen ist die Höhe ber Laschen etwa 0,20 m.

Fig. 158.

Der Zweck, das Blei von bem Holze entfernt zu halten und ihm zugleich genügende Beweglichkeit für Temperaturänderungen zu geben, wird bei der in Fig. 156 und 157 gezeigten Anordnung gut erreicht. Der Ständer a ift mit einer seiner Kanten nach dem Blei zu gestellt. Die Lasche d geht um die nächste Kante von a herum und ist an das Holz nicht mit gewöhnlichen Nägeln

Fig. 159.

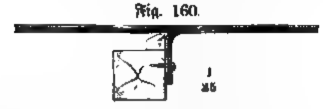
angenagelt, sonbern mit einem breitköpsigen Stifte c, welcher burch einen 5 om hoben Schlitz in dem Blei hindurchgeht. Diefer gestattet dem Blei, nach der Ausdehnung und Zusammenziehung der Rammerwände auswärts und abwärts zu gleiten.

Benn bas Kammergerust mit horizontalen Querriegeln gebaut ist, so bringt man nur einige wenige (in manchen Fabriken gar keine) Bertikallaschen an, sondern nur horizontale, welche sich um den Querriegel herumbiegen und

an ihm festgenagelt sind, wie es Fig. 158 zeigt, und zwar immer je zwei für jedes Feld,

0,15 m lang.

Diese Art ber Besestigung ber Bleiwände schützt sie bedeutend mehr vor Berziehen, als die vertikalen Laschen, und überträgt das Gewicht in rationellerer Weise auf das Gerüst; dies wird auch durch Auskunft der Chemischen



Fabrif Rhenania (1902) bestätigt. Außerbem gestattet ste auch, bas Blei von dem Holzweiter entfernt zu halten, da die Laschen etwas (nicht über 0,012 m) freien Raum zwischen der Bleiwand und den Riegeln lassen tonnen, ohne ihrer Tragtraft zu sehr zu schaben; in der Zeichnung ist dies auch angebeutet.

Man kann auch (nach Scheurer. Rest ner in Burg, Diot. d. Chim. 3, 146) bie Rammerseiten aus horizontalen Bleiplatten aufbanen, wobei ber Überstand dann an Stelle der Laschen auf die horizontalen Querschwellen aufgenagest wird, wie es Fig. 159 zeigt; man

unuß aber erst die ganze Söhe ber Rammer fertig machen, das Ganze auf ein rundes Holz rollen und von der Höhe herab sich aufrollen lassen. Dabei wird nicht so viel Zug auf die Nähte ausgeübt, als wenn man dasselbe System auf der Länge nach herunterhängende Bleiplatten auslidt, indem jede Platte gerade an der Stelle unterstützt ist, wo der Zug eintreten würde, und es scheint dieses System vieles für sich zu haben; es erspart das Blei und die Arbeit sur sämtsliche Laschen und gibt der Kammerwand eine sehr solide Unterstützung.

Mindestens ebenso solide ist das System, nach welchem die Bleitammern in Aussig gebant sind. Dort sind gar keine Seitenlaschen vorhanden, sondern jeder Säule des Rammergeruftes entspricht ein der ganzen Sohe der Kammer nach an diese angelöteter Bleistreisen (wohl der nach außen gerichtete Überstand), welcher seitlich an die Sänle angenagelt ift; zwischen der letzteren und

ber Kammerwand befindet sich noch eine fleine Holzleiste, um den Luftzutritt zu bem Rammerblei möglichst zu vermehren. Fig. 160 (a. v. S.) zeigt dies beutlicher (im Horizontalburchschnitt).

Benter empfiehlt burch brochene Laschen (Fig. 161 bis 163). Fig. 161 zeigt im Durchschnitt von oben bie Rammerwand a, Die Ständer b,

ig. 163.

ğig. 161.

fig. 162.

Riegel c, Holzleisten d und Laschen e; Fig. 162 ist ein Anfriß. Das Kammerblei ist 5 bis 6 cm vom Holz entfernt und die Löcher in den Laschen verursachen einen aufsteigenden Luftstrom, welcher das Blei fühlt, und weniger Staubansammlung gestattet. Dieses System eignet sich namentlich für den in Frankreich oft ausgelibten "Intensivbetrieb".

In bem querft beschriebenen, in England allgemein üblichen Falle lotet

nan meist nur etwa ein Weter ber einzelnen Rähte, und zwar beren obersten die zusammen, zu dem Zwecke, um lieber erst die Kammer abdeden und dann din übrigen Teil auch bei ungünstigem Wetter in Muße vollenden zu können. Man geht also zunächst zur Konstruktion der Kammerde de über. Dazu knötigt man ein auf Rollen oder einfachen Holzwalzen bewegliches Bausgrüft ans hohen, der Duere nach verbundenen Holzwalzen bewegliches die Höhe und Breite der Kammer hat und in der Länge mindestens der Breite zweier, bester dreier Bleitaseln entspricht. Es wird innerhalb der Kammer zusinmengesetzt, indem man durch Zurückbiegen einer Wandtasel Raum zum Embringen der Balten gewinnt. Dieses sliegende Gerüst wird oben wieder mit einer ganz ebenen Dielung versehen und darans werden nun die zur Lämmerbecke dienenden Taseln ausgebreitet. Diese haben zur Länge etwas mehr als die Kammerbreite, so daß sie an jeder Seite etwa 0,075 m überssiehen. Sie reichen also nicht ganz so weit als der Überstand der Seitenwände

1,15 m), und es bleibt wieber eine zur Lötung paffende Fuge, Fig. 164, a, sie recht ftart verlotet wird. Alsbann werden die Jugen ber Tafeln felbst Met und die Decklaschen fämtlich angelötet. Diese dienen bazu, um die muerbede von oben an die tragenden Decfquerschwellen zu befestigen. Die kren sind bei einer Kammerbreite von 6 bis 8 m, 0,075 bis 0,110 m dic 0,275 bis 0,30 m hoch, und liegen in Abständen von 0,37 bis 0,45 m m Bentrum zu Bentrum. Ihre Lange ift minbeftens fo groß, bag fie an e Ankenseite ber Dedichwellen bes Geitengeruftes reichen, um mehr Auflage haben; eber follen fie noch etwas hervorragen. Die Lafchen felbft werben n Bleilappen von 0,15 bis 0,18 m im Quabrat gebilbet, welche in Abftanden n 0,45 m und zwar abwechselnd auf beiden Seiten ber Onerbalten fteben h. auf jeber Seite 0,90 m voneinander entfernt). In anderen Fabriten mmt man weniger, aber langere Lappen. Gie werden fentrecht aufgebogen, b an bie mit ber hohen Rante barüber gelegten Dedichwellen mit je fünf erbleieten Rageln angenagelt, und zwar fo, bag ein wenig Luft zwischen ber Lange, Cobaimbufrie. L & Aufl.

Bleibede und dem Holze bleibt. Wenn alles dies fertig ist, so trägt die oberste Balkenlage, also die Deckschwellen, mit Hilfe der Laschen das Blei der Kammers decke, und die Schwellen selbst ruhen wieder ihrerseits auf dem Seitengerüst, obwohl von unmittelbarer Berührung mit diesem durch den Überstand der Kammerwände getrenut.

Bu Griesheim wendet man folgende Art der Errichtung der Kammern an. Auf einem Geruste von der ganzen Grundsläche der Kammer, aber obers halb derselben, werden zuerst die Endwände der Kammer angesertigt; darüber, ohne die ersteren zu entsernen, erst die eine, dann die andere Seitenwand, und zuletzt werden die die Decke bildenden Taseln ausgelegt und zusammengelötet. So liegen also fünf Lagen Blei übereinander. Zuletzt werden die Decklaschen angelötet und an die Deckbasten angenagelt, welche an ihre richtigen Plätze kommen. Die ganze Bleimasse wird nun an sechs Differentialslaschenzügen ausgehängt und das Gerüst wird entsernt. Sowie dies geschieht, sallen die End- und Seitenwände in ihre Plätze herunter und brauchen nur noch an den Ecken miteinander verbunden zu werden, was im stumpfen Winkel geschieht. Bei diesem Versahren geschieht fast alles Löten in horizontaler Richtung, also viel schneller, billiger und solider.

Die Deckbalken selbst werden, um nicht nmzukanten, durch einige darüber genagelte Bretter miteinander verbunden, welche zugleich Sänge über den Kammern bilden. In den Fabriken, welche ihre Kammern unter Dach haben, legt man meist wieder starke Längsschwellen darüber, verbindet die Deckbalken durch eiserne Krampen damit und hängt das Sanze an dem entsprechend stark zu konstruierenden Dachstuhl auf.

Wo die Breite der Kammer zu groß ist, als daß man einfache Deckquerschwellen anwenden könnte, muß man zwei Längen derselben miteinander
verkämmen und durch ein Sprengwerk nach den Regeln der Zimmerkunst absteisen; dabei können dann die nach Art von Hängewerken versprengten Trägerbalken quer über die Kammbreite lausen, und die eigentlichen Deckschwellen, an
denen das Deckblei selbst mit Laschen hängt, lausen dann parallel mit der Längsseite der Kammer, und sind in die queren Tragebalken entweder eingezapst, oder,
was stärker ist, sie ruhen in gußeisernen, an die Tragebalken angebolzten Schuhen.
Dies ist jedoch nur bei unter freiem Himmel stehenden Kammern nötig, und
ist nicht gerade sehr angenehm, wegen großer Belastung des Kammergerüstes.
So breite Kammern haben sich überhaupt nicht bewährt (vergl. S. 395).

Ganz verschieden von dem beschriebenen System der Kammerdeckenkonstruktion ist ein anderes, welches sich oft in kontinentalen Fabriken sindet. Es sind dabei gar keine hölzernen Deckschwellen vorhanden, sondern an Stelle derselben dünne Stangen von Rundeisen, etwa 13 mm im Durchmesser, an welchen durch einen an beiden Seiten verlöteten, fast die ganze Stange bedeckenden Bleiüberzug die Decke der Kammer befestigt ist. Diese horizontalen Stangen selbst sind in kurzen Abständen durch noch dünnere vertikale Stangen (7 mm dick) an dem Dachgebälke aufgehängt, welches natürlich zu diesem Zwecke hinreichend stark genug konstruiert sein muß. Bei unbedachten Kammern ist dieses System natürlich nicht möglich; Fig. 165 erläutert dasselbe beutlich.

Ein anderes System, das man nach Belieben mit dem Dachgebält vertieben lann ober nicht, ist in Fig. 166 gezeigt. Die Kannmerwand a ist etwas in die höhe verlängert und biegt sich um eine 20 mm starke Eisenstange d, wiei das um das Eisen herumgebogene Ende an das andere Blei wieder angellet ist. Hier und da sind Löcher sitr den Durchgang der Haken c, welche Fig. 165.

M flatke Tragbalten d angebolzt sind. Lettere können Teile des Dachgebältes bilden, ober aber ganz unabhängig davon auf der Deckschwelle e liegen. Die Laichen ff halten die Rammerdecke g fest und verhliten ihr Einsinken; der Spielraum zwischen der Unterseite von d und g beträgt 20 cm. Der Zweck Big. 166.

efer fehr guten Anordnung ift der, jebe Berührung zwischen Solz und Blei bit an der Rammerbede zu vermeiben.

Der Boben ber Kammer wird immer bis zuletzt aufgespart und tommt wohl selten mehr vor, in England niemals, daß man, nach älteren wichristen, ihn zuerst fertig macht, und bann mit Brettern, Stroh u. bergl. zen Beschädigung durch die inneren Gerlifte, die Wertzeuge u. s. w. zu then sucht, statt ihn eben einsach erst dann anzulegen, wenn alles übrige tig ift. Man findet den Boben nicht in allen Fällen gleich konstruiert. In

manchen Fabriken ist er an die Seitenwäude ringsherum angelötet, und es stud nur an einzelnen Stellen passende Öffnungen zum Abziehen der Säute, zum Entnehmen der Proben u. s. w. vorhanden. In der Rehtzahl der Fabriken (allgemein in England und Frankreich) ist der Boden von den Seiten unabhängig und bildet einen enormen Trog oder "Schiff" mit aufstehenden Rändern, in welches die Seitenwände hinabhängen, wobei durch die Bodensfäure, in welche die letzteren eintauchen, ein hydraulischer Berschluß sin der Gas gebildet wird. Das letztere System gestattet den Kammerwänden, sich is nach der Temperatur beliebig auszudehnen und zusammenzuziehen, und macht

Fig. 167

auf allen Ceiten 31' gänglich, fo daß won es meift trop bes gro-Keren Aufwandes an Blei vorzieht. Ubrigent boch neuerdugs find viele Fabriten zu bem erftermähnten Spitco ber verichloffenen Bobet übergegangen. ত থা häusig wirb ber auf stehende Rand, 🗺 man, um genügende Raum für die Gan zu haben, nicht und 0,35 m hoch made follte, aus einem dopp fo breiten Bleiftriff durch Mufbiegen macht, mobei 0,35 m Breite zontal zu liegen kontu und ichon einen bes Bobens bilben; lettere wirb bann N Zusammenlöten

jugleich bie Bodenfaure

anderen Bleiplatten vollends fertig gemacht. Dies ist für die Löter etwas quemer, als die Platten ganz über die Breite der Kammer einschließlich des istandes zu nehmen und letzteren im ganzen aufzubiegen. Es ist ungemeit empfehlen, den Aufstand oben nicht lose zu lassen, wobei er sich sehr leicht to den Seitendruck der Säure ausbancht und seuft, sondern rings um Kammerboden ein 0,025 m dicks Brett zu stellen, über bessen Rand der stand herumgebogen und außen mit überbleieten Rägeln sestgenagelt wird. zeigt Fig. 167. Statt eines ganzen Brettes nimmt man noch besser horizontale oder sentrechte Leisten, welche Luftfühlung des Bleies zulassen.

In Stolberg wird der Aufstand und das Brett um den unteren Kammerrand herum bis zu 75 cm hoch gemacht, das Brett dann aber entsprechend verstärft, um dem Seitendruck der Säureschicht Widerstand zu leisten.

In manchen Fabriken wird der Boden durch angelötete Scheidewände, welche die ganze Höhe des Aufstandes haben müssen, in mehrere (zwei dis vier) Teile geteilt, um bei etwa vorkommenden Reparaturen des Bodens die Kammer nicht ganz von Säure entleeren zu müssen. In den meisten Fällen tut man dieses nicht, denn jene Einrichtung hindert die freie Zirkulation der Säure, und ist darum nicht nötig, weil der Boden der Kammer gerade derjenige Teil ist, welcher am allerwenigsten leidet und dis zu Ende aushält, ausgenommen den Fall einer groben Berletzung durch Salpetersäure u. dergl., der überhaupt nicht vorkommen sollte.

Falding (Min. Ind. VII, 679 ff.) gibt Einzelheiten der Kammertonstruktion nach dem in England und Amerika meist üblichen System.

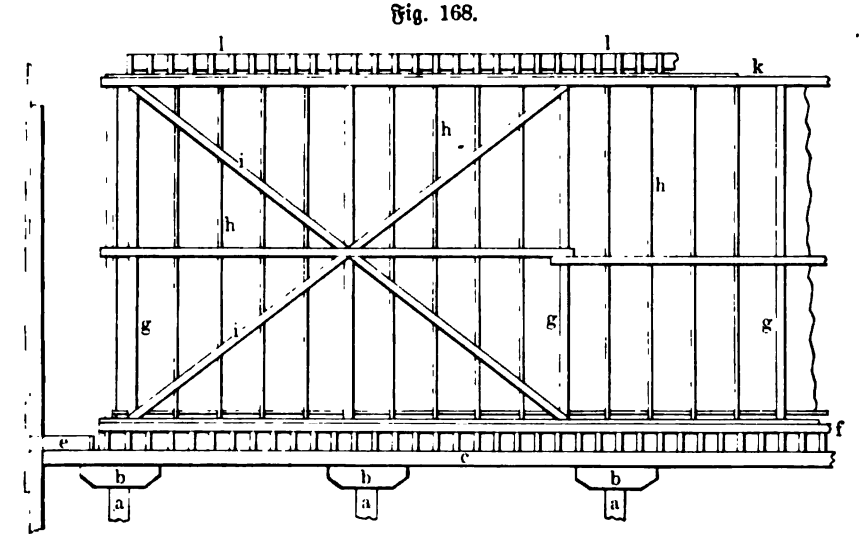


Fig. 168 zeigt einen Teil ber Kammerseite im Aufriß. Die Pfeiler a, a sind ans Holz $0.556 \times 0.356 \times 0.356$ m; die Sattelhölzer b, b $0.356 \times 0.356 \times 0.127$ m; die Langschwellen c 0.356×0.356 m; die Duerbalken d 0.076×0.381 m und 0.406 m von Mitte zu Mitte; Fischgrätenspreizen 0.076×0.051 m; Seitengänge mit Duerbalken 0.051×0.305 m. Das Kammergerüst selbst besteht aus Grundschwelle f 0.152×0.254 , mit einem Dübel sür jeden Pfeiler und einem Fußnagel sür jeden Zwischenständer. Die Hauptständer g g messen 0.152×0.152 m, 4.22 m von Mitte zu Mitte; die Zwischenständer h h 0.152×0.051 , 0.838 von Mitte zu Mitte; die Versteisungen i i 0.152×0.051 m, mit Übergreisschwelle k mißt 0.152×0.254 m, mit Übergreisschwelle k mißten k

Deckenquerbalten $l\,l$ find $0.076\times0.381\,\mathrm{m}$, $0.356\,\mathrm{m}$ von Mitte zu Mitte, verbunden durch drei Brudengänge von $0.052\times0.305\,\mathrm{m}$ Brettern.

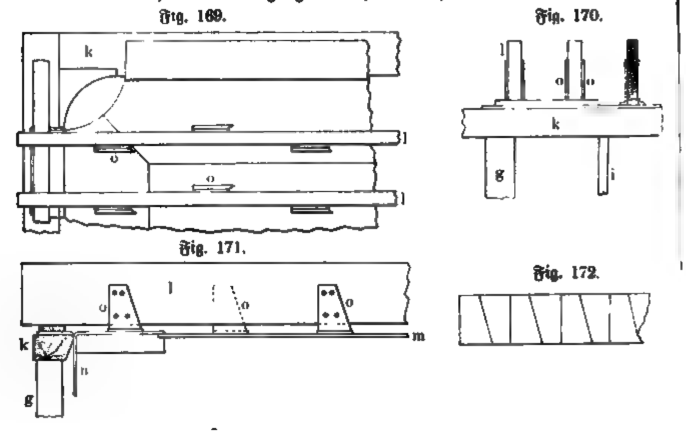


Fig. 169 zeigt einen Teil der Kammerbede von oben gesehen, Fig. 170 und 171 dieselbe im Querschnitt, in größerem Maßstabe. Man sieht darans,

ţ

wie das Kammerblei m an der Decke an die Seiten n angelötet und über die Oberschwelle k hinübergebogen ist, und wie die Laschen oo (0,610 m von Mitte zu Mitte) die Decke an den Duerbalken 11 aufhängen. Fig. 172 zeigt wie die Laschen aus einem Streifen Walzblei herausgeschnitten werden.

Fig. 173 gibt einen Horizontalschuitt durch eine Kammerecke, Fig. 174 einen Läugsschnitt durch den unteren Teil einer Kammer, woraus man sieht, wie die Laschen rr an den Ständern gh befestigt sind und wie das Seitensblei m und das Schiff p von diesen abstehen. Fig. 175 zeigt, wie die Seitenswand p des Schiffes über die Leiste s $(0,051 \times 0,025 \,\mathrm{m})$ hinübergebogen ist und am Boden durch eine andere Leiste t $(0,076 \times 0,051 \,\mathrm{m})$, die an die Bodenschwelle sestgebolzt ist, gehalten wird.

In England, wo das Klima auch im Winter verhältnismäßig milde ift, werden die Bleikammern fast nie unter Dach aufgestellt, sondern, wie S. 374 beschrieben, so gedaut, daß der Regen von ihnen ablausen kann. Es muß aber auch dann der Zwischenraum zwischen je zwei Kammern mit einem leichten Dache versehen und um das Ganze ein leichtes Bretterhaus errichtet werden, hauptsächlich, weil sonst bei heftigem Winde die Kammerseiten von dem Gerüste abgerissen werden würden und eine Kammer ganz niedergeworfen werden könnte. Man versieht diese Bretterhäuser mit Fenstern oder mit nach dem Winde stellbaren Jalousieössnungen. Sie werden in den dem Winde ausgesetzten Gegenden immer zuerst gebaut, sodald die Kammersundamente und das Holzgerüst fertig sind, aber ehe noch das Blei an die letzteren befestigt wird, weil während des Baues die unvollendete Kammer noch viel mehr dem Umreißen durch einen Windstoß ausgesetzt ist, als nach ihrer Bollendung.

Bei der englischen Einrichtung sind also die Kammerdecken der Sonnenshipe im Sommer und dem Schnee im Winter ausgesetzt; man kann dies dort ohne Gesahr tun, weil beides höchst selten im übermäßigen Grade vorkommt. Auch die Seiten der Kammern sind in den dem Winde weniger ausgesetzten Gegenden daselbst öfters ohne Schutz vor dem Wetter, aber nie in gut einsgerichteten Fabriken.

In Sübfrantreich sind umgekehrt die Kammerdecken immer durch ein Dach vor der Sonne und dem Regen geschützt; dagegen sind die Seiten meist frei, was sie der brennenden Sonne aussetzt und gewiß nicht gut ist. In Nordfrantreich, Belgien und Deutschland sindet man die Kammern stets in Sebäuden, meist sehr leichter Konstruktion, völlig eingeschlossen.

Nieden führ empfiehlt, die Kammern auf Ziegelpfeiler zu stellen und die Zwischenräume außen mit einer dunnen Mauer auszufüllen. Die Kammern selbst versieht er mit hölzernen Umjassungswänden und einem leichten Dache mit Dachpappenbedeckung. Er rechnet die Kosten eines solchen Gebäudes, einsschließlich des Kammergerüstes, auf 3 bis 4^{1} /2 Mt.

Erneuerung ber Rammern.

Um meisten Abnutzung erfährt die erste Kammer, besonders an ihrem Borderende und nach der Ansicht mancher noch mehr am Hinterende und den

unmittelbar daran stoßenden Teilen der Seitenwände (vergl. S. 374 und 375). Daher macht man die erste Kammer oft aus stärkerem Blei als die übrigen. Außerdem bemerkt man, daß die Eden und Winkel sich schneller als die geraden oder abgerundeten Teile abnußen. Senkrechte Eden werden daher stets abgebrochen oder abgerundet; dagegen ist dies bei der horizontalen Oberkante nicht gut möglich. Aus diesem Grunde machen einige das Blei an dieser Stelle stärker; andere (s. u. S. 395) geben der Kammerdede ein gebrochenes Prosil, was ebenfalls eine scharfe Kante vermeidet. Der in die Säure einstauchende, abwechselnd dieser und der Luft ausgesetzte Teil nutzt sich ebenfalls schneller ab. Darüber ist man allgemein einig, daß die heißer werdenden Stellen des Bleies sich schneller abnußen, was man daher beim Bau des Holzgerlistes berücksichtigen muß (S. 373 und 382).

Wir haben im Obigen Gewicht barauf gelegt, daß das Blei, wo irgend möglich, nicht mit Holz in Berührung stehen sollte, sowohl weil es dann durch die Luftkühlung länger vor Abnutzung geschützt bleibt, als auch, weil es dann für Reparaturen zugänglich ist. Aber diese Bedingung lätzt sich natürlich nur für die Seitenwände und die Decke, nicht für den Boden herstellen. Zum Glück leidet dieser, welcher durch die Säure und eine Schicht von Bleisulsatzschlamm geschützt ist, weniger. Kommt aber dennoch hier ein Leck vor, so ist die Reparatur schwierig. Zuweilen kann man sich helsen, indem man den Abzstand des Lecks von den Seiten mißt, in die Kammerdecke ein Loch schneidet und dann einen Eimer Gips oder besser eine Mischung von frischem Byritstand und Abbränden hineinschütztet, welche schnell erhärtet und den Leck auf Jahre hinaus verstopfen kann. Gelingt dies nicht, so bleibt nichts übrig, als die Kammer außer Betrieb zu setzen und zu entleeren, um dann durch das Mannsloch an den Boden zu gelangen.

Eine Kammer wird fehr viel länger dauern, wenn das Geruft so solide gemacht ist, und die Laschen so gut angelötet und angenagelt und so zahlreich sind, daß kein Abreißen derselben eintreten kann. Sollte ein folches vorkommen, so muffen sie sofort wieder repariert werden; nirgends wohl kommt das englische Sprichwort so zur Geltung: "A stitch in time saves nine", das ist "Ein Stich zur rechten Zeit erspart neun". Wenn man mit der Reparatur zu lange wartet, so faltet sich bas Kammerblei, durch sein eigenes Gewicht gezogen, unregelmäßig zusammen, und die Rammer wird dann viel fruher arbeiteunfähig. Banz besonders muß man aber auch darauf achten, daß die am meisten dem Angriff von Säure ausgesetzten Teile des Geruftes sorgfältig nachgesehen und nötigenfalls sofort ausgebessert ober erneuert werden, ehe die davon abhängigen Teile der Bleikammer selbst ihren Halt verloren haben und zusammengesunken sind. Dies wird am meisten nötig sein an den Gin- und Austrittestellen der Berbindungeröhren, an den Stellen, wo Saure abgehebert wird u. s. w. Vor allem ist es auch nötig, sich gegen den Wind zu schützen, und etwa defekte Stellen in der bretternen Behausung und dem Dache der Rammern prompt auszubessern; ein heftiger Sturm kann die Laschen von einer ganzen Rammerseite auf einmal abreißen, resp. bas ganze Geruft schief brilden. Um immer gut nachsehen und reparieren zu können, soll man mit

der Breite der Gänge um und zwischen den Kammern nicht zu sehr geizen; 1,5 m wird dazu wohl immer ausreichen.

Unter normalen Umständen nahm man früher an, daß eine Kammer durchschnittlich 8 bis 10 Jahre dauert, wobei sie natürlich in den letzten Jahren schon viel Reparaturen durchzumachen haben wird. Seitdem man jedoch die Kunst des Baues und vor allem der Behandlung der Kammern besser versteht, ist ihre Lebensdauer bedeutend verlängert worden. Auf dem Kontinent, wo man sie gewöhnlich nicht so sehr wie in England anstrengt, dauern die Kammern gewöhnlich weit länger, als oben angegeben, nämlich 20 bis 30 Jahre; aber auch in England trifft man dies in manchen Fabrisen an, wo die Kammern mit mehr Rücksicht auf Dauer als auf Ersparnis bei der ersten Anlage errichtet sind.

Ohne allen Zweisel dauert unter sonst gleichen Umständen eine Kammer um so länger, je weniger heiß sie geht; weniger infolge der Hitze selbst, als der Intensität der inwendig vor sich gehenden Reaktionen, die eben die Hitze hers vordringen; dann aber auch dadurch, daß in der Wärme alle chemischen Einsställe auf die Kammer viel stärker einwirken. Es ist nur eine andere Ausdruckweise sur diese Tatsache, wenn wir sagen, daß eine Kammer um so kürzere Zeit dauert, je mehr Salpeter wir hineinschicken und je mehr Säure weir darin machen.

Bei im Freien besindlichen Kammern pflegt die Decke zuerst schadhaft zu werden (vergl. jedoch Davis, S. 395), dann die in die Bodensäure eintauchensten Ränder und die schmalen Seiten; der Boden bleibt dis zulest dicht, außer wenn Salpetersäure an ihn gekommen ist; letzteres kann bei sehlerhaftem Betriebe gerade auch in der letzten Kammer vorkommen, wo bei zu großer Berdünnung sich Salpetersäure neu bilden kann.

Wenn eine Kammer so viel Reparaturen und neue Flede fostet, daß es nicht mehr lohnend erscheint, und namentlich wenn man trop allebem bas Entweichen von Gas daraus nicht mehr hindern kann, weil der Löcher und Riffe zu viele sind, bann ist es eine sehr schlecht angebrachte Sparsamteit, sie nicht sofort abzureißen, denn das Ausbringen an Säure wird darin ebenfalls sehr schlecht sein. Man stellt dann eine vorübergebende Berbindung zwischen ben beiben sie auf beiden Seiten einschließenden Apparaten ber, arbeitet zunächst alle in der Rammer befindliche Gaure auf, soweit sie auslaufen will, schneidet ein Loch in ihre Seite und läßt burch mit Gummistiefeln versehene Leute ben auf ihrem Boben befindlichen Schlamm auf eine Stelle zusammenschaufeln, wobei noch gewöhnlich eine ziemliche Menge von Säure aus ihm ablaufen wird. Darauf schafft man den Schlamm heraus; am einfachsten, wenn der Raum unterhalb ber Kammer frei ist, indem man einen durch Lehmbämme abgegrenzten Raum herstellt, ein Loch in den Rammerboden schneidet und den Schlamm heruntertehrt. Geht dies nicht an, so muß man ihn in viel mühsamerer Weise seitlich aus der Kammer herausschaffen, wobei man ihn gewöhnlich erst mit Sägespänen verdickt, wohl auch mit Wasser etwas abwäscht und die resultierende verbünnte Saure irgendwie verwendet. Jedenfalls wird der Schlamm bann in einem Flammofen getrodnet, zuweilen mit Bufat von etwas Ralthybrat,

um das Entweichen von sauren Dämpfen zu verhindern. Gewöhnlich versteitet die Operation troßdem einen sehr unangenehmen Geruch, wohl von Arsen, Selen u. s. w. Der getrocknete Schlamm, dessen Hauptbestandteil Bleisulfat ist, wird entweder in einem kleinen Schachtofen mit Koks auf metallisches Blei verschmolzen, oder, was sich meist besser lohnen wird, an Bleihütten absgegeben.

Nach dem Herausschaffen des Bleischlammes wird das Kammerblei von dem Gerüft abgelöst und die ganzen, guten Stücke werden als Walzblei sür spätere Verwendung zusammengerollt; das dazu nicht taugliche wird in einem eisernen Kessel geschmolzen und nach Abschäumen des Gekrätzes in die gewöhnslichen Formen gegossen und an die Bleiwalzwerke abgegeben. Bei Zusammenrechnung des erhaltenen Bleies, Gekrätzes und Bleisulfates wird man ungefähr neun Zehntel oder noch mehr des ursprünglichen Kammergewichtes wieder erhalten; der Rest ist mit der fabrizierten Säure in einer oder der anderen Gestalt fortgegangen.

Wenn das Kammergerüft sehr solide gebaut war, so verträgt es gewöhnslich, mit einigen Ausbesserungen und Auswechselungen schadhafter Balken, die Errichtung einer zweiten, manchmal sogar einer dritten Bleikammer. Natürlich wäre es auch hier sehr verwerflich, falls man irgend einen Zweisel hegt, ob das Gerüft auch lange genug dauern wird, wenn man Gefahr lausen wollte, eine Kammer vor ihrer Zeit, also ehe das Blei abgenutt ist, nur der Abnutzung des Gerüftes wegen abreißen zu müssen.

Spezielle Beobachtungen über die Abnutung von Kammern sind von Burgemeister gemacht worden (Chem. Ztg. 1889, S. 1633). Ein System von zwei Kammern war 233/4 Jahre in Arbeit gewesen, während welcher Zeit bie größere Kammer 32 Monate mit Schwefel und 178 Monate mit Phrit (zuerst westfälischem, dann Rio Tinto) gearbeitet und 75 Monate stillgestanden Die Bleibide war anfangs 2,57 mm gewesen; am Schluß ber Periode betrug sie durchschnittlich nur 1,88 mm, also 0,69 mm oder 26,8 Proz. Ber-Der in die Säure eintauchende Teil der Seiten war am meisten abgenutt; nachstdem die Stellen, wo das Blei doppelt lag ober wo es durch Holzwerk gegen Abkühlung geschützt war. Daher erscheint es am besten, die Fugen auswendig zusammenzulöten, weil in diesem Falle ber innere Teil des Überstandes zuerst weggefressen wird, ohne die Lötnaht zu beschädigen; macht man die Naht inwendig, so ist der Überstand auswendig lose, und sowie der innere Teil weggefressen ist, muß die Kammer leden. Der Kammerboben leidet am wenigsten. Eine kleine, zwischen dem Globerturm und ber großen Rammer stehende Rammer, welche heißer ging (von 65 bis 90°), hatte in 120 Betriebsmonaten schon 17,65 Proz. ber Bleibide verloren.

G. E. Davis (Privat Mitt.) ließ nach siebenjährigem Intensivbetriebe eines Systems von drei Rammern (jede 6,1 × 5,5 × 36,5 m) die beiden ersten abbrechen. Sie waren aus siebenpfündigem Blei erbaut gewesen (S. 374); die Decken zeigten noch fünf bis sechs Pfund, der Boden zwei dis drei Pfund; die Seiten waren völlig abgenutzt und mußten schon während des Betriebes erneuert werden, während der Boden nur wenig und die Decke gar keine Repas

raturen brauchte. In der ersten Kammer fand sich Bleisulfat im Betrage von 19 Tone metallischem Blei, in der zweiten im Betrage von 16 Tone Blei.

Form ber Rammern.

Die Form der Kammern ist fast immer die eines langen Kanals von annähernd quadratischem Querschnitt. An einigen Orten hat man, um Blei zu sparen, die Kammern die 18 m weit gemacht; aber dies ist durchaus nicht Fig. 176.

zu empfehlen. Es verursacht Schwierigkeiten bei der Ronstruktion des Rammersgedälkes; was aber schlimmer ist, das Ausbringen an Säure in solch weiten Rammern ist nicht so gut wie bei der gewöhnlichen Weite von 6 bis 9 m. Wan versteht dies auch leicht, da bei so großem Querschnitt die Gase sich nicht genügend mischen, und nicht genügende Berührungs- und Abkühlungsoberstäche vorhanden ist.

Um Blei zu sparen, sind die Kammern der chemischen Fabrit Rhenania in der in Fig. 176 dargestellten Weise erbaut, d. h. mit Abschneidung der oberen Kanten, so daß sie dem Dachwinkel folgen. Dies gestattet, die größte mögliche Kammerhöhe in einem Gebäude unterzubringen, und es wird auch behauptet, daß die "toten Winkel" gewöhnlicher Kammern dadurch vermieden würden. Auch ist die Abnuhung hier geringer als bei scharfen Kanten (vergl. oben S. 392).

Die gewöhnliche Breite von Bleitammern ift selten unter 6 m oder Aber 9 m; ihre Sohe schwanft meist zwischen 5,3 und 7,5 m. Die Länge von

Hauptkammern ist selten unter 30 m, kann aber auf 60 ober 90 m steigen. Nebenkammern (tambours) sind weit kürzer.

H. Smith versuchte in einer 1873 erschienenen Schrift über die Chemie der Schweselsäuresabrikation zu beweisen, daß der obere Teil der Schweselsäureskammern gar keine Arbeit tue, und daß Kammern von 0,9, 1,8 oder höchstens 2,4 m Höhe die besten Ergebnisse liefern würden. Seine Versuche und Schlüsse sind in der 1. Aust. d. W. I, S. 260 bis 263 als irrig nachgewiesen worden. Im Gegenteil werden wir annehmen müssen, daß gerade im oberen Teile, wo Luftkühlung herrscht, die Schweselsäurebildung stärter als im Zentrum sein wird, was freilich für die Gestalt der Kammer auf denselben Schlußssihren könnte, wie ihn Smith aus irrigen Prämissen zog. Ein zu Oter gemachter Versuch mit Smith sus irrigen Prämissen Erfolg gehabt.

Eine ganz eigentümliche Rammerform ift die von E. und T. Delplace beschriebene (Engl. Pat. Nr. 5058, 1890). Sie teilen die aus dem Gloverturme kommenden Gase von vornherein in zwei Ströme und laffen diese bann in eine ringförmige Rammer ftromen, in welcher burch die fortwährende Zugänderung die Gase sich gut durchmischen. Heberartige Röhren auf beiben Seiten der Rammer sollen eine bessere Zirkulation und Mischung der Gase hervorbringen. Nach Angabe der Erfinder sollen sie pro Rubikmeter 6 kg Säure von 520 B. = 3,7 kg H2SO4 produzieren, was gar fein übermäßig großer Betrag selbst für gewöhnliche Kammern ist (f. u.), und um jo weniger imponiert, als diese Rammern eine größere Grundfläche und teurere Nebenkonstruktionen als gewöhnliche Kammern beanspruchen. Einige wenige solcher Kammern sind in Frankreich und England gebaut worden. Nach dem 28. Jahresberichte ber englischen Sodafabritsinspektion für 1891, S. 55 scheint die wirklich (in einer Fabrik in England) eingeführte Form dieses Apparates ziemlich verschieden von der im Patente beschriebenen zu sein und sich gewöhnlichen Kammern bedeutend mehr anzunähern. Die Kammern sind 10 m hoch und die erste derselben hat den Grundriß eines umgekehrten J, wobei die Gase aus dem Gloverturme in den kurzen Schenkel eintreten und aus dem langen Schenkel in eine gewöhnliche vieredige Kammer austreten. Gine Reihe von Mischungsröhren führt bas Gas von ber Mitte ber Decke an ben Boben ber Seitenwände. Bur Zeit des Berichtes hatte der Apparat noch nicht lange genug im Betriebe gestanden, um über bas Prinzip desselben ein endgultiges Urteil gewinnen zu können.

Nach der mir gegebenen Auskunft eines Fabrikanten wird in solchen Systemen in der Tat nicht mehr als in gewöhnlichen Kammerspstemen von gleichem Kubikinhalt produziert.

Th. Meners Tangentialkammern (D. R. B. Nr. 101376) haben freisförmigen oder polygonalen Horizontalquerschnitt. Das Gaseintrittsrohr ist am oberen Teil der Seitenfläche in tangentialer Richtung eingeführt, wodurch die Gase eine Spiralbewegung nach der Mitte zu erhalten, von wo sie durch das Ausführungsrohr entsernt werden (in der Patentbeschreibung ist dieses Rohr in der Kammerdecke gezeigt, bei der wirklichen Aussichrung aber am Boden angebracht). Die Gase mitssen daher einen längeren, ansangs schnelleren,

dann langsameren Weg in der Kammer machen und werden viel besser als sonst gemischt. Weitere Einzelheiten gibt der Ersinder in Chem. Ztg. 1899, S. 296; Zeitschr. f. angew. Chem. 1899, S. 656 nnd ebend. 1900, S. 739. Sein System ist an verschiedenen Orten wirklich ausgeführt worden, z. B. in der Rordbeutschen Chemischen Fabrik Harburg und der Chemischen Olingersabrik Rendsdurg. Die Kammern sind dort 10 m im Durchmesser und 8 m hoch, drei derselben mit einem Glover= und Say=Lussacturm. Der Zug ist sehr gut, das Ausbringen 92,5 die 95,2 der Theorie (291 H2SO4 aus 100 ver= branntem Schwesel); pro Kubikmeter Kammerraum 3,66 die 3,87 kg H2SO4, mit Berbrauch von 1,34 die 1,44 Salpetersäure 36°B. (= 1,0 die 1,07 NaNO3) auf 100 H2SO4, d. i. etwa 3 NaNO3 auf 100 verbrauchten Schwesel. [Das ist eine ganz gute Produktion, steht aber nicht nur hinter dem französischen "Intensivbetrieb", sondern auch hinter demjenigen einiger deutscher Fabriken mit gewöhnlichen Kammersystemen zurück.]

Weiterhin (Zeitschr. f. angew. Chem. 1900, S. 742) hat Mener seine Rammern baburch verbeffert, daß er in der ersten, wärmsten Rammer eine Rühleinrichtung anbrachte, bestehend aus 43 Bleiröhren von 50 bis 65 mm Weite, die in Bafferschluffen von der Kammerdede um die Peripherie derselben 2,5 bis 3 m tief in die Rammer hineinhängen. Sie sind an beiden Enden geschlossen; oben treten in sie dunne Bleiröhren ein, die fast bis auf ihren Boden reichen und das Ruhlmaffer einleiten, wie man aus Fig. 177 (a. f. S.) sieht. Das Ganze gibt eine Rühlfläche von 28 qm, d. h. 7 Proz. der Rühlfläche der Seiten und der Decke der Kammern. Das Wasser, wovon 81/2 cbm täglich gebraucht wird, kommt mit einer Temperatur von 67° heraus. Die im Prozeß ber Umwandlung von SO2, O und H2O in H2SO4 freiwerbende Wärme, soweit bies in der Kammer selbst vor sich geht, wird auf 21/2 Millionen W. E. pro 24 Stunden berechnet, wovon 1/2 Mill. = 20 Proz. durch das Kiihlwasser entfernt werben. Dies macht sich nicht an ben Kammerthermometern kenntlich, da der Verlust an Wärme durch die durch den chemischen Prozeß freiwerdende erfett wird, sondern durch die vermehrte Produktion von Schwefelfaure, wie sie je nach den (später zu erwähnenden) Theorieen von Lunge und Gorel zu erwarten ift. Die Röhren dauern lange Zeit und lassen sich durch Ausheben aus den Wasserverschlüssen sofort erneuern. Das heiße Wasser läßt sich zum Reffelspeisen verwerten.

Ich habe in Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 151 gezeigt, daß die durch Meyers System zu erreichenden Vorteile nach seiner eigenen Beschreibung nicht sehr bedeutend sind. Es ist sehr zweiselhaft, ob für gleiche Bleigewichte seine Tangentialkammern überhaupt mehr als gut geführte gewöhnsliche Bleikammern produzieren.

In einem späteren Aufsatze (Zeitschr. f. angew. Chem. 1901, S. 1245) gibt Meyer zu, daß die Plattentürme (s. u.) die Aufgabe am besten lösen, die Nebelteilchen, welche in der Kammer schweben, zur gegenseitigen Wirkung zu bringen, und er empsiehlt daher solche Plattentürme mit seinen Tangentialstammern zu kombinieren.

Benker (1902) verwendet immer, schon wegen der Wasserzerstäubung,

ziemlich schmale Rammern, 5,5 bis 6 m breit, bagegen 8 bis 10 m hoch, wegen ber nach ber Abrahamschen Eheorie (Rapitel 7) bann zu erwartenden besseren Gaszirkulation. Je höher die Kammern, desto träftigere Wirbel werden entstehen, indem die Luftkühlung der Seitenwände mitwirkt, und die Mischung der Gase und Nebel wird um so inniger sein. Dies ist namentlich für den Intensivbetrieb (s. später) wichtig. Deshalb bringt Benker über den Rammern immer ein Doppelbach (Dachreiter) an und verkleidet den Gang um Fig. 177.

Rammern nur mit Latten von 6 cm in lichten Abstä

bie Rammern nur mit Latten von 6 cm in lichten Abständen von 4 bis 5 cm, was die Abkühlung befördert. Damit nun der sich abkühlende und längs den Wänden herabfallende Gasstrom, wenn er in der Mitte wieder heraufsleigt, sich gut mit den übrigen Gasen mischt, dürfen die Rammern nicht zu breit sein; sonst bleibt ein toter Raum, der keinen Intensivbetrieb gestattet. In diesem toten Raume, wo die Geschwindigkeit der Gase sehr gering ist, sult der Nebel von Nitrosylschweselssäure herab und entzieht sich der Einwirkung auf

die gasigen Bestandteile, während bei aufsteigenden Gasströmen dieses Herabsallen verzögert wird. Auch bei Meyers Tangentialkammern (S. 396) wird dieser Übelstand nach seiner Meinung eintreten, obwohl Benker eine wirklich "tangentiale" Wirkung für ausgeschlossen hält; aber hierbei müssen sich Gase von zu verschiedener Konzentration im Zentrum der kreissörmigen Kammer mischen, was wieder den Intensivbetrieb ausschließt. Nach Benker würde man dem zwar durch Anwendung einer größeren Zahl von kleinen, runden Kammern abhelsen können, was aber viel zu große Baukosten und entsprechende laufende Kosten für Zinsen u. s. w. vernrsacht.

Rammerfysteme.

Bisweilen wird der ganze Prozeß in einer Bleikammer durchgeführt. So spricht Scheurer-Restner (Wurt, Dick. do Chimis 3, 147) von einer einzigen Kammer von 4000 cbm Inhalt und gibt es als die Ersahrung mehrerer Fabriken, daß die Zerlegung des Systems in mehrere Kammern durchaus unnütz sei. Weit gewöhnlicher aber sind mehrere Kammern zu einem Systeme vereinigt, was schon darum einen Borteil gewährt, weil dann bei Umbau einer Kammer nicht das ganze System still zu liegen braucht.

Darüber, wie man die einzelnen Rammern zu Spstemen tombinieren folle, herrscht die größte Berschiedenheit der Ansichten. Unter ben Hunderten von Schwefelsäurefabriken wird man nur sehr wenige finden, welche barin genau einer anderen gleichen, und in berfelben Fabrik, wenn fie mehrere Syfteme besitzt, finden sich oft gang verschiedene Rombinationen unter denselben. Als Resultat tann man aber gleich von vornherein hinstellen: daß es fast ganz gleichgiltig ist, wie die Rammern tombiniert sind, wenn diese nur erstens richtig gebaut sind, also keine zu große Breite und Höhe haben, und wenn sie zweitens einen gewissen Rubikinhalt für eine gegebene Menge von Schwefel ober Phrit, die zur Berbrennung tommen, besitzen. Innerhalb dieser Grenzen werben dann diejenigen Spsteme am besten sein, welche am wenigsten Blei gebrauchen und am übersichtlichsten für den Betrieb angelegt sind. Ferner existiert jedenfalls eine Grenze für die Größe des ganzen Systems, aber gerade darliber, wo sie sei, herrscht große Meinungsverschiedenheit. In manchen ber großen Fabriken kombiniert man neun bis elf Kammern von je 1000 cbm Inhalt, in anderen, ebenso großen, beschränkt man sich auf drei Rammern von je 1200 cbm Inhalt. Dieses lette ist z. B. der Fall in der Tennantschen Fabrit zu Hebburn-on-Tyne, wo eine ganze Anzahl von Systemen von je drei Rammern à 6 m Breite, 5,25 m Bobe (auf einer Seite 5,1, auf der anderen 5,4) und 37,5 m Länge vorhanden sind; für jedes System dienen 18 Riesöfen mit je 355 kg täglicher Ladung. Bei Allhusens sind (in einem Teile der Fabrik) je brei Kammern, jede von beinahe 2000 obm Inhalt, so kombiniert, daß zwei derselben mit ihrer eigenen Riesofenreihe versehen sind (working chambers), aber gemeinschaftlich in eine dritte munden; zusammen hat man also 6000 cbm. Gewöhnlicher aber geht das Gas durch alle drei Kammern hintereinander. Ein sehr gewöhnliches System ist eines von vier Kammern hintereinander, jede von $6 \times 6 \times 30$ oder $40 \, \mathrm{m}$; oder von fünf Kammern gleicher Größe, von denen zwei mit ihren eigenen Kiesbrennern versehen sind und erst in je eine andere, und diese letzten zusammen in die fünfte münden; auch bei sechs Kammern arbeitet man noch bei Allhusens in dieser Art:

$$\begin{array}{c|c}
1-2 \\
3-4
\end{array}$$
 5-6.

In Amerika habe ich einmal ein System von 12 gleichgroßen Kammern von nur 7,25 m Länge gefunden, die sehr gut arbeiteten; anderwärts drei Kammern von 18, 15 und 12 m Länge (mit eingeschalteten Plattentürmen).

In Frankreich werden gewöhnlich drei Kammern, seltener vier oder fünf, zu einem Systeme verbunden, dessen Gesamtinhalt selten über 6000 cbm steigt.

Hafenclever (Chem. Ind. 1899, S. 26) beschreibt ein System aus zwei sehr großen Hauptkammern und zwei kleinen Nachkammern, mit 7250 cbm Gesamtinhalt; er erwähnt auch als eine (nicht zu empfehlende!) Ausnahme ein System von 12000 ccm Inhalt. Die meisten Systeme der Rhenania haben jetzt (1902) obige Form von zwei gleich großen Hauptkammern und zwei Hinterkammern.

Eine der neuesten deutschen Fabriken hat Systeme von drei Kammern, alle 10 m breit und 7 m hoch; die Längen sind 41, 31 und 10 m. Die Produktion beträgt 2,8 kg $\rm H_2SO_4$ pro Kubikzentimeter in 24 Stunden.

Nach Mon. Scient. 1900, p. 563 hat P. Benter seit einer Reihe von Jahren in Frankreich Systeme nach folgendem Plan gebaut. Anger dem Gloverturm ist noch eine trockene Filtrierkammer sür Flugstaub und Arsenit vorhanden. Die Zahl der Kammern beträgt drei; der Gesamtinhalt nur 2000 bis 3000 cdm. In die letzte Kammer wird noch etwas Röstgas eingeführt; dann kommt eine kleine Zwischenkammer und zwei Gan-Lussachurme. Der Zug wird durch einen Bentilator erzeugt. Benker will pro Kubikmeter 6 bis 7 kg Säure von 52° B. = 3,7 bis 4,3 kg H2SO4 in 24 Stunden machen, mit Berbrauch von 0,8 bis 1,0 Salpetersäure 36° B. auf 100 Schweselsäure 52° B. (= 3 bis 3,7 kg NaNO3 auf 100 verbrannten Schwesels. Die Kammern werden mit Wasserstaub statt Dampf gespeist. Die Einführung von SO2 (Röstgas) in die letzte Kammer geschieht nach D. R.=P. Nr. 88 368 und 91 260; vergl. später.

Nach direkten Mitteilungen von Benker (1902) baut er für gewöhnsliche Fälle drei Kammern, für eine Tagesproduktion von 25 bis 30 Tons Kammersäure vier Kammern in ein System, stets von schmaler Form (S. 398), mit Speisung durch Wasserstaub und mechanischer Zugbeförderung (s. später).

Die in England übliche Anordnung, wobei alle Kammern gleich groß sind, ist neuerdings auch auf dem Kontinente gewöhnlicher geworden, selbste verständlich mit Ausnahme solcher Fälle, wo man etwa eine Kammer aus lokalen Rücksichten nicht so lang machen kann als die anderen. Das frühere französische Kammersystem, wie es auch in den deutschen Fabriken früher das übliche war und zum Teil noch jest ist, unterscheidet sich von dem obigen das

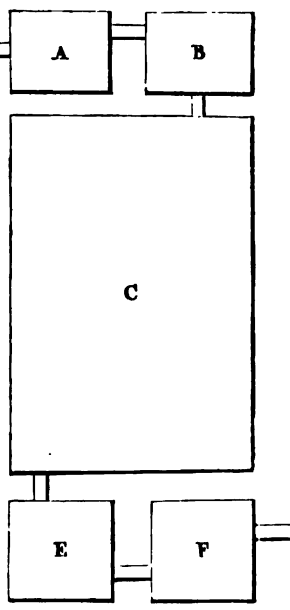
durch, daß eine "große Kammer" C (Fig. 178) vorhanden ist, welche am tiefsten von allen liegt, nebst einigen kleineren Kammern in höherem Nivean, teils als Bors, teils als Nachkammern. Es soll z. B. die erste Borskammer A (tambour) dazu dienen, die "Nitrose" (s. u.) durch heißes Wasser von ihrer salpetrigen Säure zu befreien; die zweite B, um frische Salpeters säure einzusühren, der dritte und vierte Tambour E und F, diesenigen hinter

der großen Kammer, follten nur zur Boll= Fig. 178.

endung der Reaftionen bienen.

In Südfrankreich sindet man nach Favre (Monit. Scient. 1876, p. 272) sast immer eine große Kammer und zwei Nachkammern, gewöhnlich von einem Gesamtinhalt von 4000 cbm. Die Hauptkammer besitzt $45 \times 8 \,\mathrm{m}$ Grundsläche und 6 m Höhe bis $33,2 \times 4,8 \,\mathrm{m}$ Grundsläche auf 6,6 m Höhe; man sindet die ersteren Dimensionen vorteilhafter, was mit den englischen Erfahrungen stimmt.

In Außig hatte 1880 die Hauptkammer jedes Systems 60 m Länge und 7,5 m Breite; dazu gehört eine kleine Borkammer, teils zur Einführung der Salpetersäure, wenn diese nicht direkt durch den Gloverturm eingeführt wird, teils zur Aufsaugung der unreinsten, am meisten mit Flugstaub beladenen Säure; außerdem zwei kleine Nachkammern, deren letzte gar keinen Dampf empfängt; diese dienen wesenklich zur Abkühlung der Gase, ehe sie in den Gay-Lussachurm treten.



Wanche Fabrikanten gehen von der Ansicht aus, daß alle Borkammern verwerslich seien, weil die Kammerarbeit am besten vor sich gehe, wenn für die Reaktionen sofort ein großer Raum geboten werde; sie wenden also an erster Stelle eine große Hauptkammer und dann noch eine oder zwei Nachkammern an. In einer großen nordfranzösischen Fabrik werden z. B. zwei Drittel des gesamten Kammerraumes auf die erste, zwei Neuntel auf die zweite und ein Neuntel auf die letzte Kammer verwendet; ebenso in Ütikon.

In Ofer (Mitteilung aus 1902) bestehen fünf Kammerspsteme, deren bestes folgende Abmessungen hat:

Die Kammern sind durch 1 m weite Röhren verbunden, die in zwei Drittel der Höhe einmünden und 1,2 m über dem Boden ausmünden. Hier sind die kleinen Bor- und Nachkammern absichtlich fortgelassen; bei den älteren Systemen sinden sich noch kleine Hinterkammern.

Die verschiedenen Kammern eines Systems werden entweder so aufgestellt, daß die Säure beliebig aus einer in die andere laufen kann, also auf derselben Horizontalebene, ober, was für die meisten Fälle zwedmäßiger ist, so, daß jede später bas Gas empfangende Rammer etwas höher zu stehen tommt, als die vorhergehende, damit man die Säure mit größerer Leichtigkeit den umgekehrten Weg machen lassen kann; bazu genligt bei vollfommen horizontal aufgestellten Kammern 0,025 bis 0,050 m Niveauunterschied; sicherer ist 0,075 m, um bei fehr verschiedenem Säureniveau in den Kammern boch Fall nach der ersten Kammer zu haben. In der ersten Kammer wird nämlich die Säure am stärksten und zugleich am freiesten von salpetriger Säure, und man zieht baber die zum Gebrauch, Berkauf ober Konzentration dienende Saure aus dieser ersten Kammer ab, sei es kontinuierlich ober in Absätzen. Der Ausfall in ihrer Säure wird zum Teil durch in ihr neu gebildete ersett, zum Teil aber durch die schwächere Säure, welche aus den anderen Kammern hineinfließt Natürlich fällt dies alles fort, wo es nur eine und sich dabei verstärkt. Rammer gibt; aber auch ba wird die Saure am Eintrittsende der Gase am stärksten fein.

Die Größe ber einzelnen Kammern wechselt in der Tat ganz außerordentlich. Ganz abgesehen von den "Tambours" und "Borkammern" des
französischen Systems, welche neuerdings mehr abkommen, sindet man als
eigentliche Hauptkammern solche von nicht mehr als 300 cbm, dagegen andere
von 4000 cbm. So kleine Kammern wie die ersteren werden jetzt gar nicht
mehr als Hauptkammern gebaut und man kann als den gewöhnlichen Inhalt einer
Schweselsäurekammer jetzt 800 bis 2000 cbm annehmen, und zwar eher nach
der größeren als nach der kleinen Seite hin. Die kleinen Kammern kosten verhältnismäßig mehr; man glaubte früher, daß sie keine dementsprechenden Borteile bieten, aber nach den neueren, unten zu entwickelnden Ansichten über die
Bildung der Schweselsäure in den Kammern wird man diese Ansicht ändern milssen.

Die Anbringung von kleinen Bor- und Nachkammern bedingt immer einen größeren Bleiverbrauch, und hat nur dann einen rechten Sinn, wenn diesen Kammern eine besondere Funktion zugeteilt wird. So war z. B. früher, ehe man Glovertürme anwendete, eine Borkammer darum von Nutzen, weil sie zur Aushaltung von Flugstand diente, die Gase abkühlte und dadurch die große Kammer schonte. Auch war es damals gut, die freie Salpetersäure, sowie die Nitrose in eine solche Borkammer einzusühren, weil bei der Denitrierung durch Damps u. s. w. schnellere Abnutzung und zufällige Beschädigungen vorkamen. Heute, wo man regelmäßig mit Gloverturm arbeitet, braucht man keine Borkammer, außer da, wo es ganz besonders auf vollständige Abhaltung von Flugsstand ankommt. Eine Nachkammer ist dagegen zum Trocknen und Abkühlen des Gases, ehe es in den Gay-Lussacturm geht, sehr nützlich, wenn das Leitungsrohr nicht lang genug ist, um diese Funktionen auszuüben.

Den größeren Bleiverbrauch bei kleinen Kammern kann man sich am besten an einem konkreten Beispiele klar machen. Eine Kammer von 30 m Länge, 6 m Breite und 6 m Höhe hat 1080 cbm Inhalt und 768 qm Oberstäche. Ein Tambour von 5 m Länge, 3 m Breite und 3 m Höhe dagegen hat 45 cbm

Inhalt und 78 qm Oberfläche; es werden also auf eine Kammer der ersten Art gerade 24 Tambours der zweiten Art dem Inhalte nach gehen, während ihre Oberflächen im Verhältnisse von 9,9:1 stehen, so daß im Verhältnis zum Inhalte der Tambour $2^{1}/_{2}$ mal so viel Oberfläche hat als die große Kammer.

Obwohl aber zweiselsohne ein bestimmter Kammertubus billiger durch wenige große, als durch mehrere kleine Kammern erhalten wird, so kann man doch in dieser Richtung leicht zu weit gehen. Wir haben oben gesehen, daß bei Kammern mit übermäßig großem Querschnitt die Gase nicht gehörig gemischt werden; aber dasselbe gilt auch noch mit Bezug auf die Teilung des Kammerraumes in der Längsrichtung, da jedesmal, wenn die Gase sich in einem verhältnismäßig engen Leitungsrohr zusammenpressen müssen, um von einer Kammer zur anderen zu gelangen, dies zu einer besseren Mischung sühren muß, als wenn die Gase sich durch dieselbe Länge in einer ungeteilten Kammer sortbewegen. Schon aus diesem Grunde erscheint es richtig, den Kammerraum in mehrere Einzelkammern zu zerlegen; wir werden aber weiterhin einen anderen gewichtigen Grund hiersür sinden, nämlich den, daß die für die Reaktion des Kammerprozesses nötige Abkühlung durch die Berührung der Gase mit den Endwänden der Kammern besörbert wird.

In England nimmt man es als praktische Regel an, daß für jeden Kubits fuß Kammerraum etwa 0,2 Quadratfuß Gesamtobersläche (Decke, Boden, Seitenwände) vorhanden sein sollen. Eine Kammer von $20 \times 25 \times 100$ Fuß würde 50 000 Kubitsuß enthalten und eine Obersläche von 10 000 Quadratssuß haben, also gerade obiges Berhältnis. Dort werden Kammersusteme selten über 200 000 Kubitsuß (= 5663 cbm) gemacht; lieber baut man zwei ober mehr Systeme.

Wenn wir oben und sonst von "Kammergasen" sprechen, so schließen wir darunter nicht nur die Dämpfe von Wasser, salpetriger Säure u. s. w., sondern auch die Nebel von Wasser, flüssiger Schwefelsäure und Nitrosylsschwefelsäure ein, die in der Kammeratmosphäre schweben.

Auf Grund ber von mir (teilweise zusammen mit Räf) festgestellten experimentellen und theoretischen Tatsachen schlägt Schertel (Chem. Ind. 1889, S. 80) direkt vor, die Zahl der Kammern zu vervielfältigen, indem man sie kürzer macht. Bobe (Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, S. 11) schlägt nach bemselben Prinzip Kammern von der halben gewöhnlichen Länge, aber der doppelten gewöhnlichen Breite (von 13 m) vor, was aber kaum überwindbare praktische Schwierigkeiten hat. Schertel beschreibt auch (Jahrb. f. Berg- u. Hittenw. im Königr. Sachsen 1890, S. 148; im Auszuge Chem. Ind. 1891, S. 249) Bersuche, welche in Freiberg mit einer Teilung der Kammern gemacht wurden, und wobei sich eine entschiedene Mehrproduktion herausstellte, allerdings mit etwas Mehrverbrauch an Salpeter. Dieser Bersuch war aber sehr unvolltommen; man teilte nur eine der Kammern durch zwei innere Trennungswände in drei Abteilungen, wobei die bei einer vollständigen Trennung in drei isolierte Kammern vermehrte Abkühlungswirkung nicht auftreten konnte, und die erforberliche Verbunnung zur Vermeibung bes Überganges von N2O3 in die Bobenfäure nicht gegeben war. Auch die Haltbarkeit solcher inneren Wände

wird sicher keine große sein (vergl. S. 416). Noch entschiedener war die Mehrsproduktion bei den von Retter (Zeitschr. f. angew. Chem. 1891, S. 4) beschriebenen Bersuchen, wo nach Teilung eines Einkammerspstems in zwei Kammern eine Mehrproduktion von 40 Proz. Säure für denselben Kubikraum erzielt wurde. Dies ist eine deutliche Bestätigung meiner Ansichten, wie sie weiter unten entwickelt sind.

Wenn, wie gewöhnlich, das Kammersystem aus mehreren Kammern besteht, so fragt es sich, wie man dieselben miteinander verbinden soll. Eines ist dabei sicher, nämlich daß die Berbindungsröhren an den Schmalseiten (Endwände) einmunden muffen, damit die Gase durch die ganze Länge der Rammern hindurchstreichen und keine toten Winkel übrig bleiben. fragt sich weiter, in welchem Teile des Kammerquerschnitts die Berbindungsröhren aus- und eintreten sollen. Man stimmt allgemein barin überein, daß bas Gas in die erste Kammer oben eintreten muß. Manche fahren in der Weise fort, daß sie am entgegengesetzten Ende ber Rammer das Gas unten herausführen und es in die nächste Kammer wieder oben einführen. Andere behaupten ebenso entschieden, daß dies falsch ift, daß das Gasrohr vielmehr aus der Rammer oben austreten und in die nächste unten eintreten musse. Wieder andere behaupten, daß es gar nicht darauf ankomme, wo das Gas ein- und austritt, und daß es daher am einfachsten sei, gerade Berbindungsröhren etwa in der Mitte der Endwände anzubringen. Die letterwähnte Ansicht wird durch die Praxis einiger der größten und bestgeleiteten Fabriken gestützt und sie stimmt sehr gut zu den Untersuchungen von Lunge und Räf, welche fanden, daß die Zusammensetzung der Gase unten und oben in der Kammer in einem bestimmten Querschnitt nicht erheblich bifferiert, so daß es gleichgiltig sein muß, an welcher Stelle die Berbindungsröhren angebracht werben.

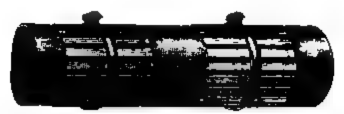
Man sindet auch manchmal mehrere kleine Verbindungsröhren statt einer großen. Dies scheint sehr richtig und ist eine teilweise Verwirklichung der weiter unten genauer erklärten Vorschläge zur Verbesserung des Kammerganges; es wird erstens zu einer noch besseren Durchmischung der Gase und Nebel dienen, und wird ferner eine größere Kühl= und Anprallobersläche als ein eins saches Rohr bieten. Auch werden sich dabei "tote Eden" in der Kammer am leichtesten vermeiden lassen. Auch in den Fabriken der Aachener Rhenania hat man gefunden, daß wenig darauf ankommt, wo die Gase in der Kammer einzund austreten, und daß es im allgemeinen besser ist, statt einer großen Versbindungsleitung deren mehrere kleine anzulegen.

Winsloe & Hart (Engl. Pat. Nr. 20142, 1901) bringen in dem Bersbindungskanal zwischen je zwei Kammern ober zwischen Kammern und Türmen oben und unten offene Röhren für Luftkühlung an.

Die Rammerverbindungen bestehen entweder aus runden Röhren oder aus eckigen Kanälen von Blei. Die Röhren sind den eckigen Kanälen vorzuziehen, weil sie ohne ein Gerüst angelegt werden können und sich besser halten. Sie müssen dann aber von starkem Blei angesertigt sein, mindestens 4 mm, besser 5 mm dick, und hier und da mit eisernen Reisen umgeben sein, zwischen denen und

bu Rihrn sich hölzerne Dauben besinden, um die Form der Röhren recht gut pechalten. Bei einer Bleistärke von 6 mm tonnen diese fortfallen. Die fig. 179 wird dies deutlicher machen. Die eisernen Reisen konnen sehr gut zum Aushängen der Röhren an Balken und bergl. dienen (Fig. 180). Die Leite des Rohres, welches die Gase in die erste Kammer einführt, sei es

Fig. 179, Fig. 180,



Aieberennern, richtet sich natürlich nach der Renge der zu bewältigenden Gase. Bei imer Ladung von die sieben Tonnen Byrit säglich genitgt 0,60 m Durchmesser; daräder, die nenn Tonnen, braucht man 0,75 m; darilber 0,9 m; mehr als zehn Tonnen Byrit täglich wird man kann für ein einziges System verdrennen. Da sich das Bolumen der Gase bei ihrem Fortsichen verringert, so kann man die Berstindungsröhren zwischen den folgenden Kammern allmählich etwas enger machen,

tut aber immer gut, bamit nicht zu geizen, ba es gar teinen Schaben tut, wenn die Röhren etwas weiter als nötig find, bagegen sehr viel schabet, wenn sie zu find.

Anbifinhalt ber Rammern.

Der gesamte Aubifinhalt eines Rammersystems muß in einem swissen Berhältnisse zu ber in ihm zu produzierenden Menge Schweselsante sieden; jedoch ist dieser Gegenstand nicht so einsach, wie er gewöhnlich behandelt wird, sondern hängt von verschiedenen, ihn modisizierenden Umständen ab. Allgemein nimmt man, und jedenfalls mit Recht, an, daß man bei der Berrennung von Schweselsies einen größeren Kammerraum brauche als bei Schwesel; die Orlinde davon sind oben S. 364 entwickelt worden, wo wir auf as Berhältnis 1:1,314 gekommen sind. Aber welches das absolute Maß, sei sin Schwesel, sei es sür Schwesellies oder Blende, ist, darüber gehen die lusücht, nur die Kammern selbst in Rechnung nan nicht, wie dies gewöhnlich eschicht, nur die Rammern selbst in Rechnung ziehen; die Berbindungsröhren, van sie sehr lang sind, vor allem aber der Glover- und der Gay-Lussacurm sparen ebenfalls Kammerraum, und zwar in viel größerem Berhältnisse, als tem Andisinhalte entspricht.

Ferner ist auch die Menge des verbrauchten Salpeters sehr wesentlich; innerhalb gewisser Grenzen kann man annehmen, daß bei gesteigertem Salpeterauswand ein geringerer Kammerraum ausreicht.

Zum Teil daraus mögen sich die weit auseinander gehenden Ansichten über diesen Gegenstand erklären, aber nicht ganz; dann man fand z. B. am Thnesluß Fabriken, welche bei sonst gleichbleibender allgemeiner Konstruktion der Apparate und aus gleichem Schwefelkies, sowie bei nahezu gleichem Auswand von Salpeter dasselbe Ausbringen erzielten, wie ihre Nachbaren mit einem um die Hälfte größeren proportionalen Kammerraume. Der Bergleichbarkeit wegen seien im folgenden alle Angaben auf denjenigen Kammerraum in Kubikmetern reduziert, welcher für die tägliche Berbrennung von einem Kilogramm Schwefel erfordert wird, wobei im Schwefelsies, außer wo es ausdrücklich anders ans geführt ist, nicht der wirklich verbrannte, sondern der in der Beschickung ents haltene Schwefel berechnet ist.

Nach Schwarzenberg (Technologie u. f. w. S. 396) stellte sich bei einem, allerdings sehr kleinen Kammersysteme (von nur 974 cbm Rauminhalt) und bei Verbrennung von Rohschwefel das passendste Verhältnis = 2 cbm Kammerraum für 1 kg Schwefel heraus, bei Berbrauch von mindestens 6 Proz. Natronsalpeter (ohne Gay-Lussacturm). Man solle aber bis 1,79 cbm herabgehen können, und in größeren Fabriken noch viel mehr, z. B. bei einem Rammersystem von 2225 cbm auf 1,43 cbm, bei 1500 cbm auf 1,54 cbm, in verschiedenen französischen Fabriken auf 1,50 bis 1,00 cbm, aber im letzteren Falle mit größerem Aufwand an Salpeter ober Berluft an Schwefelfäure, so daß dies nicht maßgebend sein könnte. Rnapp gibt (außer obigen Angaben) auf S. 337 seines Lehrbuchs der chem. Technologie 1, Il. 2 auch noch (ohne Quellenangabe) 1,08 bis 1,44 cbm an. Abweichend von diesen Angaben bei Schwarzenberg und Knapp ist eine auscheinend authentische Nachricht in dem Rapport du Jury International (1867) 7, 18, wonach Fournet in Borbeaux mit einem Kammersysteme von nur 400 cbm täglich 500 kg Schwefel verbrannte, allerdinge mit hilfe von mehreren mit Roke gefüllten Röhren, um die Gase besser zu mischen; dabei will er sogar ein Ausbringen von 300 Monos hndrat auf Schwefel bekommen haben.

Hir Phritschwesel ist nach Schwarzenberg (a. a. D. S. 431) bas theoretische Berhältnis, wenn man für Rohschwesel 2 cbm Kammerraum ans nimmt, $2 \times 1,314 = 2,628$ cbm, ohne Berechnung des in den Abbränden zurückbleibenden; oder bei Annahme von 1,79 cbm Kammerraum für Rohschweselwie in größeren Fabriken, 2,352 cbm. Dies scheint aber sehr hoch, selbst wenn man von der kleineren Zahl für den im Abbrand bleibenden Schwesel abrechnet, wodurch man auf 2,156 cbm noch 1/12 kommt. Nach Bobe (Anmertung in seiner Übersetung von Smiths Chemie der Schweselssäurefabrikation) soll ein in Deutschland sür Kiesbetrieb öster angenommener Satz der sein, daß auf 50 kg Schweselssäure von 66°B. (84°D.), welche in 24 Stunden zu probuzieren sind, 31 cbm Kammerraum bewilligt werden, mit Berbrauch von 1,125 kg Salpetersäure von 36°B. (33°D.) auf 50 kg Schweselssäure von 66°B.

47 kg Monohybrat, und bei einer gut zu nennenden Ausbeute von 280 Aln. besselben auf 100 Ale. des in dem verwendeten Schwefelties enthaltenen Schwefels entspricht obige Menge 16,8 kg Schwefel, d. h. auf 1 kg Schwefel kommt 1,85 cbm Kammerraum, also schon viel weniger als nach Schwarzen bergs niedrigster Berechnung, aber immer noch viel mehr als wirklich nötig. Der Salpeterverbrauch, umgerechnet auf die Prozente von 95 prozentigem Natronssalpeter per 100 beschicktem Schwefel, kommt in obiger Angabe von Bode auf 4,75 Proz., eine bei Anwendung des Say-Lussacturms damals ziemlich normale Menge, welche freilich heute viel zu hoch erscheint.

Von englischen Fabriken sind dem Verfasser aus früherer Zeit folgende Kammerräume bekannt: auf jedes Pfund (453,6 g) in 24 Stunden beschickten Schwefels (in Form von Schwefelkies)

IV. V. III. I. II. 16 Rubitfuß 28 25 20 18 ober per Kilogramm: 1,747 1,560 1,247 1,123 0,998 cbm.

Bon diesen Räumen wurden I. und II. selbst von den in den betreffenden Fabriten angestellten Chemitern für unnötig groß gehalten (berselbe Rammerraum fand sich auch in einer 1864 mit 30 prozentigem irländischen Ries arbeitenden Fabrik, wo er wohl nicht zu groß war), III. wurde in der Tennantschen Fabrit zu Hebburn-on-Tyne und sonst in vielen guten Fabriten angewendet, IV. und V. fanden sich in Fabriken, welche ebenso gutes Ausbringen an Schwefelsäure, und keinen höheren Salpeterverbrauch (3 bis 4 Proz. vom Schwefel) hatten. Nach diesen englischen, auf sehr viele Systeme gestützten Erfahrungen barf man wohl annehmen, daß bei Anwendung von Glover- und Gay-Luffacturm ein Kammerraum von 1,2 cbm pro Kilogramm beschickten Schwefels in Phrit vollkommen ausreicht, und daß man ohne Schaben auf 1,1, allenfalls sogar auf 1,0 cbm herabgeben kann; letteres ift aber als bas Minimum zu betrachten, welches man unter gewöhnlichen Umständen nicht ungestraft Diese Ansicht des Verfassers stimmt mit einer Angabe unterschreiten fann. von Wright (Chem. News 16, 94), welcher 1,000 bis 1,200 cbm pro Kilo Schwefel anflihrt. Um alle Bedingungen flar zu stellen, will ich erwähnen, daß in sämtlichen englischen Fabriken, von denen obige Zahlen hergenommen sind, der Querschnitt der Kammern 6 bis 61/2 m Breite und 5 bis 6 m Höhe betrug; die Länge der einzelnen wechselte von 30 bis 521/2 m, der Kubikinhalt der ganzen Spsteme von 4000 bis 6000 cbm; Glover- und Gan-Lussactürme waren in allen vorhanden; das Ausbringen an Schwefelsäuremonohydrat betrug 270 bis 288 Tle. auf 100 beschickten (gekauften) Schwefels, ber Salpeterverbrauch 31/2 bis 4 Tle. auf denselben; der Ries war 46= bis 49 prozentiger spanischer ober norwegischer.

Aus den amtlichen Berichten der englischen Alkaliinspektoren kann man ersehen, daß der in England angewendete Rammerraum in ganz außersordentlicher Weise schwankt, und zwar nicht nur darum, weil die sehr kleinen Fabriken meist einen übermäßig großen Kammerraum haben. Ebenso ersieht man daraus, wie irrig die gewöhnliche Ansicht ist, wonach bei Schwefel

weniger Kammerraum als bei Phrit angewendet wird. Ich gebe nur einige wenige (auf metrisches System umgerechnete) Zahlen wieder, indem ich aus den dort einzeln aufgezählten Fabriken Durchschnitte ziehe und dabei alle auslasse, welche gleichzeitig Schwefel und Kies, oder "coal-drasses", Gas-schwefel u. s. w. verbrennen.

Im 20. Bericht, S. 48 und 49 finden wir den Durchschnitt von 18 mit Byrit arbeitenden Fabriken gleich 1,44 cbm Kammerraum für je 1 kg in 24 Stunden verbrannten Schwefel (Minimum 0,97, Maximum 2,4 cbm); den Durchschnitt von 10 mit Schwefel arbeitenden Fabriken gleich 1,86 cbm (Minimum 1,36, Maximum 2,8 cbm). Im 21. Bericht, S. 20 und 21: 21 Fabriken mit Pyrit, Durchschnitt 1,7 (1,0 bis 2,5); 15 Fabriken mit Schwefel, Durchschnitt 1,64 (1,3 bis 3,0). Auf S. 64 und 65: 22 Fabriken mit Pyrit, Durchschnitt 1,83 (1,08 bis 2,7); 18 Fabriken mit Schwefel, Durchschnitt 1,96 (1,2 bis 2,9). Da jedoch die meisten Fabriken zu klein sind, um eine richtige Idee von der Sachlage zu geben, so wollen wir aus dem 21. Bericht, S. 81 die 15 mittlere und große Fabriken aus dem Distrikt von Widnes betreffenden Zahlen, alle auf Schwefelkies bezüglich, welche auch sonst viel Interesse bieten, im einzelnen mitteilen, nach Umrechnung auf Metermaß und Gewicht.

Phrits verbrauch pro Woche	Ranimerraum pro Rilogramm Schwefel in 24 Stunden	Natronsalpeters verbrauch auf 100 Tle. verbrannten Schwefels	Rubifinhalt der Gay = Luffac= türme auf je 1 Tonne wöchentlich ver= brauchten Pyrits	Gesamtsäures gehalt der Austrittsgase in Grammen pro Rubikmeter
Tons	cbm		cbm	· <u>····································</u>
175			_	
52	1,3	3,50	_	
350	1,12	5,00	1,88	2,00
210	1,11	4,70	0,53	4,83
125	1,75	4,00	1,03	1,50
98	1,11	4,20	0,90	6,62
240	1,3	4,25	0,70	3,94
250	1,77	3,75	0,45	5,3 8
150	1,3		1,08	1,82
60	1,4		0,80	8,95
26 0	1,38	3,30	0,96	3,68
117	1,3	4,00	1,50	3 ,00
183	1,25		0,60	6,76
70	1,09	<u> </u>	2,27	1,61
250	1,20	5,00	0,60	4,37
2590	1,30	4,17	1,24	4,19

Summe bezw. Durchichnitt

In Sübfrantreich waren nach Favre (Monit. Scient. 1876, p. 271) die Berhältnisse folgende: 180 cbm Kammerraum für 1 qm Rostsläche der Kiessösen, oder, da man täglich 270 kg 40 prozentigen Schwefelties pro Quadratsmeter Rostsläche brennt, 150 kg Phrit für 100 cbm Kammerraum. Dies entspricht 1,66 cbm für jedes täglich chargierte Kilogramm Schwefel im Phrit. Die Kammerspsteme bestehen dort meist aus drei Kammern und haben im ganzen 4000 cbm Kapazität.

In einer großen norbfranzösischen Fabrik fand ich im Jahre 1878 0,5, in einer anderen 0,44 bis 0,54 cbm Kammerraum auf 1 kg Byrit (0,5 auf 1 kg Pyrit gleich 1,09 auf 1 kg Schwefel). Diese Angaben beziehen sich auf den Winter, im Sommer brauchte man ½ bis ½ mehr Raum. Neuerdings ist aber in Frankreich mehrsach eine andere Arbeitsweise als "Intensiv» betrieb" aufgekommen, wobei man in den Kammern eine weit größere Menge Salpeter als früher zirkulieren läßt, den man durch entsprechend große Gay-Lussac- und Glovertürme wiedergewinnt, und hierdurch auf fast die doppelte Produktion sür denselben Kammerraum kommt, so daß man wenigstens im Winter ein Maximum von Ausbringen und ein Minimum von Salpeters verbrauch mit nur 0,7 cbm Kammerraum pro Kilogramm verbrannten Schwefels erreicht. Wir werden späterhin noch oft auf diese "Intensivproduktion" zu sprechen kommen, welche im Jahre 1890 wohl nur auf Frankreich beschränkt war.

In der Rhenania betrachtet man (nach Auskunft von 1902) bei Anwenstung von Zinkblende-Röstgasen als Normalproduktion 2,5 cbm 60° Säure auf 1 cbm in 24 Stunden, wobei im Jahresburchschnitt 0,5 bis 1 kg Salpeter pro 100 kg 60° Säure verbraucht werden.

Für 1900 gibt Pierron (Monit. scient. 1900, p. 367) als die französische Minimalproduktion 2,34 kg H₂SO₄ = 0,78 kg S pro Kubiks meter in 24 Stunden an, aber in den Kuhlmannschen Fabriken ist die Normalproduktion 2,9 kg H₂SO₄ und Benker will 3,6 bis 4,2 kg H₂SO₄ mit gewöhnlichen Kammern garantieren. Diese Produktion kann man durch künstliche Zugbesörderung, "Tangentialkammern" (S. 396?), Plattentürme (s. u.) und auf anderen Wegen, die an ihrem Orte angegeben sind, vergrößern.

Für Deutschland kann man nach Nieden führ 1902 den gewöhnlichen Kammerraum = 1,2 cbm pro Kilogramm S annehmen, d. h. das, was in Frankreich als Maximalraum (oder Mindestproduktion) angesehen wird. Demnach gibt man gewöhnlich in Deutschland erheblich mehr Raum als im Durchschnitt in Frankreich auch ohne "Intensivproduktion" gebraucht wird. Aber auch in Deutschland produzieren einige gut geleitete Fabriken ganz erheblich mehr, nämlich 3,5 kg $\rm H_2SO_4$ pro Kubikmeter, d. i. etwa 0,85 cbm Kammerraum pro Kilogramm S in 24 Stunden.

Bon Herrn G. E. Davis habe ich 1902 folgende (unpublizierte) Mitsteilungen über die von ihm bei mehrjährigem Betriebe eines englischen Systems von drei Kammern (jede $120 \times 20 \times 18$ Fuß) mit einem Glover $(8^{1}/_{2} \times 8^{1}/_{2} \times 22$ Fuß) und einem Gay-Lussac $(12 \times 12 \times 60$ Fuß) erhalten.

Sie beziehen sich immer auf die Arbeit von je 30 Tagen unter ganz verschiebenen Berhältnissen. Die Umrechnung auf metrisches Maß und Gewicht habe ich vorgenommen.

- A. Ohne Türme. 135 Tons Phrit = 1,56 cbm Kammerraum pro Kilogramm S in 24 Stunden; Salpeterverbrauch 35,5 kg Na NO₃ pro Ton Phrit, also ebenso viel im ganzen in die Kammern geschickt.
- B. Mit Titrmen (wie alle folgenden). 180 Tons Phrit = 1,19 cbm Raum pro Kilogramm S; Berbrauch an frischem Salpeter pro Ton Phrit 16 kg; 44,45 kg Na NO₈ pro Ton Phrit im ganzen in die Kammern geschickt (einschl. Nitrose).
- C. 240 Tons Pyrit = 0,90 cbm Raum pro Kilogramm S in 24 Stunden; Salpeterverbrauch 18 kg pro Ton Pyrit; im ganzen 61,24 kg Na NO₃ einschl. Nitrose.
- D. 302 Tons Phrit = 0,72 cbm pro Kilogramm 8 in 24 Stunden; Salpeterverbrauch = 22,3 kg pro Ton Phrit; im ganzen 69,0 kg NaNO3 einschl. Nitrose.
- E. 380 Tons Pyrit = 0,506 cbm pro Kilogramm S in 24 Stunden; Salpeterverbrauch = 26,7 kg pro Ton Pyrit; im ganzen 79,2 kg Na NO3 einschl. Nitrose.

In ber bei E. erwähnten angestrengten Weise (Intensivproduktion höchsten Grades) arbeiteten die Kammern ein ganzes Jahr, wobei der Sauerstoff im Röstgase aus Stückliesbrennern 10 Proz., aus Staubkiesbrennern 12 Proz. im Durchschnitt betrug, der Säuregehalt im Eintrittsgas in den Gay-Lussach, Strains H2SO4, im Austrittsgas 1,4 Grains pro Kubiksuß. Die Ausbringen differieren nicht stark in allen Fällen, nämlich nur von 2010 kg Säure vom spez. Gew. 1,615 im Falle A. dis 1990 kg derselben Säure im Falle E. pro 1000 kg des Schweselkieses. Der höhere Salpeterverbrauch dei Verminderung des Kammerraums markiert sich sehr stark, was aber an sich um so weniger beweisend ist, als auch im Falle des größeren, gewiß mehr als ausreichenden Kammerraumes (B.) der Salpeterverbrauch nach heutigen Begrissen zu hoch war, nämlich 3,5 Proz. vom verbrannten Schwesel.

Davis faßt die Ansicht der konservativen Säurefabrikanten, die in England noch immer die Vorherrschaft haben, und mit der er selbst teilweise sympathisiert, wie folgt zusammen: Bei dem alten Stil von 25 Kubikfuß Kammer pro Pfund Schwefel (1,56 cbm pro kg) geht der Prozeß fast ohne Aufsicht gut. Verringert man den Raum auf 15 Kubikfuß (0,94 cbm pro kg), dam muß man schon einen tüchtigen Meister und einen Chemiker setwas dort gar nicht Selbstverständliches!] haben. Geht man gar auf 8 Kubikfuß (0,5 cbm) herunter, so wissen Meister und Chemiker weder bei Tag noch bei Nacht, was Ruhe ist. [Das glaube ich selbst!]

Für arme Erze und Hüttenprodukte braucht man viel größene Kammerräume, wie man aus den mir über Oker 1902 freundlichst zu Gebote gestellten Angaben ersieht. Die dabei erwähnten Arten von Materialien sind S. 68 beschrieben.

Rammer= jyftem Rr.•	Art des Materials	Produttion an 50° B. Säure in kg pro cbm Rammerraum	Dasjelbe berechnet auf H ₂ SO ₄
I.	Gemischte Erze	2,8 8	1,80
II.	Rupfererz, gemischtes Erz und]	
	Spurstein	3,19	1,99
III.	Rupfererz und gemischtes Erz	3,30	2,06
IV.	Dasselbe	3,3 3	2,08
V.	Hauptsächlich Rupferstein und Blei- stein, mit wenig Kupfer und		
	Bleierz	2,84	1 ,77

Der durchschnittliche Verbrauch an Chilisalpeter ist $10~\rm kg$ pro Ton Säure $50^{\rm o}$ B. = $1,6~\rm Proz$. der Schwefelsäure $\rm H_2\,S\,O_4$, oder $4,5~\rm Proz$. des verbrannten Schwefels; angesichts der geringhaltigen Erze ist dies nicht zu hoch.

Allgemeine Übereinstimmung herrscht barüber, daß bei armen Erzen mehr Kammerraum als bei reichen für die gleiche Produktion an Säure gebraucht wird, sowie darüber, daß bei Berringerung des Kammerraums unter eine gewisse Grenze mehr Salpeter gebraucht wird; vergl. z. B. S. 408 u. 410. Clement (Fischers Jahresber. 1899, S. 370) will auf Grund seiner Ersfahrungen in einer kleinen dänischen Fabrik das bestimmte Berhältnis aufstellen, daß der Berbrauch an Salpetersäure zunehme wie das Quadrat der Ausnutzung des Kammerraumes, doch reichen seine Daten nicht zur Aufstellung einer so bestimmten Behauptung hin.

Ferner kommt es sehr barauf an, mit welcher Temperatur die Gase in die Kammern gehen. Je besser sie abgekühlt sind, um so weniger Volumen nehmen sie für ein gleiches Gewicht ein, und um so weniger Kammerraum wird gebraucht werden. Schon aus diesem Grunde nimmt man mit Recht an, daß man bei Vorhandensein eines Gloverturmes, welcher die Gase sehr gut abkühlt, auf den gleichen Kammerraum mehr Kies brennen könne. Auch bemerkt man allgemein, daß man im Winter sür den gleichen Kammerraum entweder erheblich mehr Kies verbrennen kann, als im Sommer, oder daß man bei gleicher Produktion mit weniger Salpeter auskommt; doch gibt es dassur noch andere Gründe.

Da das Verhältnis des Kammerraumes zu der Produktion in verschiedenen Duellen in verschiedener Weise bezeichnet wird, so seien hier einige allgemeine Regeln zur Umwandlung der einzelnen Ausdrucksweisen ineinander gegeben. Um die für Kubikmeter pro Kilogramm verbrannten Schwesel gegebene Zahl in eine solche zu verwandeln, welche englische Kubiksuß pro englische Pfund ausdrückt, multipliziert man mit 16. Die Engländer sprechen häusig von Kubikssuß Kammerraum pro Tonne wöchentlich fabriziertes Sulfat; diese Zahl erhält man aus der für Kubiksuß pro Pfund in 24 Stunden verbrannten Schwesels

geltenden durch Multiplikation mit 75, aus der für Kubikmeter pro Kilo= gramm Schwefel geltenden Zahl durch Multiplikation mit 1200.

Borfchläge zur Berminberung bes Rammerraumes.

Die bedeutende, von den gewöhnlichen Bleikammern eingenommene Grundfläche, und das große, für diese Apparate erforderliche Anlagekapital, sowie auch die Rosten der entsprechenden großen Gebäude haben viele Borschläge zur Berminderung des Rammerraumes ober auch zur ganzlichen Ersetzung ber Bleitammern durch billigere Apparate ins Leben gerufen.

Ein Weg, auf dem man den für die Schwefelfaurebildungereaktionen erforderlichen Raum erheblich verringern könnte, wurde die Anwendung von reinem Sauerstoff statt Luft zur Oxydation des Schwefels sein. Borschläge in dieser Richtung sind verschiedentlich gemacht worden, so von Terrell, Hogg und Tomlinson (Engl. Pat. von 1871), von Bobe (Dingl. polyt. Journ. 216, 453), von A. und L. D. Brin (Engl. Pat. Nr. 12070, 1886), von mir selbst (patentiert in England von Ellice Clark im Jahre 1888). Es ist jedoch sehr unwahrscheinlich, daß Sauerstoff irgend jemals billig genug fabriziert werden wird, um zur Fabrifation von gewöhnlicher Schwefelsäure

bienen zu können.

Man hat die Behauptung aufgestellt, es ließe sich durch Elektrolyse Sauerstoff auf sehr billigem Wege herstellen, indem man den dabei gleichzeitig auftretenden Wasserstoff beim Betriebe der Dynamomaschine verwende und dadurch den größten Teil der Kosten bede. Scheurer-Restner (Bull. Soc. ind. Mulh. 1890, p. 276) hat sich das Berdienst erworben, diese Ansicht durch bei einem erfahrenen praktischen Elektriker eingeholte Auskunft grundlich widerlegt zu Ich kann zwar seiner Ansicht nicht beistimmen, daß obiger Borschlag den Charafter eines perpetuum mobile an sich trage; denn er bedeutet doch nur, daß man verbunnten Sauerstoff aus der Luft entnimmt, um damit Wasserstoff zu verbrennen, wodurch der Theorie nach ebenso viel Wärme erzeugt wird, als zur Spaltung von Wasser in ebenso viel Wasserstoff und konzentrierten Sauerstoff verbraucht wird. Aber in der Praxis sind bekanntlich die Kraftverluste bei der Berwendung von Wärme zur Erzeugung von Dampf, von bewegender Kraft und von Elektrizität ungeheuer groß. Nach der von Scheurer=Restner mitgeteilten Berechnung eines praftischen Elektrikers braucht man zur elektrolytischen Erzeugung von 1 kg Sauerstoff (= 700 Liter bei 0° und 760 mm) eine Dynamomaschine von 121/2 Pferdekraft, wobei 125 g = 1400 Liter Wasserstoff entstehen. Jene 121/2 Pferdetraft beanspruchen unter gewöhnlichen Berhältnissen 183/4 kg Steinkohle = 131 250 WE; die 125 g Wasserstoff können hiervon nur 4312 WE (= 3 Proz.) erschen, so daß ein Defizit von 127000 WE gebeckt werden muß, was 18,14 kg Rohle im Werte von 36 Cent. (in Deutschland allerdings erheblich weniger) beansprucht. Hiernach würden die 490 kg Sauerstoff, welche 1 Ton H2SO4 entsprechen, 176 Francs ober über 140 Mark kosten! Unter diesen Umständen muß man allerbings Scheurer-Restner recht geben, wenn er eine auf elektrolytisch zu

gewinnenden Sauerstoff gegründete Schwefelfäurefabrikation für ein Unding erklärt, und dies gilt auch noch für "Linde-Luft" u. dergl. mehr.

Ein zugänglicherer Weg zur Herstellung von mehr Säure in einem gegebenen Raume ist die Anwendung von sehr viel Salpeter ("Intensivsbetrieb"), d. h. von sehr großen Glovers und Gap-Lussactürmen, was denn wieder einen erheblichen Teil der Ersparnis an Bleikammerraum verschlingt. Immerhin hat man namentlich in Frankreich dieses Prinzip viel angewendet, vergl. S. 409, 410 und an vielen anderen Stellen. Aber es ist klar, daß man hier bald auf eine nicht leicht zu überschreitende Grenze kommt.

Ein britter Weg zum Biele ift beffere Difchung ber Gafe, zuweilen verbunden mit Rühlung, auf Grund ber im 7. Kapitel zu entwickelnben Theorie. Die meisten Borschläge zur Fabrikation von Schwefelsäure in vermindertem Raume gehen von der Annahme aus, daß in den gewöhnlichen uns geheuren Kammern die Gase sich nicht genligend mischen; einige bavon auch von der Theorie, daß nicht genug "Kondensationsoberfläche" für die Schwefelfäure vorhanden sei, und daß man diese auf fünstlichem Wege vermehren muffe. Insofern als dabei die Ansicht mit unterlief, daß die Schwefelsäure aus bem Bustande von Dampf in den einer Flussigkeit kondensiert werden muffe, wie bei ber Destillation von Altohol u. bergl., ist jene Theorie natikrlich falsch, da die Schwefelfaure gleich in fluffiger Form entsteht und in ben Rammern nirgends im Dampfzustande vorhanden ist. Wir werden aber später sehen, daß aus anderen Grunden es allerdings richtig ift, den Rammergasen eine große Oberfläche darzubieten, und daß außerdem eine gewisse Abkuhlung ebenfalls sehr wichtig ift. Wir werden sehen, daß dies baber tommt, daß man eine Reaktion zwischen der in der Kammer schwebenden Nitrosplichwefelsäure und Wasser ober verdünnter Schwefelfäure, die alle in Nebelform vorhanden sind, zu stande bringen muß.

Während wir also anerkennen müssen, daß die früheren Erfinder auf der richtigen Spur waren, indem sie die Berührungsslächen vergrößerten, so ist es doch eine Tatsache, daß ihre Bemühungen keinen Erfolg hatten; aber dies kommt daher, daß sie die Borgänge in der Kammer nicht richtig verstanden (was damals auch noch nicht möglich war) und daher falsche Mittel für ihren Zweck wählten. Scheidewände im Inneren der Kammer werden schnell zerfressen, wenn sie aus Blei sind, und fallen bald zusammen, wenn sie aus Glas konstruiert sind (S. 416).

Eine Einrichtung von Ward (Engl. Pat. Nr. 1006, 1861) bestand (für Berbrennung von sieben Tonnen Pyrit täglich) in einer Art Vorkammer, 19,2 m lang, 4,8 m hoch und 6,0 m breit, zum Mischen ber Gase und Einsührung von Damps, gefolgt von einer Kammer (ober vielmehr einem Kanale), 60 m lang, 0,9 m breit und 0,9 m hoch, welcher auf eine Länge von 7,5 m mit Glastaseln sast ausgefüllt ist; die Taseln liegen horizontal und werden durch Streisen von Glas in einiger Entsernung voneinander gehalten, um die Gase durchpassieren zu lassen. Die Ansicht Wards war, daß sich auf diesen Taseln (statt deren man auch Röhren anwenden kann) nitrose Schweselsäure kondensieren und der schwesligen Säure eine große Oberstäche bieten würde. Es ist nicht ersichtlich, ob seine Einrichtung überhaupt im Großen ausgeführt wurde; jedenfalls muß sie

bald wieder aufgegeben worden sein, vermutlich weil sie zu wenig stadil war und sich zu leicht verstopfte. Auch ist die horizontale Anordnung weniger günstig für eine systematische Wirkung der gasigen und slüssigen Körper auseinander, sür welche senkrechte Gegenströme vorzuziehen sind, wie wir sehen werden. Ferner brachte das gänzliche Fehlen einer Kühlvorrichtung das Prinzip der Reaktion auf sesten Flächen zu unvollkommener Geltung, wie später gezeigt werden wird.

Mactear (Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 228) hat durch eine Anzahl von Bersuchen die Wichtigkeit der Oberflächenkondensation nachgewiesen. Eine in einer Bleikammer aufgestellte Bleischale von einem Quadratsuß Oberfläche gab in 24 Stunden 708 g H₂ SO₄. Nachdem man in der Schale 12 Glasstreifen von je 30 × 15 cm senkrecht aufgestellt hatte, erhielt man in 24 Stunden 1644 g, also 2,3 mal so viel, und nachdem man dieselben Glasstreifen in derselben gegenseitigen Entsernung horizontal angebracht hatte, sogar 3226 g, also 4,5 mal so viel Säure wie ohne das Glas. Andere mit Oberflächenkondensatoren in Kammern gemachte Bersuche zeigten, daß bei flachen, senkrecht gestellten Scheiben die dem Gasstrome zugekehrte Seite mehr Säure als die entgegengesetzte kondensierte, im Berhältnis 100: 78. Wenn dieselben Scheiben horizontal, mit ihren Kanten in der Richtung des Gasstromes, anz gebracht wurden, so war der von der doppelten Obersläche erhaltene Betrag 172 g gegen 178 im vorhergehenden Falle.

Das Prinzip der Oberflächenkondensation ist auch in dem De Hempstinneschen Kammersysteme angewendet, welches im neunten Kapitel im Zussammenhang mit seinem Konzentrationssystem erwähnt werden wird.

Ein eigentlimliches System war eine Zeitlang in der Fabrit von Gebr. Schnorf zu Ütikon am Büricher See im Bange. Hier war jedes Rammersystem nur aus einer großen, 100 m langen Rammer erbaut; es befanden sich aber in dieser zwei Scheidewände von Glas, welche sie faktisch in drei Kammern teilten, von folgender Konstruktion (f. Fig. 181 a. f. S.). Quer über die Kammer war eine Reihe von eisernen Gasröhren a von etwa 25 mm Durchmesser, außen mit Bleirohr überzogen, senkrecht aufgestellt, burch die Kammerbecke b burch= geführt und durch Umbiegen an einem der Deckbalten c aufgehängt. In sentrechten Entfernungen von je 60 cm befanden sich baran Bleihaken dd, und auf der anderen Seite der Röhre eben solche d'd' etwas tiefer. (Diese Haken dürfen nicht aus Blech gebogen sein, da sie sich sonst zu leicht biegen, sondern muffen aus Blei gegossen sein.) In diesen sind lose Glastafeln von 60 × 75 cm aufgestellt, welche zwischeneinander Spalten von 20 bis 30 mm Beite lassen, durch welches sich die Gase durchzwängen müssen; sie sollen dadurch besser gemischt werden, als wenn die Kammer ganz ungeteilt wäre. Diese Glasscheibewände, welche die 100 m lange Kammer in drei Kammern von je 33,3 m zerlegt, sind durchaus nicht mit den S. 414 angeführten Glastafeln zu verwechseln, mit welchen Ward seine kanalförmigen Kammern ganz ausfüllen wollte, um die Kondensation an ihrer Oberfläche auszunuten. das beschriebene System icheint feine großen Garantieen für Stabilität zu bieten, und es ist eine Tatsache, daß man dort und in anderen Fabriken solche früher bestandenen Scheibewände von Glas beim Neubau der Kammern als ganz unnüt

wieder beseitigt hat; es ist sogar vorgekommen, daß sie ganz zusammengestürzt sind und den Rammerboden durchschnitten haben.

Die am einfachsten scheinenbe Einteilung einer langen Rammer burch inwendige Scheidemande von Blei ist praktisch nicht ausführbar, weil das von allen Seiten der Wärme und ben Gasen ausgesetzte Blei in sehr kurzer Zeit

Fig. 181.

durchlöchert wird (vergl. S. 404). Aus demselben Grunde ist ber Vorschlag von Bornträger (Chem. Ind. 1885, S. 386), in den Kammern beinahe horis zontale Scheibewände zur Vermehrung des Kontaktes anzubringen, praktisch nicht

durchführbar. Auch fehlt bei solchen inneren Scheibewänden

die nütliche Wirkung der Außenkühlung.

Walter und Böing (Deutsch. Pat. Nr. 71908) wollen den Zweck der Berringerung des Kammerraumes durch Hohlräume aus säurefestem Material erreichen, welche quer durch die ganze Breite der Kammern errichtet werben. Man baut Doppelmauern in der Art, daß der Hauptstrom ber Gase burch große Offnungen unten eintritt, in bem Raume zwischen den Mauern aufsteigt und oben wieder austritt; gleichzeitig können die Gase auch noch durch zahlreiche kleine Offnungen in den Mauern in den Zwischenraum eindringen, und ebenso an der anderen Seite herausbringen, wodurch bessere Mischung eintreten soll. Eingebundene Strebepfeiler und Berbindungsplatten forgen für Stabilität, ohne den Zug zu behindern, was überhaupt nicht eintreten kann, da der Duerschnitt der Öffnungen und Fugen wiel größer als bei ben gewöhnlichen Berbindungsrohren ist. [Es fragt sich sehr, ob bei ben vielen ihnen gebotenen Wegen die Gase gerade so gehen werben, wie man es wünscht. Auch ift bie Stabilität solcher unzugänglichen inneren Mauern selbst bei dem besten Material sehr zweifelhaft und ein Einsturz müßte höchst bebenkliche Folgen In der Tat soll berartiges vorgekommen sein und bas System ist jedenfalls längst aufgegeben worden.]

Brulfer (Franz. Pat. Nr. 220 402) wendet ebenfalls in den Rammern Scheidemande aus Hohlziegeln an, baneben noch Verteiler aus Bleiröhren mit Luftkuhlung, welche nach

jeder Scheidewand angebracht find. Nachdem die Gase die Abkühlungsverteiler passiert haben, gehen sie wieder in einen Berteiler aus Hohlziegeln.

Pratt (Engl. Bat. Nr. 4856, 1895) bringt vor der Kammer einen Windflügel oder Injektor, hinter berselben einen mit schwacher Säure beriefelten Turm an; die aus diejem oben austretenden Gase werden durch den Windflügel immer wieder in die Rammer zuruckgetrieben. Auch kann man in der Rammer noch Anprallwände anbringen.

Ein ahnliches Prinzip, bei bem ber Gebanke einer besseren Gasmischung bas Hauptziel ber Erfinder mar, lag ben von Goffage u. a. gemachten Borschlägen zu Grunde, die Kammern teilweise ober ganz mit Roks zu füllen, ober am Ende des Systems besondere Koksturme zu errichten, nicht als Gay-Lussacturme, sondern nur zur Befeuchtung mit Wasser oder Dampf. In der Praxis hat man gefunden, daß bies fogar Ronstruttionsschwierigkeiten ergab, indem der große Druck auf die Außenschichten des Roks bewirkt, daß die Bleiwände ausgebaucht oder sogar durchgeschnitten werden. Aber abgesehen hiervon fand man, daß die Produttion von Säure filt einen gewissen Kammerraum nicht vergrößert, daß mehr Salpeter gebraucht und die Säure durch den Rots verunreinigt wurde. Daher ist der Koks überall wieder aus den Kammern selbst entfernt und auf die Gay-Lussacturme beschränkt worden. Die Ursache dieses Miglingens ift vermutlich eine doppelte. Erstens muß der Rots einen Teil der nitrosen Gase unter Bildung von Kohlensäure reduzieren (vergl. S. 198); zweitens fehlte, wie bei Bards Borfchlag, jede Rühlvorrichtung. Dieselben Einwürfe gelten von den jett zu erwähnenden Borschlägen.

Der Apparat von Berstraet (Bull. Soc. d'encourag. 1865, p. 531; Dingl. polyt. Journ. 179, 63; Wagners Jahresber. f. 1855, S. 226) war einige Zeitlang im großen in Paris tätig, mußte aber als ganz unpraktisch aufgegeben werben. Der Apparat bestand aus einer Anzahl von Steinzeug-ballons ohne Boden, bedeckte 40 qm Grundsläche, kostete nur 7000 Frcs. und sollte täglich 1000 kg Säure von 50° B. liefern. Es waren zwölf Säulen von je sünf Ballons übereinander vorhanden, gefüllt mit Koksstückhen, und durchzogen von der schwesligen Säure n. s. w. der Röstösen; die Salpetersäure sließt als Regen über eine der Säulen herab, begegnet dem schwesligsauren Gase und die resultierende Säure wird in regelmäßiger Abwechselung durch die anderen Säulen lausen gelassen. Das Nähere über den Apparat sehe man in den obigen Quellen nach.

Dem gleichen Prinzipe der Oberflächenwirkung entspringt der Schwefelssäureapparat von Lardani und Susini (Bull. Soc. chim. 8, 295; Dingl. polyt. Journ. 187, 521; Wagners Jahresber. f. 1868, S. 169); seine wesentsliche Eigentümlichkeit bildet ein "Reaktionsapparat", dessen unterer Raum mit Schwefelsäure angefüllt ist, auf der sich eine dicke Schicht Salpetersäure besindet, während der obere durch Siebplatten davon getrennte Raum mit in Wasser getränkten Bimssteinstücken erfüllt ist; die Salpetergase werden in einem ebensfalls mit Bimssteins oder Koksstückhen gefüllten Röhrenapparat durch überschüsssige Luft und Wasser zu Salpetersäure regeneriert und diese wieder in den Reaktionsapparat eingeführt.

Daß die Mischung der Gase für sich allein nicht ausreicht, wird durch den ungenügenden Erfolg des Apparates von Richters (Deutsch. Pat. Ur. 15252) erwiesen. Er besteht aus einem auf der Kammer angebrachten Injektor, welcher die Gase aus dem unteren Teile der Kammer ansaugt und sie oben wieder einführt. Allerdings wird vermutlich durch diesen Apparat nur ein kleiner Teil der Gase in Zirkulation versetzt; sonst würde auch der Zug in kaum erträglicher Weise gestört werden. Jedenfalls versichert man in allen von mir

besuchten Fabriken, welche den Apparat versucht hatten, daß man nicht den erhofften großen Vorteil davon gehabt habe; doch wollte man wenigstens eine kleine Verbesserung dadurch erhalten haben.

R. P. Pratt (D. R.-P. Nr. 90144) bringt am Anfang des Systems einen Bentilator oder Dampfinjektor, am Ende desselben einen mit schwacher Säure gespeisten Turm an und treibt die Gase aus diesem Turme mittels des Bentislators wieder in die Kammer ein, die man auch mit Zickzackwänden versehen kann. Abänderungen patentiert er im Engl. Pat. Nr. 10757, 1899 und U. S. P. No. 652687 bis 652690.

Auch Th. Meyers Tangentialkammern gehören hierher (S. 396).

Schon in der 2. Auflage (I, S. 821) ist ein Borschlag von Dr. Burges meister mitgeteilt, wonach man in der ersten Rammer eine Anzahl von 40 bis 50 cm weiten Bleischächten als Kühlschächte durch Boden und Decke sühren soll, die zugleich Anpralls und Kondensationsslächen geben. Nach Hartmann (Chem. 3tg. 1897, S. 877) ist es besser, diese Kühlschächte am Boden in derselben Weise wie das Kammerschiff durch hydraulisch abgeschlossene Ränder, statt durch Löten zu dichten. Hartmann nimmt diese Schächte 1,5 × 1,8 m weit und sand dabei eine Vergrößerung der Produktion auf 0,9 bis 1,0 cbm pro Kilogramm Schwesel, was allerdings noch keine übermäßig große Leistung ist.

Blau (D. R.-P. Nr. 95083) spritzt in den ersten, heißesten Teil des Systems kalte Schwefelsäure in zerstäubter Form ein, um eine Kühlung hervorzurufen, und heiße Säure in den hinteren Teil des Systems, um dort die zu träge Reaktion wieder zu beleben. Wenn die Gase dadurch zu sehr erhitzt werden, soll man sie wieder durch zerstäubte kalte Säure abkühlen, ehe sie in den Gay-Lussacturm eintreten.

Diese Vorschläge fußen alle auf dem von mir 1888 aufgestellten und begründeten Prinzipe, wonach die Reaktion in der Kammer durch Verssstüffigung von Dämpfen besörbert werden muß.]

Eine vierte Methode zur Vergrößerung der Säureproduktion in bestimmtem Raume ist die Anwendung besonderer Misch= und Kühltürme zwischen den Kammern, die man schließlich dis zur Weglassung der eigentlichen Bleikammern treiben kann, mit Beibehaltung einer kleinen Kammer vorn und einer eben solchen hinten. Diese "Zwischenturme" oder "Reaktionstürme" haben in der Tat sehr großen Erfolg gehabt.

Einer der ersten Bersuche in dieser Richtung war der Apparat von Thyß (D. R.-P. Nr. 30211), von dem ich nach Mitteilungen von Kretzschmar in Zeitschr. f. angew. Chem. 1889, S. 265 und in der 2. Aufl. d. W. I, S. 345 ff. eine aussührliche Beschreibung gegeben habe. Da dieser Apparat nach kurzer Zeit als unbrauchbar erkannt und aufgegeben wurde, so sei darüber nur folgendes gesagt. Thyß verwendete Bleitstrme mit einer Anzahl von inwendigen bleiernen Horizontalwänden, über welche die Gase ihren Weg im Zickzack nehmen mußten. Diese Tilrme wurden nicht mit irgend welcher Flüssigkeit gespeist; sie wurden daher zu heiß, hinderten dabei den Zug und das Blei wurde nach kurzer Zeit zerfressen. Außerdem kosteten sie doppelt so viel

als eine Bleikammer, die dieselbe Menge Säure produzierte. Obwohl mithin die Thykschen Türme sowohl in ökonomischer wie in konstruktiver Beziehung ganz versehlt waren, so erwiesen sie immerhin, daß selbst in dieser unvolkommenen Gestalt durch innige Mischung der Gase und ihre Berührung mit festen Oberstächen die Reaktion erheblich beschleunigt wird, da sie in demselben Kubikraum viel mehr Säure als eine Bleikammer erzeugten.

Sorel (Franz. Pat. von 1886; vergl. sein Handbuch S. 398 und Zeitschr. f. angew. Chem. 1889, S. 279) schlug vor, die erste Rammer halb so groß wie gewöhnlich zu machen; die Gase sollen bann durch eine Anzahl von Kühlröhren und darauf in zwei ober drei Türmchen gehen, wo sie zugleich mit Wasserbampf nach oben strömen, während Schwefelsäure von 600 B. herabläuft. Mittels dieser Türmchen der Art soll man 60 Proz. des Kammerraumes ersparen können. Sorels Vorschläge bewegen sich jedenfalls nach der richtigen Richtung hin, sind aber konstruktiv zu wenig ausgearbeitet, und seine Borschrift, bie Titrmchen mit Saure von derfelben Stärke wie beim Gay=Luffacturm zu speisen, ist entschieden unzwedmäßig, trot seiner barüber aufgestellten Theorie. Weiter unten mache ich barauf aufmertsam, daß man umgekehrt Baffer ober verdünnte Säure an dieser Stelle anwenden muß, teils zur Abfühlung, teils um die für die Reaktion und die Berhütung des Überganges von N2O3 in die Bobenfäure nötige Verdünnung zu liefern. Anscheinend ist sein Vorschlag bie her noch nirgends prattisch ausgeführt worden, obwohl er selbst längere Zeit Direttor einer großen frangösischen Schwefelsäurefabrit war.

Ich selbst (Zeitschr. f. angew. Chem. 1889, S. 385) habe den Bersuch gemacht, alle bisher als giltig erkannten Prinzipien der Schwefelsäurefabrikation in folgender Weise zusammenzufassen. Im 7. Kapitel werden wir sinden, daß die Theorie des Kammerprozesses im wesentlichen folgende ist. Stickstosses trioryd, oder salpetrige Säure, oder (im vorderen Teile des Kammerspstems) Stickoryd wirken als Überträger von atmosphärischem Sauerstoff und Wasser auf Schwefelbioryd, wobei Nitrosplschweselsäure gebildet wird. Dieser Körper löst sich größtenteils sofort in der schon vorhandenen Schwefelsäure und schwebt wie diese in der Kammer in Gestalt eines dünnen Nebels. Wenn sie in Berührung mit Wasser oder, was der gewöhnliche Fall ist, mit verdünnter Schwefelsäure kommt, so sindet eine Zersetung statt, bei welcher die Nitrosplschwefelsäure Wasser ausnimmt; jest entsteht Schwefelsäure und falpetrige Säure kehrt in die Kammeratmosphäre zurück, um daselbst den Kreislauf der beschriebenen Reaktionen von neuem einzuleiten.

Es liegt auf der Hand, daß alle diese Reaktionen in erster Linie eine möglichst innige und sortwährend erneuerte Mischung aller der Gase, Dämpse und Nebelteilchen erfordern. In den gewöhnlichen Bleikammern wird ein langer Weg, ein sehr großer Raum und eine entsprechend lange Zeit in Anspruch genommen, die die Reaktionen beendigt sind, d. h. die so gut wie alle SO2 aus den Gasen entsernt worden ist. Wenn es sich nur um ein Gemisch von Gasen und Dämpsen handelte, so würde augenscheinlich viel weniger Zeit und Raum erstorderlich sein; da aber sowohl die Nitrosplschweselsäure als auch die verdünnte Schweselsaure, welche auseinander wirken sollen, im Zustande von Nebel, das

Reattionstürme.

419

Fig. 182.

4.4

beißt von fehr lleinen Fluffigkeitetröpfchen find, fo tonnen fie einen weiten Beg nebeneinander fortschreiten, ohne in wirkliche Berührung zu tommen und

aufeinander zu reagieren. In vielen ähnlichen Fällen hat man gefunden, bog eine bloge Durchmischung ber Atmosphäre lange nicht fo wirtsam ift, als die Ent-

Fig. 184.

gegenstellung von großen feften Dberflächen, gegen welche ber Baeftrom in feinem Fortfchreiten auftogen muß. Durch biefen Stoß gegen fefte Slachen und ben daburch erlittenen Gefchwindigfeiteverluft, unzweifelhaft auch burch Dberflächenanziehnug. werben bie fonft ftundenlang unveränbert ichwes benb bleibenben Rebels teilchen auf biefen Dberflächen größeren Tropfen ober bilinen Schichten verschmolzen und es fönnen dann die erwähnten Reaktionen,

welche zu einer Spaltung ber Ritrosplichwefelfaure führen, sofort stattsinben. Hieraus schließen wir, daß wir dem Gasstrom eine große Menge sester Obersslächen entgegenstellen muffen, und zwar in der Art, daß er fortwährend gegen sie anstößt, in viele kleine Ströme zerteilt und immer wieder von neuem gemischt wird. (In dieser Hinsicht konnten Wards gläserne Platten, welche mit dem Gasstrom parallel liefen, nicht genugend wirken.)

Es muß jedoch noch eine andere Bedingung erfüllt werden, um einen riche tigen Rammerprozeß herzustellen. Wie wir später sehen werben, muß die Temperatur der Rammer niedrig genug gehalten werden, um diejenige Menge Wasserdampf zu stüsssigem Basser ober verdlinnter Säure zu kondensieren, welche zur Zersetzung der Nitrosplichweselsanre erforderlich ist. Da die in der Rammer vor sich gehenden Reaktionen eine große Menge von Wärme frei Fig. 185.

machen, so kann ber Prozeß nicht weiter gehen, wenn nicht ein Teil dieser Wärme wieder weggesührt wird, was bei dem gewöhnlichen Spstem durch Ausstrahlung von den Kammerwänden aus geschieht. Die Teilung des ganzen Kammerraumes in mehrere kleinere Kammern wirkt in dieser Beziehung vorteilhaft, da die Endwände der Kammern und die Verdindungsröhren als Abstühlungsslächen dienen; Sorel (vergl. S. 419) und später Burgameister (S. 418), Th. Meyer (S. 397), Winsloe & Part (S. 404) schlagen geradezu vor, zu diesem Zwede Kühlröhren anzuwenden, was jedoch sür sich keineswegs genügend sein würde. Wein eigener Vorschlag ist in dieser Beziehung durchaus von allen früheren verschieden. Ich bewirke die nötige Temperaturerniedrigung nicht durch Strahlung oder Ableitung nach außen hin, sondern von innen durch einen Regen von Wasser oder verdünnter

Auf biefem Wege werben mehrere Zwecke zu gleicher Zeit erreicht. Die Temperatur ber Kammerluft wird auf den richtigen Grad erniebrigt, indem ein Teil ihrer Wärme zur Erhitzung und Berdampfung von Wasser verwendet wird; aber biefes Waffer wird gerade zur Durchführung bes Rammerprozesses felbst gebraucht, und es ergibt sich hieraus eine Ersparnis im Dampfverbranch

filt den Rammerbetrieb; das Wasser wird ferner in fein verteilter Form und genau bort geliefert, wo es zur Zerfetung ber sich an ben festen Flächen verdichtenden Ritrofplschwefelsäure gebraucht wird; zugleich schützen wir durch diese Rühlung den Apparat vor fchneller Abnugung, wie er bei bemjenigen

von Thug eintrat (S. 418).

Der von mir für ben obigen 3med angewendete Apparat beruht auf bem Pringip bes von mir mit Lubwig Rohrmann patentierten "Blattenturmes" (Deutich. Bat. Nr. 35 126, 40 625, 50 336). Er bestand ursprünglich ans einer Rolonne wir großen Toncylindern, gefüllt mit Platten, welche bie Eigentumlichkeit ber Erfindung ausmachen; diefe Form wird für Salpeter-🚆 faure (S. 106) und Salzfaure auch jest noch angewendet. Flir die Zwecke der Schwesels B fäurefabrifation besteht er jedoch aus einem Bleimantel a von rundem oder ectigem Querschnitt und Tonplatten bb, wie es Fig. 182 (a. S. 420) und Fig. 183 (c. S. 421) zeigt. Die Platten werben durch Träger in folcher Weise unterstützt, daß jebe Platte von den Ubrigen unabhängig ist und nur auf die Horizontalleiste ihres eigenen Trägers brildt, während das Gewicht der übereinander folgenden Platten und Träger von dem vertikalen Teile ber Träger aufgenommen wird. Die letzteren kann mas mit Leichtigkeit so einrichten, daß sie die ganze innere Oberfläche des Bleies gegen die Wirkung der Chemikalien und der hohen, inwendig herrschenden Temperatur schützen. Wir reden hier nicht von folchen Teilen wie ber Speisevorrichtung, ben Gin- und Austritteröhren u. f. m., welche feine besondere Erflarung erforbern; bie Speifes vorrichtung wird im 6. Rapitel in Berbindung mit bem Gan-Luffacturm

beschrieben werben. Gine spezielle Erklärung ift nur fur bie Platten bb not-

wendig. Fig. 184 (a. S. 421) zeigt einen kleinen Teil ihrer Oberfläche von oben gesehen; Fig. 185 (a. S. 422) ebenso von unten gesehen, Fig. 186 (a. v. S.) einen Schnitt burch zwei Stücke von übereinander liegenden Platten.

Jebe Platte ist mit einem Nexwert von kleinen Leisten da bebeckt und in jedem der so gebildeten Duadrate befindet sich eine Durchbohrung mit etwas erhabenem Rande. Die Bobe bieses Randes ist nicht ganz so groß, wie biejenige ber Quabratleisten; baber steht stets eine Flussigkeitsschicht von einigen Millimetern Böhe in jedem der kleinen Quadrate; weil aber von oben Fluffigfeit nachtropft, so fließt der Überschuß tropfenweise aus den Löchern der Platten heraus. Die Platten find so geformt, daß die Quadrate und Löcher in je zwei aufeinander folgenden Platten gegeneinander versetzt find (siehe Fig. 186). Es entspricht also jedem Loche in einer Platte der Bereinigungspunkt der vier Duadratleisten in der nächst tieferen Platte. Die von oben herunterfallenden Tropfen können also nicht unmittelbar burch die Löcher der nächsten Platte fallen, sondern treffen auf jenen Punkt, werben bort herumgesprist und verteilen sich mithin wieder auf die benachbarten Quabrate. Dies wiederholt sich so oft, als Platten vorhanden sind. Hierdurch wird die bunne Flussigkeitsschicht auf den Platten und in den Löchern fortwährend erneuert, und durch das Herumsprigen der Tropfen eine weitere große Absorptionsoberfläche dargeboten.

Die von unten aufsteigenden Gase und Dämpse stoßen an die unterste Platte an, treten durch deren zahlreiche Löcher aus und werden dadurch sehr sein verteilt. Unmittelbar darauf stoßen sie, da den Löchern der untersten Platte immer volle Stellen in der darüber liegenden entsprechen, an die zweite Platte an, mischen und verteilen sich aufs neue und auch dieser Prozes vollzieht sich ebenso oft, als Platten vorhanden sind. Während nun die Gase und Dämpse nach oben steigen, kommen sie in innigste Berührung mit der Absorptionssslüsssseit, welcher sie in den nur wenige Millimeter im Durchmesser haltenden Löchern, auf den Platten, und überall herumspritzend begegnen; durch die unaufhörliche Richtungsänderung des Stromes und Erneuerung der Flüssigsteit werden die möglichst günstigen Bedingungen zur gegenseitigen Einwirkung der gassörmigen und der flüssigen Körper hergestellt. Die Konstruktion des Apparates bringt es mit sich, daß sich keine salsche Kanäle bilden können, in denen die Gase und Dämpse ohne genügende Berührung mit der Flüssigteit bleiben würden.

Gegenüber dem Kotsturme oder ähnlichen, etwa mit Tonschalen u. dergl. gefüllten Apparaten hat der Plattenturm den Borzug, daß er in viel kleinerem Raume und selbstredend mit viel geringeren Kosten das Gleiche leistet. Bei den Kotstürmen u. s. w. kann die Flüssigkeit im Inneren nie vollkommen gleichemäßig verteilt sein; es müssen notwendigerweise sehr viele Stellen sein, wo einerseits die Flüssigkeit durch eine größere Höhe herabfällt, ohne auf seste Körper zu treffen, und andererseits die Gase Kanäle sinden, in denen sie längere Zeit ohne eine Mischung und ohne Berührung mit Flüssigkeit aussteigen können. Vor allem sind aber die einzelnen Gastanäle viel zu weit und tritt daher das Innere der einzelnen Gasströme mit der Absorptionsstüfsigkeit nicht in Reaktion. Dieser Übelstand muß dadurch ausgeglichen werden, daß man

dem Koksturme eine große Weite und Höhe gibt, bei der allerdings schließlich die Reaktion eine vollkommene wird. Bei dem Plattenturm aber wird in systematischer Weise ber Gasstrom in über 1000 bunne Strahlen gespalten, welche so oft, als sie eine neue Platte passieren, immer wieder im Inneren ihre Richtung ändern und sich dabei grundlich mischen muffen; dabei treten sie immer in innigste Berührung mit sich stetig und ebenfalls ganz systematisch erneuernden dunnen Schichten von Flussigfeit. Die Quabratnete verhindern es, daß etwa, wie es bei Koksturmen und allen anderen bisher bekannten Apparaten der Art so leicht vorkommt, ein ungleichmäßiges Herabsinken der Flussigkeit eintritt. Von sehr großer Bebeutung ist es augenscheinlich, daß eine bitnne Flüssigkeitsschicht auf jeder Platte steht, welche sich fortwährend erneuert, und daß die Gase in den engen Löchern oft durch die Tropfen selbst hindurch Es scheint nämlich eine ähnliche Wirkung, wie bei den brechen müssen. bekannten Rektifikationskolonnen einzutreten; wenigstens scheint barin die Erklärung ber so intensiven Wirkung in einem so kleinen Raume gesucht werden zu muffen. Sehr großes Gewicht ift aber außerdem für alle Kondensationsvorgänge jedenfalls auf die unzähligen Anprallungen der einzelnen Gasströme gegen feste Flächen zu legen. Es ist bekannt, daß hierdurch die Riederschlagung von dunstförmig verteilten und unter gewöhnlichen Umftanben zur Tropfenform zusammenfließenden Flitssigkeitsteilchen enorm befördert wird: außerdem wird aber durch diese unaufhörlichen Stöße die Mischung der Gase in einer sonft nicht leicht erreichten Weise vervollkommnet.

Infolge dieser Vorteile kann ein Plattenturm 10= bis 20 mal so viel Arbeit leisten, wie ein Koksturm in dem gleichen Raume. Man kann ihn das her nicht nur von viel kleinerem Querschnitt, sondern auch viel niedriger machen und braucht die Speiseslüssigkeit um so viel weniger hoch zu pumpen. Ein Turm von 40 Platten ist nur 5,5 m hoch. Dies dient zur Vergleichung zwischen Platten= und Kokstürmen; der Unterschied zwischen den ersteren und leerem Kammerraum ist noch weit größer (s. u.).

Besonders wichtig ist es, zu bemerken, daß der nachteilige Einfluß, welchen der Koks durch Reduktion der salpetrigen Dämpse ausübt (S. 198 und 417), bei dem Plattenturme ganz sortfällt. Gut fabrizierte Steinzeugware ist in der Kammeratmosphäre ganz unveränderlich, und selbst etwa gesprungene Platten verrichten noch immer ihren Dienst.

Wenn ein Plattenturm teilweise verschlammt ist, so kann man ihn durch Ausschwemmen mit Wasser leicht reinigen; in schlimmen Fällen muß man den Deckel abnehmen und eine Platte nach der anderen herausnehmen.

Außer der großen konstruktiven Verschiedenheit zwischen den Plattentürmen und allen früher vorgeschlagenen Apparaten besteht auch noch ein ebenso großer Unterschied in der Art ihrer Anwendung. Würde der Turm sich selbst überslassen, wie es bei Wards und Thyß' Apparaten der Fall war, so würde gerade die Vollständigkeit der darin vor sich gehenden Wischung eine intensive chemische Reaktion und infolge davon eine schädliche Entwickelung von Wärme zur Folge haben. Dies wird aber durchaus vermieden durch die Speisung des Turmes mit Wasser oder verdünnter Schweselsäure in dem Verhältnisse, daß insolge

der Berdampfung von Wasser die Temperatur nicht über 70 bis 80° steigt. Die innige Berührung zwischen Gas- und Flüssigkeitsteilchen in dem Plattenturm muß die kühlende Wirkung der Wasserverdampfung voll und ganz zur Seltung bringen; zugleich wird auch hier das für die chemischen Reaktionen des Schwefelsäurebildungsprozesses erforderliche Wasser ohne vorherige Erzeugung von Dampf oder Wasserstaub geliefert; der überslüssige Dampf geht in die nächste Kammer und verrichtet dort seine Arbeit. Die am Boden weglausende Säure wird entweder gleich verbraucht, oder in eine der Kammern lausen gelassen, oder zur Speisung des Gay-Lussachurmes gebraucht.

In diesen Plattentürmen wird immer ein großer Überschuß von salpetrigen Gasen und Sauerstoff vorhanden sein; daher ist keine Furcht, daß selbst bei Speisung mit Wasser die Bedingungen zur Bildung von Stickorydul, also sür einen Salpeterverlust gegeben sind. Man kann dies jedensalls vermeiden, wenn man die Türme mit verdünnter Säure, dis 33°B. (= 30°D.) abwärts speist, da ich früher gezeigt habe (Berl. Ber. 1881, S. 2200), daß in diesem Falle gar kein Stickorydul gebildet wird. Selbst bei Speisung mit Wasser wird sich auf der obersten Platte etwas Salpetersäure bilden, welche beim Herunterstropfen bald zu Nitrosylschwefelsäure reduziert wird, und diese selbst wird weiter unten denitriert und läuft am Boden als Kammersäure ab. Gewöhnlich wird mit verdünnter Säure in der Art gespeist, daß die am Boden ablausende Säure start genug für die Kammern ist, also 50 bis 53°B. zeigt.

Die Mitwirtung des Wassers in der von mir vorgeschlagenen Weise führt auch dahin, daß die salpetrige Säure nicht in die Bodensäure übergeht, was man bei einem sehr unvolltommenen Versuche zur Verwertung der Resultate der neueren Theorieen in Freiberg gefunden hatte (Schertel, Chem. Ind. 1891, S. 252, vergl. oben S. 403 f.).

Der Hauptvorzug des Plattenturmes ist der, daß er, wie der Gloverturm, die gegenseitige Wirkung der Agentien in dem kleinst möglichen Raume hers vordringt. Wir werden im 6. Kapitel sehen, daß ein Kubikmeter Gloversturmraum die Bildung von ebenso viel Säure bewirkt, wie wenigstens 180 chm gewöhnlicher Kammerraum, und man kann einen ähnlichen Unterschied zwischen dem letzteren und Plattentürmen, die zwischen die Kammern gestellt werden, erwarten.

Wärmewirkungen entweder übermäßig groß ober aber zu klein sind. Die Bils dungswärme von H_2 SO4 aus $SO_2 + O + H_2O$ beträgt 54400 WE. Hierzu muß man die bei der Bilbung von gewöhnlicher Kammersäure, sage $51,5^{\circ}$ B. oder H_2 SO4, $3H_2$ O, entwickelte Wärme addieren, gleich 11100 WE, zusammen also 65500 WE. Dies bedeutet die Wärmemenge, welche bei der Bilbung einer 98g H_2 SO4 entsprechenden Menge von Kammersäure entwickelt wird, und dies ist wenig mehr, als bei der Verwandlung von 98g kaltem Wasser in Dampf verbraucht werden würde. Mithin müßte man diese Menge von Wasser in dem Turme verdampsen, um sämtliche in dem Schweselsäurebildungsprozesse entwickelte Wärme zu absorbieren, unter der Bedingung, daß die Säure am Boden kalt weglausen müsse und daß der Turm keine Wärme durch Strahlung

verliere. Aber da die erstere Bedingung unnötig und die zweite gar nicht erstüllbar ist, so wird das zu verdampfende Wassergewicht kleiner als das Gewicht des erzeugten Schwefelsäuremonohydrats sein und wird vermutlich der für den Kammerprozeß nötigen Menge, nämlich drei Biertel des obigen Betrages, sehr nahe kommen. Irgend welcher Mangel an Wasser könnte selbstredend durch Dampf leicht ersett werden, vermutlich am besten in Form eines in den dem Ausgangsrohr aus den Plattentürmen angebrachten Injektors.

Die Anwendung des Systems in der Praxis läßt sich nach meinen ersten Vorschlägen folgendermaßen gestalten. Indem wir bedenken, daß weitaus die meiste Säure in der ersten Hälfte der Kammer gemacht wird, schneiden wir die hintere Hälfte ganz ab und belassen hinter dem Gloverturm nur eine Kammer von 10 bis 15 m Länge. Hinter dieser stellen wir einen Plattenturm von genügendem Querschnitt sür den Durchlaß der Gase auf und geden diesem 15 bis 25 Platten Höhe. Dann kommt eine kleine Kammer von etwa 10 m Länge, wieder ein Plattenturm, eine letzte Kammer zur Trocknung der Gase und zuletzt ein Plattenturm, welcher als Gay-Lussacturm dient, worauf man mit einem größeren Gay-Lussacturm abschließen kann. Die Plattentürme werden mit Wasser oder noch besser mit ganz verdünnter Schweselsäure aus der letzten Kammer (etwa 30° B.) berieselt, und zwar dis zu dem Grade, daß unten eine Säure von 50 dis 53° B. heransläuft, die man natürlich in die Hauptkammer gehen läßt.

Man könnte die Frage aufwersen, warum wir nicht vorschlagen, den ganzen Schweselsäuredildungsprozeß in Plattentilrmen oder ähnlichen Apparaten auszusühren. Aber ein Blick auf die später zu gebenden, den Kammerprozeß erläuternden Kurven wird zeigen, daß der erste Teil der Kammer wirklich sehr gut arbeitet, und solange die Sase eine derartige Konzentration haben, wird eine Bleikammer vermutlich immer der billigste Apparat zur Schweselsäuressabrikation sein. Sobald aber die Kurve sich verslacht, d. h. sobald die Reaktionen träge werden, ist es Zeit, sie durch einen Apparat nach Art des Plattenturmes zu beleben. Bollte man solche gleich von Ansang an anwenden, so würde die Hitze zu hoch steigen, was sür den Apparat sowohl wie sür den Prozeß schäblich wäre. Daher scheint auch das von Hannay vorgeschlagene Versahren (Engl. Pat. Nr. 12247; vergl. 12. Kapitel) kaum der Art, daß ein Erfolg besselben erhofft werden kann.

Die von mir als "Plattentilrme" bezeichneten Apparate werden zur Unterscheidung von anderen Apparaten, welche später in Nachahmung desselben Brinzips konstruiert werden, häusig als Lunge-Rohrmannsche Türme bezeichnet, und zwar in allen ihren Anwendungen, sowohl als "Zwischentürme" oder "Reaktionstürme", sowie als Gay-Lussactürme zur Kondensation der Salzstüre, zur Umwandlung von nitrosen Dämpfen (Negeneration) in Salpeterssäure u. s. w. Da die Einführung dieser Türme, nebst deren Nachahmungen, immer allgemeiner wird, so mögen solgende historische Notizen darüber gezegeben sein.

Das den Plattentürmen zu Grunde liegende Konstruktionsprinzip, die Ersetzung der ganz unregelmäßigen Kokssüllung oder auch der immer noch

eine ganz unzureichende Berührung der Fluffigkeiten und Gase gewährenden Chlimber u. f. w. burch bie geometrisch entworfenen, ben größtmöglichen Wirkungsgrad verbürgenden "Platten", war von mir 1886 gefunden und durch Rohrmann, gestützt auf sein vorzügliches Material, in teramischer hinsicht burchgeführt worden. Der erste Erfolg stellte sich bei der Benutzung dieser Apparate, die Ende 1887 in den Handel kamen, zur Regenerierung der Salpeterfäure aus den niederen Stickftofforgben ein (S. 107) und Hunderte derselben sind heute bafür in Tätigkeit. Bebeutend langsamer ging es mit der Einführung des Plattenturmes für die Kondensation der Salzsäure, namentlich gegenüber ber niächtigen Opposition bes für ben Roksturm begeisterten Hurter (Journ. Soc. Chem. Ind. 1893, p. 227), die ich allerdings in Zeitschr. f. angew. Chem. 1893, S. 333 ff. nicht nur in theoretischer Beziehung, sondern auch durch den Hinweis aus der Praxis widerlegte, daß ein Plattenturm von 3,4 cbm Inhalt so viel Salzsäure kondensierte wie ein Koksturm von 57 cbm. Bollständig sichergestellt wurde die vorzügliche Funktion des Platteuturms für Salpeterfäurekondensation durch die von Richard Curtius in der Fabrik Mathes u. Weber gemachte Einrichtung, worliber G. Lasche in Zeitschr. f. angew. Them. 1894, S. 610 ff. berichtet hat; hier wurde sogar mehr als bas Zwanzigfache ber Leistung eines gleich großen Koksturmraumes erzielt.

Schon bebeutend früher waren Plattentürme, ebenfalls als Ersat von Rokstürmen, als Say-Lussactürme in Anwendung gekommen (in Frankreich, Amerika u. s. w.), auch als teilweiser Ersat des Gloverturms (im Elsaß), und hatte ich sie zu diesem Zwecke, statt der runden, in Toncylindern eingesetzten Form, in viereckiger Form mit Bleimantel und von beliedig großem Duerschnitt konstruiert, wie S. 423 ff. gezeigt. Die Anwendung als "Reaktionskürme" zum teilweisen Ersat der Bleikammern wurde durch meinen oben S. 419 erwähnten Aufsat im Jahre 1889 angeregt, fand aber zunächst dei den Schweselssäurefabrikanten, namentlich bei denen großen Stiles, wenig Beachtung. Es ist begreislich, daß man lieder an dem alten, sicheren Betriebe sesthielt und daß jeder erst abwarten wollte, die Ersolge da wären, die aber doch ohne einen Bersuch im großen Maßstade nicht nachgewiesen werden konnten.

Der Erste, der sich zu einem solchen Bersuche entschloß, war Bergrat Woat, Leiter der alten böhmischen Fabriken zu Lukawetz und Weißgrün, der ersten, in denen Schweselkies im großen zur Berarbeitung gekommen ist (S. 29). Die dortigen Tirme kamen 1891 in Betrieb. In demselben Jahre entschloß sich Gustav Beder, Leiter der Fabrik von Trenor & Comp. zu Balencia in Spanien, ebenfalls zur Einsührung von Plattentürmen. Die ganz entschieden günstigen Ersahrungen an diesen Orten, deren Mitteilung mir von den oben genannten Herren freundlichst gestattet wurde, bildeten die Basis sür die weitere Bersolgung dieser Sache, die freilich dadurch außerordeutlich erschwert wurde, daß die Stellung des Bersassers ihm weder geschäftliche Propaganda, noch persönliche Überwachung des Baues und Betriebes von derartigen Anlagen gestattete. Daher war auch die Ausbreitung der "Zwischentürme" oder "Reaktionskihrme" eine verhältnismäßig langsame und wurde sogar durch in obigen Beziehungen günstiger gestellte Nachahmungen überholt, die im

fernen Osten, in Baku, den Plattentürmen in H. H. Niedenführ ein Kämpe erstand, der schon von dort aus die weitere Entwickelung dieses Systems eifrig betrieb und seit seiner Rücksehr nach Dentschlaud die Hauptarbeit in dieser Beziehung geleistet hat, so daß wir hauptsächlich auf die von ihm entworfenen und in Betrieb gesetzten Einrichtungen verweisen müssen.

Der einzige öffentliche Einwurf gegen ben Plattenturm in der hier in Frage stehenden Funktion ist von P. W. Pofmann gemacht worden (Zeitschr. f. angew. Chem. 1895, S. 407), nämlich ber, daß sie durch Bildung von "Wasserhäuten" in den 8 mm weiten Löchern der Platten ein unerträgliches Bughemmnis bilbeten. Ich habe a. a. D. S. 409 biesen Ginwurf vollständig widerlegt, vor allem durch ben Hinweis darauf, daß schon damals 200 Plattentürme meist mit noch viel engeren Löchern funktionierten, von solchen mit 8 mm Löchern auch eine größere Anzahl in Schwefelfäurefabriken, und zwar mit vorzüglichem Erfolge, wie eine Anzahl von den Fabrikleitungen ausgefüllte Fragebogen beweisen, worüber a. a. D. Näheres mitgeteilt ist. Hiernach sind bei genügend weitem Querschnitte der Turme Zughemmungen der von Hofmann erwähnten Art nie eingetreten. Heutzutage, wo man immer mehr zur mechanischen Zugbeförderung burch Bentilatoren greift, wie wir später seben werden, ift ber Einwurf eines Zughemmnisses als ganz überwunden anzusehen. vergesse auch nicht, daß ein "Zughemmnis" gerade zur besseren Reaktion ber nebelförmigen Bestandteile ber Rammeratmosphäre aufeinander führen muß.

In Chem. Zeit. 1896, S. 31 macht Niedenführ folgende Aussichrungen. Plattentürme eignen sich nicht gut zum vollständigen Ersate eines Kammerspstems; am besten fängt man doch mit einer Bleikammer an, schon wegen des Flugstaubes und der hohen Temperatur, und weil die Gase hier ohnehin bei der hohen Konzentration genügend auseinauder reagieren schies stimmt ganz mit meinen eigenen Ausssührungen vom Jahre 1889. Man stellt also die Plattentürme besser in die Mitte oder an das Ende des Systems. Auch hier werden natürlich je nach den vorhandenen Umständen ganz verschiedene Resultate heraussommen. Zuweisen wird ein Teil der Wirkung zur Berbesserung sonst vorhandener Fehler in Anspruch genommen. Folgendes sind Beobachtungen Nieden sich en sich res in besonderen Fällen.

An einem Falle wurde ein Plattenturm zwischen die zwei gleich großen Kammern eines Systems gesetzt, deren Gesamtlänge 59 m und deren Inhalt 2700 cbm war. Vorher brannte man nie über 1500 kg Rohschwefel; nachsher konnte man 2300 kg brennen. In einem anderen Falle, wo vier Kammern von 24 m Länge und 1020 cbm vorhanden waren, konnte man um 750 bis 900 kg Rohschwefel täglich mehr brennen. Es war also eine gewisse Bersbesserung eingetreten, hauptsächlich dadurch, daß nunmehr die Fortsetzung des Prozesses bis in den Gay-Lussacturm vermieden wurde. Dies, wie in einem ähnlichen Falle, wo 800 bis 950 kg Mehrverbrauch an Schwefel stattsand, zeigte sich in Ersparnis an Salpeter. Die Titrme mußten also zum Teil zur Verbesserung von Fehlern der früheren Anlage dienen; wo dies nicht nötig war, konnte man durch sie auf 45 Proz. Mehrproduktion kommen. Dabei stellte es sich heraus, daß eigentlich die Leistung der Türme nie erschöpft war,

bein die auf sie folgende Kammer hatte kaum etwas zu tun; man hätte also bei Bermehrung der Schweselösen, Vergrößerung der Leitungsröhren u. s. w. noch mehr leisten können. Doch nützt immerhin die letzte Kammer durch Abstühlung der Gase und Unterstützung der Arbeit des Gay-Lussacturmes. Zur Speisung der Plattentürme verwendet man am besten Säure von 38 bis 42° B.

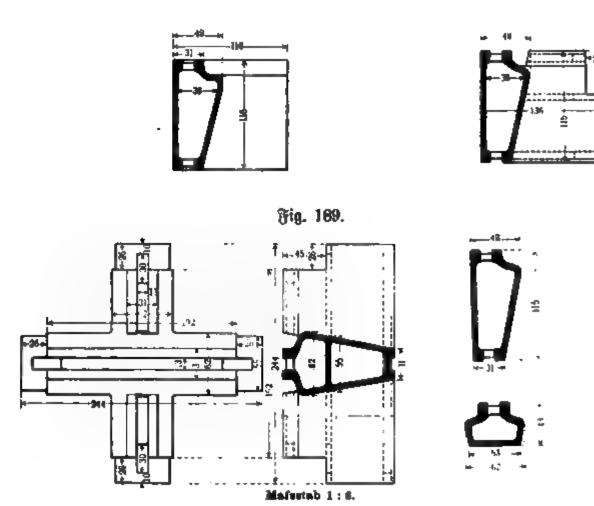
Zum völligen Ersate eines Gloverturms kann man natürlich Plattenstürme nicht verwenden, da die unteren Platten sich durch Flugstaub verstopfen und beim Herunterwaschen desselden leicht springen würden. Wohl aber kann man oben in den Turm einige Platten mit 12 mm Löchern mit großem Borsteil einlegen (vergl. auch einen im 6. Kap. angeführten Fall). Besonders gut bewährt sich der Plattenturm als Ergänzung zum Gay-Lussacturm, wobei er auch die Kammerarbeit regelmäßiger gestaltet, besonders da, wo schrosse Wettersänderungen, Stürme u. s. w. vorkommen. Die von Niedensührt a. a. D. gemachten Vorschläge ster Errichtung von Kammern mit Zwischentürmen ersledigen sich durch seine neueren Arbeiten und das im 10. Kap. wiederzugebende vollständige Projekt.

Lity (Zeitschr. f. angew. Chem. 1897, S. 484) erörtert ebenfalls die Rolle der Plattentürme als Reaktionszwischentürme, unter Anführung der Ergebnisse aus 10 verschiedenen Fabriken, wo solche in Arbeit stehen, aus England, Schottland, Spanien, Ankland und Dänemark. Überall stellt sich eine große Ersparnis an Kammerraum ohne Mehrverbrauch an Salpeter heraus. Nach seinen Kostenanschlägen beträgt die Ersparnis an Kosten solcher gemischten Systeme gegenüber reinen Kammersystemen 35 Brozent, ungerechnet die geringere Bodenfläche.

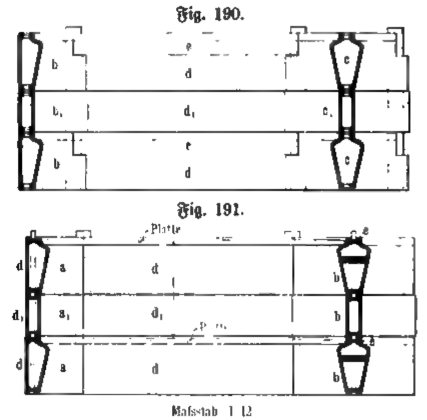
Weiterhin (Chem. Ztg. 1897, Nr. 20) gibt Nieden führ praktische Ergebnisse aus zwei englischen Fabriken. Die eine derselben ersetze ihre letzte Kammer von 1090 obm durch einen Plattenturm von 256 Platten in 16 Lagen, ohne Verminderung der Produktion. Hier macht jede Platte in 24 Stunden 10,6 kg $H_2SO_4 = 216,7$ kg pro Kubikmeter des mit Platten gestüllten Raumes, d. h. etwa 100 mal so viel wie gewöhnliche Kammern. Die andere, mit sehr armen Gasen arbeitende Fabrik macht 88,3 kg H_2SO_4 pro Kubikmeter Plattenraum.

Im folgenden kann ich durch die Gitte von Herrn Niedenführ spezielle Anweisungen für die Errichtung von Plattentürmen geben, wobei ein Querschnitt von 20 Platten je $60 \times 60 \,\mathrm{cm}$, in vier Reihen zu 5 Platten, ans genommen ist.

Man macht gewöhnlich ein Ziegelfundament, jedoch kann man erforderlichenfalls den Turm auf den die Kammern umgebenden, natürlich gehörig zu ftützenden Gang stellen. Zuerst errichtet man den Bleimantel mit seinem Holzgerüst und den Bleiboden. Auf den letzteren kommt eine kleine Mauer von 225 mm säurefesten Ziegeln ringsherum und ein entsprechender Mittelpfeiler. Auf diese Mauern kommt ein eiserner Rahmen aus einem oder mehreren (in diesem Falle sechs) Stücken; der Mittelpfeiler kommt dahin, wo vier der sechs Stücke zusammenstoßen. Dieser Rahmen wird mit Blei überzogen, wobei man die Fugen so anordnet, daß die obere, tragende Oberstäche frei und glatt bleibt. Auf diesen Rahmen legt man die Steinzeugträger, Fig. 187 n. f. Edftliche (Fig. 187) tragen eine Ede der Platten; die Fig. 187.



brei anderen Eden werben von T. Stilden (Fig. 188) und Rrenzstüden (Fig. 189) getragen, zwischen benen Längsträger entlang ben Bleiwänden



des Turmes laufen. An passenden Orten eingesteckte Reile verhindern ein Ausweichen der Teile.

Auf die so hergestellten Rahmen werden nun die Platten gelegt und nach Berlegung einer Schicht kommen die den nächsten Rahmen bildenden Trägersstücke an die Reihe. Die Stücke Fig. 187 bis 189 sind so abgemessen, daß zwischen je zwei Lagen ein Abstand von 10 om entsteht. Will man größere Abstände haben, so verwendet man unter den Stücken a, b, c andere Kreuzs, T- und Eckstücke a', b', c' von 8 om Höhe (Fig. 190, 191). Je nach der Zahl der Schichten von Trägerstücken spricht man von einfachen, doppelten, dreisachen Abständen zwischen den Plattenschichten. Der in Rede stehende Turm hat unten 10 Schichten mit einfachen Abständen und darauf 6 Schichten mit doppelten Abständen. Die Decke besteht aus Blei und ist mit passender Speisevorrichtung versehen.

Wenn man Plattentürme bei schon bestehenden Kammerspstemen ans bringen will, so muß man natürlich die Stelle und die Höhe, auf der die Türme errichtet werden sollen, sowie ihre Abmessungen nach den vorhandenen Umständen einrichten, so daß es schwierig ist, allgemeine Regeln aufzustellen. Aber wo ein Neubau zu machen ist, liegen schon genügende Erfahrungen zur Annahme bestimmter Regeln vor.

Man kann nach Niedenführs jetiger Ansicht ein System ganz aus Plattentürmen, ohne Kammern, bauen, wenn man dafür Sorge trägt, daß die ersten Türme mit so wenig Zugverlust wie möglich arbeiten, und eine Wegssührung der Reaktionswärme geschieht. Zu diesem Zwecke wird man die unmittelbar auf den Glover solgenden Reaktionstürme von größerem Querschnitt machen und sie mit sehr kräftigen Speisevorrichtungen versehen. Die letzten Türme müssen von geringerem Querschnitt als dem durch die ersten gehenden Gasvolum entsprechenden gemacht werden, um einen gewissen Druck auf die Gase auszuüben, und die Schichtenabstände müssen kleiner als bei den ersten Türmen genommen werden.

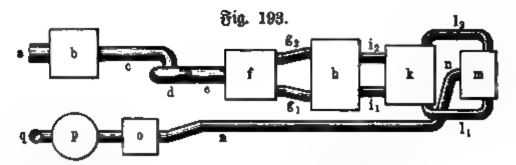
Die Horizontalquerschnitte kann man nach folgenden Regeln wählen:

In 24 Stunden zu verbrennender Schwefel	Zahl der Platten pro 1000 kg in 24 Stunden zu verbrennenden Schwesels, um die Kammern an verschiedenen Stellen des Systems zu ersetzen						
	Born	In der Mitte	H inten				
Bis 1000 kg	12 12—10	10 10—8	6 6—5				
2500 , 5000 ,		8-5	5-4				

Die Zahl der Lagen für eine gegebene Produktion berechnet sich wie folgt. Im ersten Drittel des Systems, wo die Lagen dreifache Abstände haben, wird jede Platte 10 bis 12 kg H_2SO_4 in 24 Stunden erzeugen; im zweiten Drittel, mit doppelten Abständen, 6 bis 8 kg H_2SO_4 , im letzten Drittel, mit einfachen Abständen, 1,25 bis 2 kg H_2SO_4 .

Ebenso wie es nicht richtig ist, ein Kammerspftem aus einer einzigen Rammer herzustellen, was die Diffusion der inerten Rücktandsgase mit den tätigen befördert, so soll man auch nicht versuchen mit einem einzigen Turme zu arbeiten und soll vielmehr die Arbeit auf mehrere Türme verteilen.

Niedenführ gibt mir die Stizze Fig. 192 u. 193 für ein Projekt zu einem System von Reaktionstürmen ohne Rammern. Die Röstgase streichen durch a in den Borturm d, und durch e in den Bentisator d, der sie durch e in den Denitrator f sührt. Dieser Turm wird mit Ritrose und warmem Basser oder verdünnter Säure in der Art gespeist, daß er Säure von 54°B. liesert. Hier wird auch die zum Ersat der Bersuche erforderliche Salpetersäure eingestührt. Der Turm ist wie ein Gloverturm ausgesetzt, am besten mit Schalen. Ein Teil der hier absausen Säure dient zur Speisung von b. Der Denitrator ist nach der



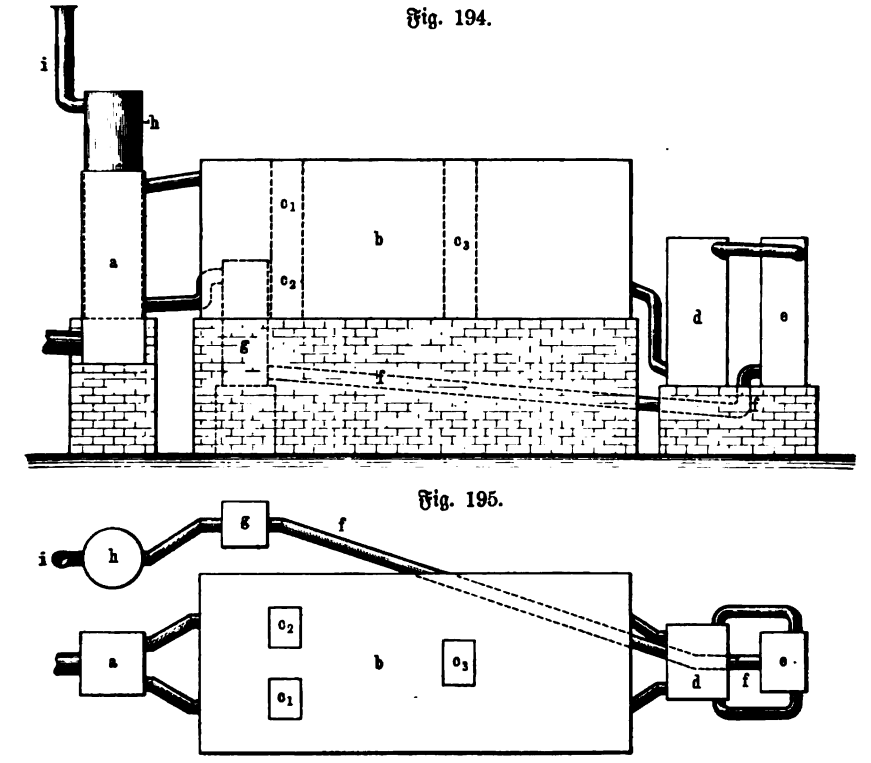
Art von Niedenführs Glovertürmen (6. Kap.) ausgesetzt, d. h. mit einem die Aussetzung unterbrechenden Gewölde, behust Reinigung des unteren Teiles, und mit genügend weiten Öffnungen zum Durchgang der Gase. Im Turm dwird die ihn speisende Säure tonzentriert; die Gase werden gereinigt und teilweise abgesühlt, so daß man sie ohne Schwierigkeit durch den Bentilator gehen lassen tann. Sie bewirken dann in f die Denitrierung und gehen durch $g_1 g_2$ zum ersten Plattenturme h. Die Röhren $g_1 g_2$, wie auch die später kommenden Röhren i_1 i_2 sind mit Dampsstrahlen versehen. Der Turm h ist mit 12 Lagen von je 24 Platten in dreisachen Abständen ausgesetzt, Turm k mit 18 Lagen von je 20 Platten in doppesten Abständen. Bei h und k treten die Gase unten ein und oben aus; aber im setzen Reaktionsturm m treten sie oben ein und unten durch n aus, was ersahrungsgemäß die beste Anordnung ist. Turm m hat 30 Lagen von je 12 Platten in einsachen Abständen. Die Gase geben

jetzt in den ersten Gay-Lussac o, enthaltend 16 Lagen von je 9 Platten, dann in den zweiten Gay-Lussac, der mit Koks ausgesetzt ist, und schließlich durch g in die Atmosphäre.

Die aus dem ersten Gloverturm b kommende Säure wird durch einen Luftkühler von den meisten Verunreinigungen befreit.

Das im obigen beschriebene System dient zur Verarbeitung von 2500 kg Schwefel in 24 Stunden. Die Produktion der Säure verteilt sich wie folgt:

Dieselbe Produktion kann man durch die in Fig. 194 n. 195 von Niedenführ skizierte Kombination von Kammern und Plattentürmen erzielen.



Aus dem Gloverturm a streichen die Gase in die Bleikammer b=1064 cbm, mit Luftkühlungsschächten c_1 , c_2 , c_3 (vergl. S. 418). In diesem Falle braucht man keine Bentilation, wenn nur die Gase genug Auftrieb von den Röstösen in den Gloverturm und aus diesem in die Kammer b haben. Nun kommen die

Plattentiktme d und e. Diese, wie auch den Turm a, kann man niedriger stellen, was der Arbeit nur zum Vorteil gereicht. Turm d bekommt 20 Lagen zu je 20 Platten in doppelten Abständen, Turm e 30 Lagen zu 12 Platten in einsachen Abständen. Bei e treten die Gase oben ein und unten aus und dann durch s in den ersten Gan-Lussac-Plattenturm g, in den Koks-Gan-Lussac h und durch i in die Atmosphäre. Die Produktion verteilt sich wie folgt:

Rammer b 1064 cbm zu 2,75	kg	•	•	•	•	2926 kg H ₂ SO ₄	
Turm d 400 Platten " 7	"	•	•	•	•	2800 " "	
" e 360 " " 1,75	"	•	•	•	•	630 " "	
Glover- und Gay-Lussactürme	•	•	•	•	•	844 " "	
				•	7200 kg H ₂ SO ₄		

In ähnlicher Weise kann man größere Systeme aus einer Kammer und einer passenden Anzahl von Plattentürmen konstruieren. Nieden sühr würde selbst für das größte System nur zwei Kammern anwenden, dazwischen einen sehr breiten Plattenturm mit großen Plattenabständen, und hinter die zweite Kammer alle übrigen Plattentürme.

Um bei schon vorhandenen Systemen behufs Vermehrung der Produktion Plattentürme einzusügen, muß man die Bedingungen jedes Einzelfalles im Lichte der bisher gewonnenen Erfahrungen kritisch studieren. Gewöhnlich wird man die Türme am besten hinter die letzte Kammer stellen. Den Horizontals querschnitt der Türme kann man nach den S. 432 gegebenen Regeln berechnen, und zwar meist aus der letzten Spalte, bei sehr großen Systemen aus der zweiten und dritten Spalte; bei gutem Zuge mit einsachen oder doppelten Plattenabständen.

Wenn jedoch Plattentürme zwischen schon bestehenden Kammern aufgestellt werden sollen, so muß man alle Bedingungen des Systems an der Hand der damit gewonnenen Erfahrungen sorgfältig erwägen. Jedenfalls soll man bei großen Systemen die Türme nicht hinter die erste, sondern zwischen die hinteren Kammern stellen. Die Horizontalschnitte, die Plätze im System u. s. w. muß man nach den oben gegebenen Regeln berechnen. Wenn man z. B. in einem System von vier Kammern einen Turm zwischen Nr. I und II stellen wollte, so würden die drei letzten Kammern zu wenig Arbeit tun. Man wird ihn daher viel besser zwischen Nr. III u. IV, oder hinter Nr. IV stellen.

Nach Nieden führs Ansicht gestattet die große Ersparnis an Anlagekosten bei diesen Verbesserungen des Bleikammerprozesses selbst den günstigsten Kontaktverfahren keine Konkurrenz mit dem ersteren dis zu 60°B.; erst bei höheren Konzentrationen kommt ein Vorteil für die letzteren heraus.

Im zehnten Kapitel wird eine genauere Zeichnung und sonstige Einzelnsheiten über ein nach biesen Prinzipien zu bauendes Kammersystem gegeben werden.

Eine sehr instruktive Anlage wurde von Nieden führ in der Lazyhutte in Oberschlesien gemacht. Ursprünglich bestand das dortige System aus vier Kammern von zusammen 7110 cbm und drei Glovertürmen, von denen immer

Beobachtungsstelle	Bor Aufstellung des Bentilators (Sept. und Oft.)		Rach Aufstellung des Bentilators (Rovember und Dezember)					
			Che die L vollständ		Nach richtiger Reges lung des Zuges			
	Druck mm Wasser	Temp.	Druck mm Wasser	Temp. °C.	Druck mm Wasser	Temp.		
Basrohr zwischen Rammer I			 					
und II	+1,6	90	+1,0	104	+1,9	91,0		
Basrohr zwischen Kammer II	 							
und III	+1,1	69	+0,2	86	+ 0,5	73,5		
Basrohr zwischen Kammer III und IV	+ 0,75	54	— 1,0	_	— 0,5	60,0		
Bastohr zwijchen Rammer IV		01	-,0			00,0		
und Turm I	+0,6	 	— 3,8	_	— 4,3	_		
Basrohr zwischen Turm I	1							
und II	<u> </u>	-	- 5,0	_	 5,8	_		
Basrohr zwischen Turm II und III	1.6	[6.0		71			
Basrohr zwischen Turm II	— 1,6	_	— 6,2	_	— 7,1			
und IV (Gay-Luffac)	-3,6	38	+7,4	_	+7,4	30,0		
Bascohr zwischen Turm IV	li .		• • • • • • • • • • • • • • • • • • •			-		
und Roksturm	4,5		+4,8	_	+4,0			
Basrohr zwischen Turm, Kots,	0.4				5 0			
Gay=Luffac und Ramin .	- 9,4	_	1,4	_	— 5,0			

zwei zusammen arbeiteten. Im Jahre 1900 produzierte dieses System, mit Blende als Rohmaterial und forcierter Arbeit, im Durchschnitt 25 580 kg Säure 50° B. in 24 Stunden, unter Berbrauch von 3,03 Tln. Salpeterfäure 36° B. auf 100 Schwefelfäure. 1901 wurden vier Plattenturme hinter der letten Kammer gebaut, nämlich Nr. I mit 12 Lagen zu 20 Platten in doppelten Abständen; Rr. II mit 16 Lagen zu 20 Platten, teils einfache, teils doppelte Abstände; Nr. III mit 25 Lagen zu 16 Platten in einfachen Abständen; Nr. IV als Bor-Gay-Lussac mit 18 Lagen zu 25 Platten in einfachen Abständen. Die Produktion stieg jest auf 36 450 kg Säure von 50° B. mit Berbrauch von 1.90 Proz. Salpetersäure 36° B. auf die Schwefelsäure. Angenscheinlich arbeitete das System noch mit voller Leistungsfähigkeit, aber ba nicht genügend Zug vorhanden war, so wurde hinter Turm III ein Bentilator eingeschaltet. Die Produktion stieg sofort, aber während einigen Tagen auch der Salpetersäureverbrauch (auf 4,76 Proz. 36° B. auf 100 Schwefelsäure). Nach einer Anzahl von Bersuchen hatte man ben Zug geregelt, jedoch noch nicht ganz vollständig, da man zum Betrieb des Bentilators nur eine temporäre Kraftquelle verwenden konnte, welche bei erster Gelegenheit durch eine bessere Maschine ersetzt werden soll. Jett stieg die Produktion auf 44 600 kg Säure von 50° B. mit nur 1,7 Proz. Berbrauch an Salpeterfäure von 36° B. Für oberschlesische Erze ist dies ein vorzügliches Resultat, sowohl in Bezug auf Säureproduktion, wie auf Salpetersäureverbrauch.

Die a. v. S. verzeichneten Temperaturs und Druckmessungen wurden nach Errichtung der Türme in drei verschiedenen Zeitabschnitten gemacht, nämlich vor und nach Verbesserung des Zuges durch den Ventilator. Sie werden hier angeführt, um zu zeigen, wie jene Größen durch diese Anderung beeinflußt wurden, obwohl wir erst später im allgemeinen auf die Regelung der Temperastur und des Zuges in Kammerspstemen eingehen werden.

Anderweitige, nach bem Plattenturmprinzip tonstruierte Apparate.

Nachdem ber Erfolg bes im Plattenturmprinzip verkörperten Prinzips vollständig sestgestellt worden war, versuchten natürlich auch andere Ersinder mit mehr oder weniger Glück denselben Erfolg durch anderweitige, nicht unter die Patente von Lunge und Rohrmann fallende Mittel zu erreichen. Dies war um so natürlicher, als der Preis der "Platten" und der dazu gehörigen Trägerstücke infolge der großen, bei ihrer Fabrikation zu überwindenden Schwierigkeiten anfangs ziemlich hoch war. Seit überwindung aller Fabrikationssschwierigkeiten ist der Preis der Platten so start gesunken, daß die meisten Nachahmungen keinen ökonomischen Borteil mehr gewähren, abgesehen von ihrer geringeren Leistung. Auch diesenigen Ersindungen, die auf die Erzielung eines geringeren Zughemmnisses das Hauptgewicht legen, haben seit Einsührung von mechanischen Zugbesörderungsmitteln (vergl. S. 433 und später) keinen Zwed mehr. Immerhin sollen hier alle irgend wichtigeren berselben ausgestührt werden.

Hader und Gilchrist (Engl. Pat. Nr. 15895, S. 1893) wollen nach demselben Prinzip wie bei dem "Plattenturme" verfahren, wobei sie sich direkt auf meine Theorie berufen. Statt ber aus Steinzeug nach geometrischen Prinzipien hergestellten Lunge-Rohrmannschen Platten zur Berteilung ber Gase ber fluffigen Säure und bes Säurenebels wenden sie eine Anzahl von horizontalen, gegeneinander versetzten Bleiröhren an, welche von einer Seitenwand des Turmes zur anderen durchlaufen. Die Türme werben von oben mit Wasser ober Schwefelfaure beriefelt. Durch die Röhren wird talte Luft durchgesogen Ausführlichere Mitteilungen über dieses System finden sich in oder geblasen. einem Vortrage in dem Journ. Soc. Chem. Ind. 1894, p. 1142, bei dessen Diskuffion die Borteile diefer Einrichtung in Zweifel gezogen wurden. ist jedoch nicht gerechtfertigt, wie die Einführung dieser "Röhrenturme" in einer ganzen Anzahl von amerikanischen Fabriken erweist. Sie können unmöglich ebensoviel wie Plattenturme von der gleichen Größe leisten, werden aber jebenfalls günstig wirken. Eine Mitteilung darüber in Journ. Soc. Chem. Ind. 1899, p. 461 führt einige Berbesserungen biefer Turme an. ber Erfolg dieser Art von Zwischenturmen ift ein neuer Beweis für die Richtigkeit der Prinzipien, die mich zur Anwendung der "Plattenturme" als Zwischentürme geführt haben, wovon die "Röhrenturme" eine allerdings in jeder Beziehung unvolltommene Rachahmung vorftellen, bie im Gegenfat zu Steinzeug aus einem vergänglichen Materiale besteht.

Benfer (Franz. Bat. Nr. 238872) stellt zwischen die Rammern Türme ans Blei von etwa 1,50 m Onrchmesser und 6 bis 8 m hoch, gefüllt mit Tonsröhren von 10 om Dide und 8 bis 10 om Höhe. Sie werden mit Ritrose vom Gap. Lussa berieselt und empfangen unten einen Dampsstrahl. Die Stärte der ausstließenden Säure wird auf 52 bis 55° B. reguliert; sie soll immer noch ein wenig Salpetergehalt zeigen, um zu weitgehende Reduktion zu vermeiben. Man stellt einen solchen Turm hinter die erste Rammer, die groß genug sein muß, um sämtlichen vom Gloverturm kommenden Wasserdamps zu verbrauchen; ein anderer kommt zwischen die zweite und britte Kammer.

Man vergleiche auch im 12. Kapitel die Berfuche zu vollständiger Ersetzung ber Bleitammern burch nach abnlichen Prinzipien gebaute Apparate.

Guttmann (D. R. P. Nr. 91815) empfiehlt zur Aussehung von Reaktionstllumen burchlöcherte kugelförmige Körper aus Steinzeug, Glas ober Metall, wie in Fig. 196 gezeigt. Fig. 196.

Metall, wie in Fig. 196 gezeigt. Die Durchbohrungen setzen sich in kurze Röhren fest, welche in das Innere der Augel hineinragen. Diese Körper kann man auch inswendig und auswendig mit Rippen versehen, um die wirksame Oberstäche zu vergrößern. Sie lassen sich ohne weitere Sorgfalt in den

a b

Turm einseten. Die Flüssigkeit läuft sowohl inwendig wie auswendig herab und die Gase werden sehr gut gemischt. Nieden führ wendet gegen diese Guttmannschen Hohltageln und ähnliche Körper ein, daß zunächst schon beim Einfüllen in den Turm viele der Öffnungen verschlossen werden, und zweitens, daß das Gas sicherlich den leichteren Weg um die Rugeln herum nehmen wird, statt sich mit vermehrter Reibung in das Innere der Kugeln zu zwängen; was sich einmal im Innern der Lugel besindet, wird lange Zeit darin verharren, ohne an den Reaktionen teilzunehmen.

Ein anderer Reaktionsapparat find die Bettenhauser "Regelturme", andgesett mit schwach konischen, unten offenen und oben eingebrückten Tonskörpern. Niedenführ (Them. Zeit. 1897, Rr. 20) zeigt, daß sie die Gase viel weniger gut als die Lunges Rohrmannschen Platten verteilen, daß sie viel weniger mit Saure bedeckte Oberfläche haben und daß der Hohleraum ganz schäblich ift, weil die Gose dort stagnieren mitsen. Ganz ähnlich werden diese Türme von Litty (ebend.) beurteilt. Wir werden ihnen übrigens im 6. und 12. Rap. wieder begegnen.

Die lette Folgerung aus diesen Bersuchen zur Berringerung bes Reattionsraumes ist die völlige Abschaffung ber gewöhnlichen Bleikammern. Prinzipiell kann man dies nicht als irrationell ober unmöglich hinstellen, und es ist auch in der Tat öfters versucht oder angeregt worden, sowohl fruher (S. 417) als auch neuerdings (S. 433), seitbem der Erfolg der Plattentürme erwiesen hat, daß zur Durchführung des Prozesses keineswegs die ungeheuren Räume der gewöhnlichen Bleikammern gebraucht werden. Bir werden auf diese Sache im 12. Kapitel zurücksommen; hier möchte ich nur darauf hinweisen, daß nach meiner Ansicht (S. 427) für den Ansang des Prozesses, also gleich hinter dem Gloverturme, doch wohl eine gewöhnliche Bleikammer der billigste Apparat ist, dem aber eine Anzahl von Reaktionstürmen, vielleicht auch noch eine oder zwei kleine Bleikammern, folgen sollte. Aber das letzte Wort in dieser Sache ist noch nicht gesprochen; obwohl die jetzt die Fabrikation der Schweselsäure ohne Bleikammern ausschließlich in Reaktionstürmen noch keinen ökonomischen Erfolg gehabt hat, so wird dies doch vielleicht in Zukunft möglich sein.

Bilfsapparate ber Bleitammern.

Jedes Kammerspstem muß außer den Bleikammern selbst eine Anzahl von Hilfsapparaten enthalten, welche zum Teil zu ihrem Betriebe absolut notwendig sind, zum Teil zu dessen chemischer und technischer Kontrolle dieneu; die letzteren wollen wir als Nebenapparate der Bleikammern bezeichnen. Bon den eigentlichen, notwendigen Hilfsapparaten sind die folgenden wesentlich: diesenigen zur Einsührung der Salpetersäure, zu der des Wasserdampses (resp. Wassers) und zur Hervordringung des nötigen Zuges. Dazu kommt noch der Apparat zur Wiedergewinnung der salpetrigen Gase u. s. w., welcher aber im Zusammenhange für sich im 6. Kapitel beschrieben werden soll, schon deshald, weil er bei manchen (namentlich kleinen) Fabriken selbst heute noch nicht immer gefunden wird.

Die Nebenapparate der Bleikammern

bestehen aus folgenden Studen:

Abflußvorrichtung für die Säure. Man bringt nie an den Kammern selbst Hähne an, die sich allerdings aus Hartblei (4 oder 5 Blei auf 1 Antimon) ganz gut machen lassen, aber erstens sich zu leicht mit Bleisusat verstopfen und zweitens Schwierigkeiten verursachen, wenn die Berbindungsstelle undicht wird u. s. w. Am besten bringt man neben der Kammer einen runden oder ecigen, oben offenen Bleikasten von derselben Höhe wie das "Schiff" des Kammerbodens an, und verbindet diesen Kasten am oder dicht über dem Boden mit der Kammer durch ein weites Rohr; oder man lötet auch nur ein entssprechendes Stud an die Kammer an, wie es Fig. 197 (a. f. S.) bei c zeigt, und läßt zur Berbindung unten einen Schliß. An dem zweiten Kasten sann sich dann ein Hahn besinden; häusiger aber, wie die Figur es zeigt, trägt er in seinem Boden einen Bentilst von Hartblei a, in welchen ein konischer Stöpsel aus demselben Metall mit eisernem überbleitem Griff paßt (b). Unten an den Bentilst ist das Abzugsrohr d entweder dirett angelötet oder durch einen

offenen Trichter angefügt; letteres gestattet zwar ben Absluß besser zu beobachten, führt aber bei irgend welcher Berstopfung zum Überlaufen. Man kann auch, wie es Fig. 198 zeigt, Fig. 197.

auch, wie es Fig. 198 zeigt, einen Bleiheber anwenden, an den unten zwei Becher as angelötet find, die ihn immer voll halten, so daß er in Tätigfeit tritt, sobald man einen seiner Schenkel in die Säure einsest. Man läßt ihn dann mit dem zweiten Schenkel in einen großen Trichter des Ablaufrohres d milnden.

Das einfachste, aber durchaus nicht ichlechte Berfahren ist folgenbes. Man lötet ein furges Stud bidwandiges Bleirohr an bie Rammer und macht bie Berbindung | durch Umgiegen mit Blei recht ftart. Dieses Robr endigt liber bem Trichter bes Ablauf: rohres und ift burch einen guten Rautidutftopfen ver-Der Arbeiter fcloffen. nimmt diesen mit ber Hand heraus und ftedt ihn fpater ebenfo wieder ein, worauf er sich in einem dabei Rebenben Baffereimer fofort bie Saure von den Banben abmafcht.

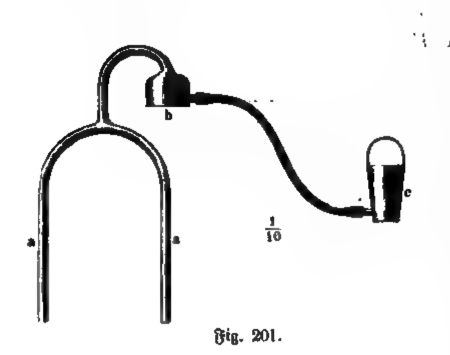
Eine sehr gute Eine richtung ist folgende. Der Trichter des Ablaufrohres a ist verlängert, wie es Fig. 199 zeigt. Der Heber b ist in dem Gesäße c, das mit der Bodensänre kommuniziert, oder auch hinter dem Kammer-

Fig. 199.

aufftand felbst fest angebracht. Dagegen ift ein unten geschloffener Cylindet d, welcher ben langeren Beberschenkel einfaßt, so aufgehängt, daß man ihn mit

ber Rette e Uber die Rolle f beliebig auf und niederziehen und vermittelst Einhalens in den Haken g an jeder Stelle festhalten kann. Der Cylinder d bildet einfach eine Berlängerung des äußeren Schenkels von b; wenn er ganz





hinaufgezogen wirb, fo daß fein Uberlanfrohr & ilber bas Niveau ber Gaure in c fommt, fo wirb er aufhören zu laufen; aber wenn & unter biefes Riveau tommt, wird ber Heber sofort aufaugen zu laufen, und awar um fo foneller, je tiefer man d berabläßt. Diefe Einrichtung gewährt die Miglichteit, aller Reinlichteit zu arbeiten und den Säureabfluß beliebig fcneller ober langfamer erfolgen ju laffen.

Fig. 200 zeigt einen Beber, ber für beiße Sauren und bergleichen bienlich ist, um an verschies beneu Orten in ber Fabrit gebraucht zu merben. Un ben Scheitel bes Bebers aa ift burch ein gebogenes Robr bas gefchloffene Bleir gefäß a angefett, welches burch einen Gummischlauch mit bem offenen Wefage Berbindung in

steht. Man füllt letteres mit Säure, hebt es in die punktierte Stellung, worauf sich erst das Gefäß b und dann der heber a füllt, und senkt o nieder, worauf der heber zu laufen aufängt, indent etwas Säure aus b nach o zuruch.

täuft und so eine Luftverdünnung in aa entsteht. — Wir wollen hier auch die besten Einrichtungen zur Ansehung von hebern in Glasballons oder anderen Gesäßen mit ätzenden Flüssigkeiten beschreiben. Das einsachste und wirksamste Versahren ist das in Fig. 201 (a. v. S.) gezeigte. Ein gläserner oder bleierner Heber a ist durch einen guten Kantschuftsopsen gesteckt, den man kart konisch wählt, damit er auf Flaschen von sehr verschieden weiter Mündung paßt; durch denselben Stopsen geht ein kurzes Rohr d hindurch. Der Heber kann mit einem Hahn o versehen sein oder auch nicht. Man sieht sosort, daß durch Einblasen in d ber Heber a in Tätigkeit gesetzt werden wird. Um ihn außer Tätigkeit zu sehen, schließt man den Hahn o, oder, wenn kein solcher vorhanden ist, durch Lüpsen des Stopsens, oder durch Öffnen eines britten in

demselben zu diesem Zwede vorhandenen Loches. Wenn, wie dies sehr häufig der Fall ist, der Hals der Sänreballons eine zu unstegelmäßige Gestalt hat, als daß der Stopfen luftdicht schließen könnte, so hilft man mit seuchtem Ton nach, und im Notsalle tann ein Klumpen Ton den ganzen Kautschutstopfen erseten.

Der Heber von Bobe und Wimpf (Deutsch. Pat. Nr. 23794; Chem. Zeit. 1885, S. 907; Berbesserungen in Ztschr. s. angew. Chem. 1889, S. 522) beruht auf einem ähnlichen

Prinzip, mit hinzunahme eines Angelventiss jum Ansesen und Abstellen des Hebers. Diese Konstruktion scheint sich besonders gut für Salpetersäure zu eignen. Auch Alisch (Deutsch. Pat. Nr. 9133), Laubel (ebend. Nr. 9307), I. P. h More (ebend. Nr. 28721), Opländer (ebend. Nr. 30622), F. Stard (ebend. Nr. 57723) u. a. haben verschiedene Arten von Hebern konstruiert. De Hempt in ne hat eine Broschltre geschrieben, in welcher er eine Menge Heber bis zu ihren Ersindern zuruckversolgt; viel Neues ist nicht dabei.

Hier wollen wir auch gleich Bratte "Carbon. Emptier" (vertauft von 3. 3. Griffin & Son, London) auflihren, Fig. 202.

3. Cortin in Rewcastle upon Thue fabriziert nicht rotieren be Saureventile aus einer besonderen Hartbleimischung, wobei ber Bentilstörper, ohne sich umzubrehen, senkrecht aus seinem Sit gehoben wird und in biesen zurftafällt, so daß teine Reibung und baher auch sehr wenig Abnutung stattsindet.

Fig. 202.

Säuretische (Tropfensammler) werden in den Kammern aufgestellt, um an der Menge, Stärfe und an dem Salpetergehalt der sich darin verdichtenden Säure den Kammergang erkennen zu können. Sie werden in sehr verschiedener Weise ausgestührt; die von Schwarzenderg gegebene Zeichnung versinnlicht sie sehr gut, siehe Fig. 203. A ist ein Bleigefäß, welches ähnlich wie ein Wandtord im Inneren der Bleifammer, etwa 0,85 m über dem Boden, angebracht und an der Wand sestschet ist. Die in diesem Sesäße aufgesangene Säure sließt durch das Abzugsrohr a, welches die Wand der Bleifammer durch bricht und daran verlotet ist, in das enlindrische Bleigefäß B, in dem sich ein Aräometer besindet. Letzteres Gefäß ist nahe über seinem Boden mit dem seitslichen Ansatzohre d versehen, welches höher als B ist und oben mit einem Trichter endigt, in den die Säure einflicht. Insolge des hydrostatischen Drucks

Fig. 203.

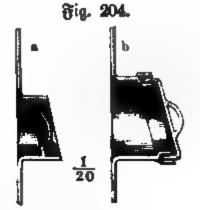


fließt also die Säure sortwährend unten in das Gefäß B ein und oben burch eine kleine Schnauze wieder heraus, und gelangt in den Behälter C, aus welchem sie durch ein kleines Rohr in die Bleikammer zurückgeführt wird. Je länger der Trog A ist, desto öfter erneuert sich die Säure in B, so daß man sicherere Anzeigen erhält.

An den meisten Orten werben die Cylinder B viel zu groß genommen, und erneuert sich daher beren Inhalt viel zu langsam, um plötzliche Anderungen in dem Prozesse erkennen zu können. Weitaus vorzuziehen sind sehr kleine, etwa 20 com fassenbe, startwandige Cylinder aus Glas oder Blei, im übrigen ganz von der in Fig. 203 gezeigten Gestalt, also mit seitlichem Einflußrohr. Dazu gehören entsprechend kleine Ardometerspindeln, welche nur einige wenige (etwa 10) Baumsiche oder Densimetergrade enthalten und daher genau genug sind. Diese Einrichtung, welche ich u. a. in der "Hermania" zu Schönebed gesehen habe, bewirkt, daß der Inhalt der Tropfgläser sich etwa alle 10 Minuten vollständig erneuert, was gewiß eine sicherere Beurteilung des Kammerganges, als die gewöhnlichen großen Cylinder, gestattet.

In vielen Fabriten befinden fich außerdem Saförmige Abtropfröhrchen in ben Berbindungeröhren zwischen ben Rammern, zu gleichem Zwede wie die der Säuretische.

An anderen Orten traut man dem an die Wand der Kammer angelöteten Säuretische nicht, sondern stellt solche Tische (horizontal oder nach Art eines Regenmessers) in einiger Entfernung von der Wand innerhalb der Rammer auf; der Tisch ruht dann auf von Bleiröhren gebildeten Füßen, oder auf einem



l

Fig. 205.

Untersate von hart gebranntem Ton u. bergl., um ihn über bas höchste Niveau ber Säure zu erheben, und hat einen durch die Kammerwand nach außen gehenden Ablauf. In manchen Fabriken (z. B. zu Außig) sind beiderlei Säuretische nebenseinander vorhanden, und man bemerkt daselbst, daß der Wandtisch stets zu 2 bis 3°B. schwächere Säure als der Innentisch gibt; augenscheinlich, weil an der Wand sich mehr Wasserdampf im Berhältnis zur Schweselsfäure kondensiert.

Bum Entnehmen von Proben aus ber Bodenfäure felbst ist gewöhnlich an einer Stelle ber Kammer eine Nische burch Zurückbiegen bes unteren Seitenrandes angebracht. Um ganz sicher zu gehen, nehmen manche die Proben direkt aus der Kammer durch ein Keines, zu diesem Zwecke besonders angebrachtes Mannloch, daß jedesmal mit seuchtem Ton n. dergl. gedichtet wird; babei entweicht freilich etwas Gas, aber man läuft nicht die Gesahr, wie in der Rische, stagnierende Säure zu bekommen. Ein solches Mannloch mit seinem Deckel ist in Fig. 204 a im Durchschnitt gezeichnet, und genau ebenso können auch die großen Mannlöcher kant gehen Wennloch mit seinem wohl auch einen umgebogenen Kand, und läßt sie in eine mit seuchtem Ton gefüllte Rut des Mannlochumfanges eingreisen (Fig. 204 b). Bei größeren Kammern bringt man mehrere Säuretische, Mannlöcher u. s. w. an.

Bum Probeziehen selbst wendet man einen Stechheber von Blei ober Glas an, ben man langfam und gleichförmig einsentt, um möglichft alle Schichten

der Säure in ihm vertreten zu bekommen; es bestehen häufig große Unterschiede zwischen ber Säure am Boben und an der Oberfläche.

Bei allen gehörig eingerichteten Rammern sind Thermometer an verschiedenen Stellen ihrer Länge (etwa auf je 10 bis 20 m) eingelaffen, deren Stala nach außen vorragt. Dieses Mittel ist felbstredend viel besser, als das früher oft angewendete bes Prufens burch Auflegen der Hand auf die Rammerswand.

Für Kammern von nicht über 30 m Länge findet man oft nur je einen Sänretisch, Thermometer u. s. w. Bei größeren Nammern braucht man deren mehrere, gewöhnlich etwa je einen für 20 m Länge.

Den Drud in ben Rammern tann man mit irgend einem ber am Schluffe

diefes Rapitels zu beschreibenben Anemometer (Zugmeffer) meffen.

Auch sindet man zuweilen Probestöpsel von Ton, um den Drud im Inneren der Kammer beim Herausnehmen anzuzeigen. Die Spannung der Gase wird auch oberflächlich erkannt durch Ausheben der kleinen Mannlochdeckl, Fig. 205, welche immer oben auf der Kammerbede mit hydraulischem Versschlusse angebracht sind, und welche zwedmäßig aus Glasglocken bestehen, um die Glassenster in den Kammern zu beleuchten (j. u.).

Big. 206.

Bum Deffen ber Bobe bes Gaures ftanbes bienen entweber ftationare Dagftabe von Blei, welche aber ichwer abzulesen und nicht fehr genau ju machen finb, ober Stangen von Rupfer mit genauer Dagteilung, welche jedesmal eingetaucht werben, aber immer an berfelben Stelle, weil eine Rammer boch nie absolut im Niveau ift, ober die in Fig. 206 abgebilbete Einrichtung eines gläsernen Schwimmers a, geführt durch ein tleines Bleigeruft b, beffen obere Rante zugleich zum Ablefen bes Schwimmers bient; sein Rullpunkt ist natürlich dementsprechend bezeichnet. Freilich wird ber Schwimmer je nach ber (unter gewöhnlichen Umständen ja nur sehr unbedeutenden) Anderung bes spezifischen Gewichtes in ber Rammer mehr ober weniger tief einsinken, weshalb man ihm eine recht große Rugel gibt, um diefen ohnehin geringen Unterschied noch

 $\frac{1}{15}$

weniger bemerklich zu machen; er ift sonft bei weitem bas bequemfte Mittel zur Ablesung bes Saurestanbes.

Ein sehr wichtiges Mittel zur Benrteilung bes Kammerganges sind Glassscheiben (Laternen) zur Beobachtung ber Farbe bes Kammerinneren. Wenn man sich einmal an diese gewöhnt hat, so glaubt man sie gar nicht mehr entbehren zu können; so groß ist die Bequemlichkeit, welche sie gewähren. Dan bringt die Scheiben (etwa 20 bis 25 cm im Quadrat groß) in bequemer Angenstöhe an, und zwar bei Anwesenheit eines Daches an den Stellen der Kammer-

längsseiten, welche in einer Linie mit den durch Glasglocken bedeckten Mannlöchern in ber Dede liegen; baburch bekommt man hinreichenbe Beleuchtung. Stehen bie Rammern unter Dach, so wird man sich auf andere Beise zu helfen wissen, um eine Beleuchtung der Scheiben hervorzubringen, z. B. durch zwei gegenüberstehende Scheiben, welche mit Fenstern in bem Kammerhaufe torrespondieren u. f. w. Die Scheiben werden in kleine Bleifalze mit Leinöl-Bleiweißfitt eingesetzt. Man findet öftere die Behauptung ausgesprochen, daß die Farbe des Gasgemenges, burch die ganze Breite der Kammer hindurch, oder in der diagonalen Linie von ber Seite bis nach bem Dedenmannloch betrachtet, zu buntel sei, und bag es sich baber besser empfehle, solche "Laternen" in ben Berbindungeröhren anzubringen. Dies ift bas gerabe Gegenteil beffen, mas zwedmäßig ift; gerabe weil die Gasschicht im ersteren Falle so viel tiefer ift, wird die Beobachtung ber Farbe um so empfindlicher und genauer; ein Erblassen ber Kammerfarbe, welches bei einer Gasschicht von 6 m Tiefe schon ganz deutlich ist, wird bei einem Rohre von 0,5 m Durchmesser erst wahrnehmbar werden, wenn es zehnmal intensiver ist. Nur in der ersten Kammer, oder da, wo nur eine sehr lange Kammer vorhanden ist, im ersten Teile bersclben, wird burch bie reichliche Kondensation das Gasgemenge zu trübe und dunkel sein, als daß man feine Farbe beobachten könnte; bas ist aber gerade bort ganz unnötig, und man tann überhaupt die Glasscheiben bort gang fortlassen, benn nur in bem letten Teile des Rammerspstems kommt es darauf an, immer einen Überschuß von roten Dampfen mahrnehmen zu können. Der Berfasser steht also nicht an, aus eigener vieljähriger Erfahrung die Anbringung von Glasscheiben in oben ermähnter Art in ben Rammermanben felbst auf bas wärmste zu empfehlen.

Hier und da zieht man den gewöhnlichen seitlichen Kammersenstern, welche etwas schwierig rein zu erhalten sind, Glasgloden nach Art der in Fig. 205 gezeigten vor, welche auf besonderen kurzen, weiten, knieförmigen Seitenstußen in der Kammerwandung angebracht sind. Wenn diese Gloden schmutzig geworden sind, so kann man sie augenblicklich gegen reine vertauschen. Wan behauptet, daß diese Seitengloden alle Wechsel in der Kammeratmosphäre ebensogut wie die in den Kammerwänden selbst angebrachten Fenster zeigen; aber nach anderweitiger Auskunft trifft dies doch nicht zu; oft sind die Seitengloden noch ganz gelb, während die Kammern schon weiß sind und umgekehrt, da eben der Auskausch in diesen Seitenknieen kein augenblicklicher ist.

Apparate zur Einführung der Salpetersäure in die Bleikammern.

Diese teilen sich in zwei große Klassen, je nachdem die Salpetersäure aus einem Gemisch von Salpeter und Schweselsäure, das durch die Röstgase aus den Schwesels oder Kiesösen erhitzt wird, als Dampf, gemischt mit den Röstsgasen, in die Kammern eintritt, oder in besonderen Apparaten in flüssiger Form bereitet und in solcher in die Kammern eingeführt wird. Welches von beiden Systemen das beste sei, darüber sind die Ansichten noch nicht völlig überseinstimmend. Das System mit dampfförmiger Säure, welches früher ganz

allgemein war, das auch jetzt noch in ganz England das herrschende ist und auf dem Kontinent an ziemlich vielen Orten angetroffen wird, hat den Borzug der größeren Einfachheit und Ersparnis an Arbeit und Brennmaterial. bafür auch angeführte Vorzug, daß man geringeren Verlust als bei ber Darstellung flufsiger Säure habe, die man doch wieder vergasen muffe, ift freilich nicht so groß, als es auf den ersten Blick aussieht, denn auf einem irgend längeren Wege ber Gase bis zu ben Kammern wird sich leicht etwas Salpetersäure verbichten und zum Zerfressen bes Mauerwerks, Gifens u. f. w. Beranlaffung geben, während die fluffige Salpeterfaure immer genau da eingeführt wird, wo man sie braucht. Auch wird infolge der Anwesenheit von Salpetersäure im Röstgase die Schwefelsäurebildung leicht zu früh aufangen, ehe das Gas in die Rammern gelangt ift, namentlich wenn es durch Sauredampfpfannen, Flugstaubkammern u. dergl. zu stark abgekühlt wird. Dagegen befürchten manche, daß in den Salpeteröfen bei zu starker hite der Röstgase bas Bersetzungsgefäß so beiß werden könne, daß sich ein Teil ber Salpetersäure nicht nur zu nieberen Sauren des Stidstoffe, sondern bis zu Stidorydul ober gar freiem Stickstoff hinab zersetze; boch nehmen die Arbeiter gewöhnlich so viel Schwefelsäure, daß dieser Fall nicht leicht eintreten wird, und die Bildung von Stickorybul ober gar Stickstoff findet gar nicht so leicht statt, wie man früher gemeint hat (vergl. S. 457).

Die Borteile, welche die Einführung ber Salpetersäure in fluffiger Form gewährt, sind folgende: Erstens die Bermeibung des Ginftrömens von falscher Luft in die Kammern und des Ausströmens von Röstgasen in die Atmosphäre, welche beibe bei vielen (aber nicht allen) Systemen der Anwendung von dampfförmiger Säure eintreten und häufig fehr läftig fallen. Zweitens die Möglichkeit, beliebige Mengen von Salpetersäure anzuwenden und. zwar so schnell wie man will, während man in dem anderen Falle von der Hitze der Röstgase abhängig ist, welche gerade bei schlechtem Röstprozesse, wo man am meisten Salpetersäure braucht, zuerst im Stiche läßt. Drittens und vor allem die genaue Regulierung, welche die Speisung mit flussiger Sauce zuläßt, und der ganz kontinuierliche Zulauf berselben, im Gegensatze zu der stoßweisen Entwidelung ber gasförmigen Säure aus ber Salpetermischung. Diese Vorteile haben dahin geführt, daß auf bem Kontinent die meisten der neueren Fabriken zur flussigen Salpetersäure übergegangen sind; daß sie babei weniger Chilisalpeter konsumieren, als die mit Dampf aus Salpetermischung arbeitenden, ift jedoch keineswegs erwiesen.

Nach Muspratts Dictionary of Chemistry (1852) II, p. 1029 soll sogar umgekehrt ein kontinentaler Fabrikant, der früher mit flüssiger Salpeters säure arbeitete, in England die Anwendung des sesten Salpeters gesehen und bei seiner Rückehr nach Hause ein Drittel seines Salpeters durch Einsührung des englischen Prozesses erspart haben. Dieses spricht freilich nicht sehr für die Sorgfalt, mit der jener Fabrikant früher gearbeitet hatte, und ist sicher in keiner Weise maßgebend. In neuerer Zeit ist der entgegengesetzte Übergang häusig vorgekommen. Nur dann wird die Anwendung der slüssigen Salpeters säure Nachteil bringen, wenn der Einsührungsapparat sür diese nicht so kons

struiert ist, daß sie vollständig verslüchtigt oder in gassörmige Produkte verswandelt wird, ehe sie den Boden der Kammer erreicht, den sie sonst angreisen würde. Die Zersetzung der Salpetersäure geschieht durch die Einwirkung des Schwefeldioryds und Wasserdampses, und diese müssen so einströmen, daß ihnen die Salpetersäure möglichst ausgesetzt ist.

Manche erwarten von der Anwendung des festen Salpeters den Vorteil, daß man einer Beschädigung der Kammer von der Art, wie sie bei unvorsichtiger Behandlung mit fluffiger Gaure bei nicht ganz genauer Aufsicht eintreten kann, nicht ausgesetzt ist, während doch auch die stoßweise Entwidelung der Salpeterbämpfe baburch weniger schäblich wird, daß man mehrere Entwickelungsapparate anbringt und dieselben abwechselnd beschickt, etwa alle Stunden, nachdem gerade ein neuer Pyritofen beschickt worden ist. Man bekommt auf diese Beise die größere Entwidelung von Salpeterdämpfen parallel laufend mit der derjenigen von Schwefeldioryd, was sicher recht rationell genannt werden kann. sicherer wird dies, wenn man eine Ginrichtung anbringt, um die zur Zersetzung bes Salpeters bienende Schwefelsaure nicht auf einmal, sondern allmählich zulaufen zu laffen. In der Tat wollen die besten der großen englischen Fabriken, welche sämtlich festen Salpeter anwenden, mit ebenso wenig Salpeter und mit ebenso gutem Ausbringen an Schwefelsäure arbeiten, als dies die besten der mit flussiger Salpeterfäure arbeitenden kontinentalen Fabriken tun, und auch auf dem Kontinent arbeiten die mit festem Salpeter beschickenden Fabriken im ganzen ebenso gut wie ihre Nachbarn mit flussiger Salpetersäure. Es ift jedoch sehr schwierig, solche Angaben zu kontrollieren, da sehr wenige Fabrikanten ihre wirklichen Betriebszahlen anderen mitteilen, und viele derfelben diefe Bahlen gar nicht einmal selbst mit bem Grabe ber Genauigkeit tennen, ber für die Entscheidung dieser Frage nötig wäre.

Ohne allen Zweifel kann der Kammerprozeß in regelmäßigerer Weise bei kontinuierlicher Zusuhr von slüssiger Salpetersäure geführt werden (vergl. weiter unten Eschellmanns Bersuche in Widnes). Der früher berechtigte Einwand gegen dieses System, daß im Falle eines Zusammensturzes der "Ras-kaden" (s. unten) die erste Kammer sehr leiden müsse, ist dahingefallen, da man die Kaskaden entweder durch Einführung der Salpetersäure in den Gloverturm oder durch Zerstäuber vollkommen ersehen kann, und dies in den allermeisten Fabriken wirklich getan hat. Die Arbeit, welche die Darstellung der Salpetersäure in großen Apparaten und ihre Kondensation ersordert, ist kaum größer als die des fortwährenden Einsates von festem Salpeter bei dem englischen System; der Berbrauch der Schwefelsäure ist dei dem ersteren System erheblich geringer, als dei dem letzteren, was durch eine Berwertung des Bisulfats nicht ganz kompensiert wird, und dies zahlt einen Teil der Kohlen sür die Heisosengase dewirkt.

Diese Gründe erklären es, warum in der Mehrzahl der kontinentalen Fabriken die Anwendung von slüssiger Salpetersäure für den Kammerprozeß trotz der größeren (zum Teil auch nur scheinbar größeren) Mühe vorgezogen wird. Wenn man alle Unannehmlichkeiten des englischen Verfahrens, das Ent-weichen von schäblichen Dämpfen, das überlaufen der Mischung, die hin und

wieder vorkommende unvollkommene Zersetzung des Salpeters, die öftere Einstührung von falscher Luft in die Kammern, zusammensaßt, so überwigt dies doch die auf die Fabrikation und Speisung mit flüssiger Salpetersäme verwendete Dkühe. Daß tropdem sämtliche englische Fabrikanten letzteres verschmähen, läßt sich wohl nur aus der Furcht davor erklären, daß der Übergang von ihrem System zu stülssiger Salpetersäure bei den nicht davan gewöhnten Arbeitern Schwierige keiten machen würde. Wie sehr aber die Unvollkommenheit des jedigen Systems in England selbst gefühlt wird, das wird durch die verschiedenen später zu ers wähnenden Bersuche zur Speisung der Kammern mit einer Lösung von Rotrons salpeter erwiesen.

Wir werben nun beibe Arten ber Salpeterfaureeinfithrung besprechen, und zwar junachst die

Einführung der Salpeterfaure im dampfförmigen Buftande aus festem Salpeter und Schwefelfaure.

Die dafür gebräuchlichen Einrichtungen sind zum Teil schon oben, bei Beschreibung der Schwesel und Riesöfen, S. 232, 235, 240, 257, 268 besprocken worden. Es ist daselbst auch schon auf die Nachteile hingewiesen warden, welche es mit sich bringt, wenn man die Salpetertöpfe in den Ösen selbst ober übers haupt so aufstellt, daß das übertochende saure Natriumsulfat in die Ösen lauter kann. Man bestimmt also neuerdings immer einen speziell für diesen zwei im Gastanale hergestellten weiteren und höheren Raum, den Salpeter

Fig. 207.

1

ofen, filt biefen Zwed. Eliegt liber, ober noch bene hinter ben Kiesöfen, besitzt binötigen Arbeitötltren und em Bobenplatte von Gußeisen maufstehendem Rande zur Ansammlung des übertochender Die Salpetertöpfe selbst habe verschiedene Gestalt, wie is. B. Fig. 207 zeigt. Bei a

sieht man unter bem Boben angegossene Leisten, welche das hin- und hischen der Töpse erleichtern. Sie sassen 3½ bis 5 kg Salpeter. Die Arb mit diesen Töpsen, welche man merkwürdigerweise noch in manchen sonst tadell eingerichteten Fabriken trifft, ist eine sehr mühsame und unvollkomme Während des Entleerens und Füllens müssen die Türen des Gastanals noffen bleiben, was noch schädlicher, als bei den Riesösen ist. Die schwe Töpse mit ihrer geschmolzenen Füllung müssen mit langen, gabelförmigen Kzeugen erfaßt, herausgezogen und entleert werden, wozu große Krast weschicklichkeit gehört. Die frischen Töpse werden mit Salpeter beschickt in Ofen gerade innerhalb der Tür gestellt, aus einem Kruge wird die nö Schweselssure nach Augenmaß zugegossen und der Tops weiter hinein an sei Blat gestoßen; dann erst kann man die Tür schließen. Wenn der Zug gu

so bringt sehr viel Lust ein, welche hier gar tein Hindernis, wie in den Pyritsösen, vorsindet; wenn er aber nicht sehr start ist (wie das gewöhnlich der Fall sein wird), dann dringt so viel Gas herand, daß man die Operation ("potting" heißt sie im Englischen) weit hin in der Nachbarschaft riechen kann. Zwar könnte man dem durch spezielle Schiedervorrichtungen zum größten Teil vorsbengen, schent aber wieder die Komplikation der dazu nötigen Einrichtung (siehe jedoch den amtlichen Belgischen Bericht von 1855, S. 28). Die Salpetertöpfe nuten sich sehr schnell ab und müssen oft erneuert werden, namentlich, wenn man zur Zersezung des Salpeters, wie dies der Bequemlichkeit wegen häusig geschieht, Kammersäure anwendet; sie halten viel länger, bei bessere Zersezung des Salpeters, wenn man Schwefelsäure von 60° B. (71° D.) ninmt.

Biel vollkommener als die eben beschriebene Methobe ift diejenige, wobei ber Galpeter in einem fest ftebenben Apparate zerset und bas flüssige saure Natriumsulfat burch ein Rohr abgelaffen wirb. Dazu bient ein halbenlinderförmiger gufeiferner Apparat a, Fig. 207 und 208, mit angegoffenem, etwas konisch ausgebohrtem Rohre b. Diefes ragt aus bem Salpeterofen heraus und ist während der Operation durch einen eingefcliffenen Gifenftopfen mit langem Stiel verfchloffen; augen befindet sich barunter eine Eifenplatte mit Rand zum Auffangen bes ausfliegenden Sulfate, welches darauf sosort erstarrt. Die

Fig. 208.

inwendig angebrachte Platte o fängt das Überschäumende aus. Der Salpeter wird durch den mit Schieber versehenen Trichter d eingebracht, und nach Wiedereinsteden des Schiebers durch Auffüllen mit der nächst zu verwendenden Quantität Salpeter gasdicht gemacht. Ein (in der Zeichnung nicht angegebenes) S-förmiges Rohr dient zum Einfüllen der Schweselsaure, für welche am besten ein Neines Reservoir mit Hahn oder Heber darüber angebracht ist; man sollte die Schweselsaure aus dem Reservoir durch ein Rohr mit sehr verengter Spipe in das S-förmige Rohr einlausen lassen, damit das Einlausen längere Zeit danert und der Salpeter nur allmählich zerseht wird. Eine (ebenfalls nicht gezeichnete und oft nicht vorhandene) eiserne Rührkritike, deren Stiel durch die Borderwand über b in einer so dicht wie möglich schließenden oder mit Lehm verklebten Öffnung geht, dient zum Ausgleichen der Mischung in der Pfanne,

und zum Umrühren mit der Säure. Man beschickt einen Apporat von der hier gezeichneten Größe mit je 25 kg Salpeter, den man bequem in zwei Stunden zersetzen kann. Jedenfalls aber sollte man zwei oder mehr solcher Apparate haben, um durch abwechselnde Beschickung mehr Regelmäßigkeit in den Strom des Salpetersäuregases zu bringen.

Eine noch beffere Art ber Ginmanerung, als die gezeichnete, ift es, wenn man die Salpeterpfannen auf Eifenschienen fo fest, daß die Röftgase auch unter ihren Boben, also ringsherum, streichen können; die Platte zum Auffangen des

Fig. 209.

Überfchäumenden, welche ebenfalls ben Boben bes Salpeterofens bilbet, muß also bann etwas tiefer angebracht fein.

In Ofer wird der Salpeter in gußeisernen Retorten zersett, welche in die dort angewendeten hohen Schachtöfen (S. 254) eingesetzt sind und durch deren hitze geheizt werden; das Dampfanstührungsrohr mündet in den Ranal für die Röstgase.

Rice patentiert in England (Rr. 16757, 1892) die seit vielen Jahren an verschiedenen Orten als selbstverständlich bestehende Einrichtung, den Salpeterosen in der Art zwischen die Kiesösen und den Sloverturm einzuschalten, daß man vermittelst Bentilen das Röstsgas nach Belieden in den Salpeterosen oder auch direkt in die Bleikammer sichren kann.

M. B. D'Brien (U. S. P. No. 694024; J. Soc. Chem. Ind. 1902, p. 408) beschreibt

einen fehr komplizierten Salpeterofen, von beffen praktischer Ausführung mir nichts bekannt ift.

Ein zwischen den beschriebenen Berfahren und der gewöhnlichen Salpeterfäurefabrikation mitten inne liegender Weg ist der, die Salpetersäure in den
gewöhnlichen Retorten (S. 87 ff.) durch Erhitzung mittels Kohlenseuerung zu
entwickeln, aber die Dämpse nicht zu slüssiger Säure zu kondensieren, sondern
direkt in die Kammern zu sichren. Dieses nach Jurisch (Schweselsäurefabrikation, S. 130) um 1880 in einigen englischen Fabriken angewendete
Berfahren besitzt weber die Einfachheit und Billigkeit der Zersetzung durch
heiße Röstgase, noch den Vorzug der genauen Regulierbarkeit, wie die Anwendung der slüssigen Säure. Man braucht ebensoviel Rohlen und sast ebenso-

viel Arbeit wie für letztere und die Leitung der Säuredämpfe in die Kammern verursacht Schwierigkeiten durch die unvermeidliche Kondensation von slüssiger Säure, die auch durch Fütterung der Gußeisenröhren mit Tonröhren und Usphaltkitt keinesweges überwunden werden. Wenn der Fabrikant sich einmal von dem alten System lossagt, so sollte er gleich dahin kommen, mit flüssiger Salpetersäure zu operieren.

Einführung ber Salpeterfäure im fluffigen Buftanbe.

Man verwendet die Salpetersäure in der Stärke, wie sie ohne Mühe aus den früher beschriebenen Retorten S. 87 ff. gewonnen wird; sie kann übrigens, namentlich im Gloverturm, anch noch beliebig schwächer, etwa 30° B. (26° D.) oder selbst darunter, angewendet werden, und auf ihre Reinheit kommt es natürlich kaum an.

Man muß einen möglichst gleichförmigen, kontinuierlichen Zufluß ber Säure herstellen, der sich leicht nach Bedurfnig regeln laffen muß. Am einfachsten läßt sich dies mit hilfe einer Mariotteschen Flasche, Fig. 210, er-Das Steinzeuggefäß A, welches die Salpeterfäure enthält, ist mit dem durchbohrten Kautschukpfropfen a, in welchen die Glasröhre b luftbicht eingesteckt ist, geschlossen. Diese Röhre dient als einziger Weg, auf dem atmosphärische Luft in das Gefäß A eindringen kann, um den Raum der durch den Hahn c ausfließenden Säure einzunehmen. Da die über dem Niveau hh', bis zu welchem die Glasröhre herabreicht, befindliche Flussigkeit durch den Druck der Atmosphäre getragen wird, so kann nur die Druchöhe der Säure, welche unter diesem Niveau ist, auf den Ausfluß wirken. Diese wirksame Drucköhe bleibt aber konstant, solange die Säure nicht unter dieses Niveau herabsinkt. Bur Beobachtung des Standes der Flussigkeit im Gefäß dienen der dicht eingesetzte gläserne Niveauzeiger d und ber baneben stehende, aus Blei gefertigte Maßstab e. Die Nachfüllung des Gefäßes tann durch die offene Glasröhre b, welche zu diesem Zweck am oberen Ende mit einem Trichter versehen ift, geschehen. Dabei ist der Pfropf a etwas herauszuziehen, um der verdrängten Luft ben Austritt zu gestatten; biese Manipulation kann aber vermieden werden, wenn man eine zweite enge Röhre in den Pfropf einsteckt, welche mit einem Duetschhahn geschlossen und nur während ber Füllung bes Gefäßes geöffnet wird. Die aussließende Säure gelangt durch gläserne ober tonerne Röhren, beren Anfang bei f sichtbar ist, in eine der Bleikammern auf die Berteilungsapparate.

In mehreren Fabriken regelt man den Zusluß der Salpetersäure versmittelst zweier Reservoire. Sie werden abwechselnd gefüllt, indem man nach Ablauf von je 12 Stunden einem derselben die nötige Salpetersäure zusührt, so daß also jedes in 24 Stunden einmal neu gefüllt wird. Der Zusluß der Säure in die Bleikammer sindet fortwährend aus beiden Reservoiren zugleich statt; wenn das eine derselben die Hälfte seiner Säure abgegeben hat, so ist das andere leer geworden und wird frisch gefüllt. Auf diese Weise kompensiert man einigermaßen den Wechsel der Druckböhen und erzielt eine größere Gleichsörmigkeit des Zuslusses der Säure, als bei Unwendung eines einzigen offenen

Reservoirs, tann aber selbstverständlich bei weitem nicht die beim Apparat von Mariotte stattfindende Regelmäßigkeit erreichen.

Fig. 210.



Bobe hat (Dingl. polyt. Journ. 220, 538) bie gewöhnliche Mariottesche ober Schludflasche verbessert. Sie leibet an dem Übelstande, daß bei sehr langsamem Auslanfen, wie es in diesem Falle die Regel ist, das Neinste Sandstorn n. s. schon die Hahnöffnung verstopft und die Flasche überhaupt gar nicht mehr als Regulator für konstanten Absluß fungiert. Dies hat Bobe

vermieben, indem er dem Bodenhahn die Regulierung ganz abnimmt und, wie es Fig. 211 zeigt, den Hals der Flasche durch einen Gummistopfen dicht verstopft, in welchem ein Rohr a dis zum gewünschten Riveau niedergeht und außen durch den Gummischlanch d mit dem Metall- oder besser Glasbahn c (von 3 mm Bohrung) verbunden ist. Eine in verschiedenen Einzelheiten noch weiter verbesserte Schludslasche ist von Liebig in Posts Zeitschr. f. d. chem. Großgew. f. 1878, Heft 2, beschrieben.

Im 6. Rapitel werben wir noch weitere Apparate zur Herstellung einer gleichförmigen Ausslußgeschwindigkeit tennen lernen.

In manchen Fabriten zieht man es vor, die Salpeterfanre nicht in einem

ganz bitunen Strahle kontinuierlich, sonbern in größeren Mengen intermittierend zusließen
zu lassen, wozu fast immer eine heberartige Borrichtung, wie z. B. in Fig. 212, dient. Das Rohr a
führt Salpetersäure in ein Tongesäß b, durch dessen
Boben ein Rohr c geht, das oben etwa bis drei Biertel der Höhe von b reicht und beiderseitig
offen ist. Darüber steht das weitere Rohr d,
welches oben geschlossen, unten aber offen ist, so
daß die aus a zusließende Säure auch den Raum
zwischen auch d erfüllt. Sobald die Säure darin
bis zur oberen Mündung von a gestiegen ist, wird
dieses zusammen mit d einen Heber bilden, welcher
zu laufen anfängt und in kurzester Zeit den Inhalt Fig. 211.

010

von b fast ganz entleert, worauf fich biefes wieber ganz allmählich fullt, bis bie Saure wieber bis an die obere Dunbung von e gestiegen ift u. f. f.

Früher benutte man allgemein zur Zersetzung der Salpetersäure eine ober zwei kleine Bleikammern, sogenannte Tambours, von etwa 7 m länge, 3 m Breite und 3,5 m Böhe, oder Cylinder von 3 bis 4 m Durchmesser und 8,5 m Höhe, welche zwischen dem Schweselosen und der großen Bleikammer errichtet wurden. In der zweiten dieser Kammern befanden sich die Kastaden u. s. w.,

in benen die Zersetzung der Salpetersäure vor sich ging. Sie stand in etwas höherem Niveau als die erste kleine Kammer, in welche die gebildete Schweselssäure absloß, und welche nur dazu dienen sollte, um diese Säure noch ferner der Einwirtung der schwestigen Säure auszusetzen und sie dadurch vollkommen von Säuren des Stickstosses zu befreien. In diese erste Kammer wurde so viel Wasserdampf eingeführt als nötig, um die Bildung der Kammerkristalle zu verhindern, oder um diese Verbindung zu zersetzen, wenn sie etwa in der aus der zweiten Kammer kommenden Schweselsäure enthalten war. Die Säure, welche sich in der ersten kleinen Kammer sammelte, sloß aus derselben in die große Bleiskammer ab.

Bei richtigem Berfahren ist jedenfalls der erste Tambour unnötig. Denn man kann die Schwefelsäure schon in derselben Kammer frei von Sticktosse verbindungen erhalten, in welcher die Salpetersäure zersetzt wird, wenn man letztere lange genng der Einwirkung der schwefligen Säure aussetzt und den Wassergehalt so regelt, daß die entstehende Schwefelsäure etwas mehr als 4 Üq. Wasser auf je 1 Üq. Säure enthält. In manchen Fabriken war nur die sehlerhafte Einrichtung des Kaskadenapparates die Ursache davon, daß die Schwefelsäure in der zweiten kleinen Kammer oft eine bedeutende Menge von Salpetersäure enthielt.

Die Tambours sind aber überhaupt ganz unnötig; man kann die Raskaben sehr gnt in der ersten großen Kammer selbst aufstellen, und wo die Salpeters säure, was ja jest ohnehin in allen besseren Fabriken geschieht, durch den Gloversturm eingeführt wird, fallen die Kaskaden natürlich ganz weg.

Wenn man die Salpeterfäure einfach in die Bleikammern einlaufen laffen wollte, so würde sie großen Schaden tun. Sie würde sich in der Rammerfäure auflösen und den Kammerboben schnell zerstören; auch würde ein großer Teil derfelben mit der zum Berbrauch abgezogenen Säure verloren gehen. Man muß baher bafür forgen, daß teine Salpeterfäure als solche auf bem Boben der Kammer anlangt, daß sie vielmehr schon vorher in gasförmige Stickoryde zerset wird. Dies geschieht, indem man sie der Wirkung von schwefliger Säure, b. h. den Kammergasen selbst, aussett. Bor der Einführung des Gloverturmes und selbst noch lange nachher mar hierfür kein anderes Mittel bekannt, als die Ausbreitung der Salpetersäure auf einer großen Oberfläche, auf der sie den Rammergasen gründlich ausgesetzt war, so daß nichts davon unzersetzt bis auf den Rammerboden gelangen konnte. Dies geschah mittels tonerner oder gläserner Rastaden, von denen viele verschiedene Arten vortamen, die in der ersten Auflage dieses Wertes S. 287 bis 297 eingehend abgebildet und beschrieben sind. Da jedoch die Raskaden durch den Gloverturm fast ganz verdrängt worden sind, so zeigen wir hier nur eine der besten Arten von Rastaden, diejenige von Fikentscher in Zwickau (Fig. 213 a. f. S.), bei der die oben einlaufende Säure über eine sehr große Oberfläche ausgebreitet wird, ehe sie am Boden ankommt.

Ein allen Kastadenvorrichtungen gemeinschaftlicher Fehler ist der, daß es schwer ist, sich fortlaufend davon zu überzeugen, daß die Salpetersäure wirklich zersetzt ist, ehe sie auf dem Kammerboden ankommt. Man läßt zuweilen die

em kastade, Rinne u. dergl. nach außen münden und die Säure erst dann nie kummer zurückließen, um sich von ihrer vollständigen Denitrierung überzign zu können, aber dies kann man doch nicht fortwährend tun und in dem disconnyme zwischen zwei Untersuchungen kann schon viel Unheil geschehen.

Beitaus die einfachste Methode der Speisung mit Salpetersäure ist die, juggleich mit der Ritrose durch den Gloverturm laufen zu lassen. Imst strechtete man sich davor, dies zu tun, weil man davon Berlust an Salsen bestirchtete; aber es ist nun in vielen der best geleiteten Fabriken seit wien Jahren geschehen, ohne daß der mindeste Mehrverbrauch von Salpeter kweit worden wäre, und man kann heute mit Bestimmtheit den Sah auf-

Fig. 213. stellen, daß überall, wo ein richtig arbeitender Mongrat

iure !ren

inde piels bals vor ifen inre bie

ten

eritanischen und vieler auberer Fabriken. Um so merkwürdiger ist es, noch in einem so neuen Buche, wie Jurichs "Schwefelsäurefabrikation", 135 und 153 die alte Geschichte von dem großen Berluste an Salpeterre im Gloverturm durch Reduktion zu Stidorydul oder elementarem Stidisiederholt wird, auf Grund der von mir schon vor 25 Jahren wideren Bersuche Borsters (vergl. 6. Kap.) und einiger gar nicht einmal durch twe Daten belegter "Erfahrungen" in nordstanzösischen Fabriken. Wollich Zahlen augesührt werden, z. B. über Hurters Bersuche von 1877,

muß Jurisch zugeben, daß bei sorgfältiger Arbeit (kann man denn eine andere überhaupt in Betracht ziehen?) nach Einführung des Gloverturmes nicht mehr Salpeter als früher verbraucht wurde.

Im Widerspruche zu ber angeblich zerstörenden Wirtung auf die Sticktossorzhe freht es, daß Jurisch selbst in dem von der Denitrierung der Nitrose handelnden Abschnitte es ausspricht, er ziehe für diesen Zweck den Gloverturm allen übrigen Apparaten vor. Da nun doch weitaus mehr Salpeter in Form von Nitrose als in der von Salpetersäure durch den Gloverturm geht, und da die angebliche zerstörende Wirtung dieses Turmes genau dieselbe auf beide sein muß, so kann auch nach Jurisch diese Wirkung kaum merklich sein. Ran beachte auch Jurischs eigene Bemerkung (S. 156), man könne den Berbrauch an Salpeter etwas verringern, wenn man die Gay-Lussachüure in guten Kastaden zersehe und den Gloverturm nur zur Denitrierung und Eindampfung der Kammersäure benutze; es bleibe aber fraglich, ob die Kosten für den Betrieb der Kaskaden durch den kleinen Salpeterzewinn gedeckt würden! In Wirklichkeit wäre eben überhaupt gar kein Salpeterzewinn vorhanden!

Bei diesem hartnäckigen Festhalten an einer längst widerlegten Annahme wird noch dazu übersehen, daß in den Hunderten von Fabriken, wo man das englische Versahren der Zersetzung der Salpetersäure im Röstgaskanal ausübt, die sämtliche Salpetersäure sich in Gegenwart des größtmöglichen Überschnsses an Schwefeldioryd und dei einer viel höheren Temperatur als im Gloverturm entwickelt, wonach sich ja alle diejenigen, welche die "zerstörende" Wirkung des Gloverturmes auf nitrose Gase behaupten, wundern müßten, warum nicht bei obigem Versahren fast alle Salpetersäure zu N2O und N reduziert wird!

Es ist hiernach kaum nötig anzusühren, daß Sorel (Fabrication de l'acide sulfurique, p. 204), dem die Erfahrung der vielen Fabriken von St. Gobain zu Gebote stand, ausdrücklich sagt, es sinde keine Zerstörung von Salpetersäure im Gloverturm statt.

Die Salpetersäure wird am einfachsten in der erforderlichen Menge in das für Nitrose bestimmte Reservoir unterhalb des Turmes gegossen und beide werden zusammen aufgepumpt. Wenn man aber für die Kammern eine ganz verdünnte Salpetersäure (Nebenprodukt) verwenden will, so könnte dadurch die Nitrose schon außerhalb denitriert, wohl auch das Blei des Reservoirs angegriffen werden und man wird besser diese Säure oben auf den Turm bringen und durch einen der Wasserverschlüsse einlaufen lassen.

Da jedoch in einzelnen Fällen ein Gloverturm nicht vorhanden oder verwendbar ist, so sei hier ein sehr wirksamer Zerstäubungsapparat sür Salpetersäure beschrieben, welcher von M. Liebig konstruiert worden ist (Wochenschrift d. Ver. deutsch. Ing. 1879, S. 111, und Dingl. polyt. Journ. 233, 61). Es ist eine Art Inhalationsapparat, bestehend ans Platin und Glas, durch welchen die Salpetersäure in Staubsorm in die Kammer eingeführt wird (Fig. 214 a. s. S.). Der eigentliche Injektor besteht aus einem Dampfrohr von Blei d mit Platinmundstück (man verwendet hier Platin, um die Aussströmungsöffnung von beiläufig 4 bis 5 mm Durchmesser dauernd rein zu ers

halten) und einem unter diesem angebrachten Glastohre von etwa 5 mm Durchmeffer. Letteres ist vorn aufgebogen und endet in einer seinen Spitze genan vor der Mitte der Dampfausströmungsöffnung. Durch Überkleidung des Glasrohres mit Blei wird fest mit dem Dampfrohre verbunden. Damit sich das Glasrohr in der Pleiumhüllung nicht bewegen kann, wird es vor der Flamme an einer Stelle etwas platt gedrückt.

Dieser Injektor wird 5 bis 10 cm tief burch einen an der Kopfwand der Hauptbleikammer befindlichen kurzen Rohrstußen in das Innere derselben einzeschihrt. Das aus der Bleiwand hervorragende Dampfrohr ist nach oben aufgebogen und an der Dampfleitung nach Einschaltung eines kleinen Bentils mittels Flansche beschtigt. Das Glasrohr ragt, ein wenig nach unten gebogen, etwa 30 cm aus der Bleiwand hervor. Mittels eines etwa 3 cm langen Gummirdhrichens ist es mit dem Zuflußregulator in der aus der Abbildung ersichtlichen Weise verbunden. Dieser Apparat, welcher den Zufluß der Salpetersäure zu regulieren ermöglicht, ist auf einem Brettchen r eingelassen und besestigt, um ihn vor Bruch zu schüsen. Das Rohrende m ist so weit, daß es

Fig. 214.



leicht tiber bas Glasrohr bes Injektors geschoben werden kann, so daß letteres 10 cm in das erstere hineinragt. Die Dichtung erfolgt, wie bereits ermähnt, durch ein Stückhen Gummirohr, welches lange haltbar bleibt, da es infolge des Ineinanderschiedens der Glasrohre durch eine Luftschicht von der Salpeterstäure getrennt bleibt. Das Rohr n, welches mit dem Glashahn h versehen ist, ragt einige Zentimeter in den erweiterten Glaskörper hinein und endet dort in einer Spise mit einer etwa 2 mm Durchmesser haltenden Ausslußösfnung. Diese Weite genügt, um die größte Menge Salpetersäure zu liesern, welche der Betried ersordert. Über das Rohrende n endlich wird ein etwas weiteres Rohr geschoben, welches in die Säureslasche oder besser in ein zweihalsiges großes Tongesäß hineinragt, welches als Salpetersäurebehälter dient. Die Dichtung wird hier in derselben Weise erreicht, wie bei dem Rohre m.

Sobald bas Dampfventil geöffnet ift, wirb bie Luft burch bie faugenbe

Wirkung bes Dampfstrahles in bem Apparate verbünnt, die Saure baher bei Öffnung des Glashahnes augesaugt. Die durch die unter dem Pahn befinds liche Spipe in den U-förmigen Apparat einfließende Saure fullt bald den Schenkel m bis zum eingefügten Saugrohre des Injektors, welches die Saure

%ig. 215.

Fig. 216.

t



dann weiter flihrt. In dem anderen Schenkel bleibt verdunnte Luft eins geschlossen, so daß der aus der Spitze aussließende Strahl stets sichtbar bleibt und zur Schätzung der zufließenden Säuremenge dient. Der Hahn ist am Schlüssel mit einem langen, auf einem geteilten Kreisbogen laufenden Zeiger versehen, so daß die seinste Einstellung des Hahnes ermöglicht ist. Die Riveaus

differenzen im Salpetersäurebehälter üben auf den Zufluß der Säure wenig ober gar keinen Einfluß aus, da die saugende Kraft des Apparates in allen Fällen mehr Säure zu heben vermag, als die Durchgangsöffnung des Hahnes dem Betriebserforderniß entsprechend zu liefern hat.

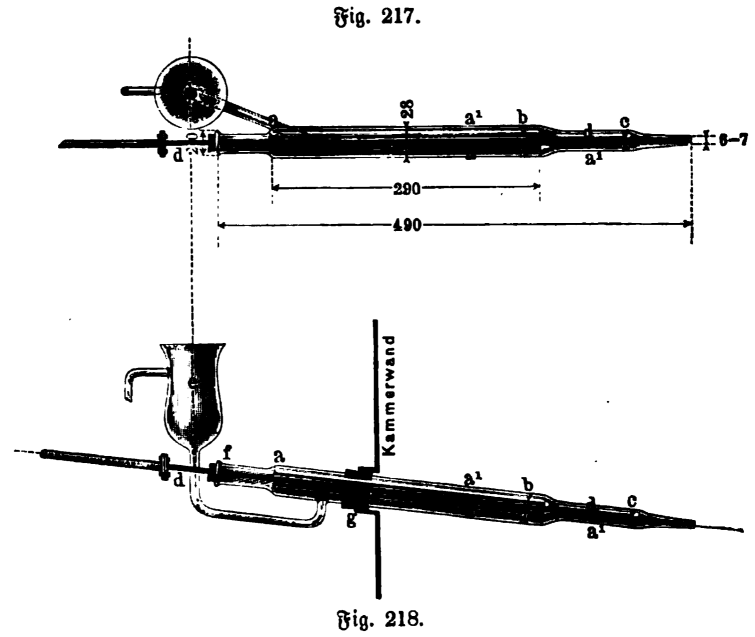
Die Salpetersäure wird auf diesem Wege in staubartiger Form unmittelbar unter oder neben dem Eintritt der Röstgase direkt in die Hauptkammer eingeführt und augenblicklich in die innigste Berührung mit den Gasen gebracht, und zwar, was wesentlich ist, gleichzeitig unter Zusührung des nötigen Wasserdampses. Der Erfolg ist ein überraschender, was sich namentlich bei Indetriebsetzung eines Kammersystems geltend macht. In wenigen Stunden ist der Betrieb, falls es nicht an schwessiger Säure mangelte, in regelmäßigstem Gange. Die Bortammern und Kaskaden werden entbehrlich. Nitrose Bodensäure zeigt sich in der Hauptkammer nur noch bei großer Unachtsamkeit des Aufsehers, obgleich die Salpetersäure direkt in die Hauptkammer eingesührt wird.

Einen anderen Apparat zu demselben Zwede, welchen Herr Direktor Dr. Stroof in Griesheim tonstruiert hat, tann ich durch die Freundlichkeit bieses Herrn durch die Fig. 215 u. 216 (a. v. S.) erläutern, von welchen Fig. 215 die allgemeine Disposition, Fig. 216 die spezielle Konstruction des Injektors b zeigt, welcher, wie man sieht, auf einem von Liebigs Apparate etwas verschiebenen Brinzipe beruht. Die Salpetersäure fließt aus ber Mariotteschen Flasche A in die Woulffsche Flasche B, welche in einem Glaschlinder steht, der unten mit einem Tubulus und Ablaufrohr c versehen ist, damit bei etwaigem Berfagen bes Injektors bie Saure auf die in der Bleikammer aufgestellte Rastade $oldsymbol{C}$ gelangen kann. Ans der Flasche $oldsymbol{B}$ wird die Säure durch den ganz aus Glas bestehenden Injektor b (in Fig. 216 in ein Viertel natürlicher Größe gezeigt) abgefaugt. Seine Dampfeinströmungsspite steht burch eine Stopfbilchse, genau so, wie sie bei Wasserstandsgläsern angewendet wird, mit der Dampfleitung a in Berbindung. Ant beften eignen sich zu solchen Spigen gut gefühlte, ausgezogene Wasserstanderöhren. Die Spite ragt in ben Sauger nur lose ein, so daß etwas Luft mit eingesaugt wird und Bruch durch Ausbehnung nicht stattsinden kann. Bei 11/2 Atm. Druck kann der Injektor in 24 Stunden 800 kg Salpetersäure zerstäuben, wobei er zugleich durch das in die Woulff: sche Flasche eintauchende Rohr etwas Luft mitnimmt. Die Ausmundung des Injektorrohres muß sich etwas verengern und dann wieder erweitern, ähnlich wie bei den Mundstücken der Feuersprigen, da sich sonst an dieser Stelle Tropfen ausammeln, welche unzerstäubt abfließen. Die Zerstäubung ist eine volltommene, und im Bergleiche zu Rastaden eine entschiedene Salpeterersparnis zu bemerken.

Dr. Burgemeister (Wagners Jahrest. 1880, S. 228) benutt einen Zerstäuber aus Platin ohne Goldlötung (die sich bald auflöst), mit einer dars unter mündenden, 3 bis 4 mm weiten Dampfdüse, deren innerer Teil aus Platin, der außerhalb der Kammern besindliche Teil aus Kupfer besteht. Beide Röhren gehen durch eine in der Kammerwand eingelötete Bleihülse, in der sie mit Glycerinkitt eingekittet sind.

In Freiberg, wo man wegen der dort unvermeidlichen vollständigen Ab-

tühlung der Röstgase keinen Gloverturm anwenden kann, sührte man früher die Salpetersäure durch Kaskaden ein. Diese sind jetzt durch von Wolf konsstruierte und in Fig. 217 u. 218 gezeigte Glasinjektoren ersetzt worden. Ein Glasrohr a_1 von 28 mm Durchmesser ist bei a mit einem engeren Zentralsrohre a_2 verschmolzen. Bei b besinden sich drei Glasvorsprünge, um das innere Rohr a_2 zu stützen, und bei c vier solcher, um die Platinkapillare d zu stützen. a_1 besitzt einen Trichter e zum Einlauf der Salpetersäure. Die aus Platinsiridium bestehende Kapillare d ist mit einem Dampsrohre verdunden und wird im Zentrum von a_2 durch einen Kautschukstopsen f und die Glasvorsprünge c gehalten. Die Mündung von a_1 ist 6 bis 7 mm weit. Die Salpetersäure



fließt durch e in den ringförmigen Raum zwischen a_1 und a_2 und wird durch den aus der Platinkapillare ausströmenden Dampf in der Kammer zerstäubt. Das Ganze ist in der Kammerwand bei g durch eine Kantschukverbindung befestigt, so daß man es leicht heransnehmen und reinigen kann.

Potut (D. R.-P. Nr. 122920) führt Salpetersäure (ober Lösung von Natriumnitrat, s. u.) durch einen Dampfinjektor in die vom Gloverturm zur ersten Kammer führende Röhre ein, mit der lächerlichen Behauptung, daß man dadurch zwei Drittel der Salpetersäure im Vergleich dazu erspare, wenn man sie durch den Glover oder direkt in die erste Kammer einflihre.

Andere injizieren auch in die lette Kammer etwas Salpetersäure, wie wir weiter unten sehen werden.

Die Aufbewahrung der Salpetersäure auf den Kammern oder dem Gloverturm erfolgt meist in großen Tonkrügen, oder in einer Anzahl kleinerer

Artige, ober gewöhnlicher glidserner Sanreballons, welche alle durch Glasheber in der Art verbunden sind, daß der Ablauf nur von einem derselben mittels eines mit Hahn versehenen Hebers geschieht (Fig. 219). Größere Gefäße sür Salpetersäure kann man aus einzelnen Steinplatten unter Anwendung eines Kittes aus seinpulverigem Asbest und verdünnter Wasserglaslösung zusammenstig. 219.



feten, welchen man zur Ronfistenz von Glasertitt zusammentnetet, am beften unter Beimengung von geniahlenem Schwerspat (vergl. S. 102).

E. Pohl (Deutsch. Bat. Dr. 80188) verwendet eiserne Gefäße, welche inwendig mit in Boraffin getränktem Afbestuch ausgekleidet sind. Die Nietung des eisernen Mantels erfolgt in der in Fig. 220 gezeigten Art, wobei die Säure nirgends mit dem Metall in Berkhrung tommt.

Einführung einer mafferigen löfung von Natronfalpeter.

Schon vor vielen Jahren ließen manche Fabriten eine Lofung von Ratronfalpeter in bunnem Strahle in die Bleitammern einfließen. Dies ift schan längst aufgegeben worden, weil man babei nicht allein Natriumsulfat in die Saure einführt, was für viele Zwecke nicht angeht, sonbern auch an der Einflußstelle eine Rorrofton des Bleies burch bie Salpeterfaure faft gar nicht gu vermeiden ift. Diefelbe Methode in wenig veranderter Form ift ale ein englifches Erfindungspatent von Burnard (14. August 1875) wieder aufgetaucht, ohne viel prattifchen Erfolg zu haben. Dan follte ben Ratronfalpeter als Lofung in bunnem Strable bireft in bie Bleitammer einführen, am beften gleich gemischt mit Schwefeliaure burch eine Art Injektor mittels eines Dampfftrahles, also ganz ähnlich bem Sprengelschen Wasserstaub (f. u.). Der Hauptvorteil des Berfahrens wurde darin gesucht, daß dabei nicht, wie bei dem Erhipen bes Salpeters mit Schwefelfäure durch das heiße Ofengas, die salpetrige Saure zu niebrigerem Orbbe (N. O) ober Stidftoff reduziert werbe. Diefer Borteil ift aber jebenfalls ein fehr geringer, icon barum, weil eine folche Berfesung bei bem großen Sauerstoffüberschuß in ben Röstgasen nicht in merklicher Weise ftattfindet (vergl. G. 456 f.); er wird jedenfalls bei weitem burch ben in ber Braxis gefundenen Nachteil überwogen, baß die Salpeterlösung burch den Dampfftrahl nicht lange genug in Guspension gehalten wirb, um burch bie Rammergafe zerfest zu werben, und fomit eine Menge fluffiger Galpeterfaure auf bem Boben der Kammer anlangt, mit den daraus stets solgenden üblen Resultaten. Auch muß man so viel Dampf dazu anwenden, wozu ja noch der aus dem Gloverturme stammende und der durch die Berdampfung der Salpeterlösung selbst erzeugte kommt, daß die Säure in der ersten Kammer viel zu schwach für den Gebrauch wird. Zwar behauptet der Patentträger, durch seine Methode 1 Proz. Salpeter vom Gewichte des Phrits zu ersparen, aber das werden ihm wenige glauben. Später (Chom. Nows 37, 203) spricht er nicht mehr von Salpeterersparnis, sondern behauptet nur, man könne ganz gut dabei starke Kammersäure erzielen.

Dagegen scheint es tunlich, ben Salpeter als mässerige Lösung ober auch aufgelöst in Kammersäure durch den Gloverturm zugleich mit der Rammerfäure und Nitrose einlaufen zu laffen, wo er also im Turme selbst sofort unter Bildung von Natriumsulfat und Salpetersäure zerset wird, und wobei die Salpeterfäure burch die denitrierende Wirkung des Turmes vollständig in gasförmige Stickstoffornde übergeht. Natürlich ist dieses Verfahren, ebenso wie das vorige, auf den Fall beschränkt, daß das Natriumsulfat nichts schadet, wenn 3. B. sämtliche Säure bes Gloverturmes zur Sulfatfabrikation, für Superphosphat und dergl. bestimmt ist. Es stellt unstreitig die einfachst benkbare Art der Salpetereinführung vor, welche sämtliche Vorzüge der Einführung von Salpetersäure in flussiger ober in Dampfform vereinigt: leichte Regnlierung, Einführung beliebiger Mengen auf einmal, völlige Bermeidung von Gasverlusten, absolute Ausnutzung des Salpeters, Wegfallen aller Einrichtungen zur Zersetzung bes Salpeters ober zur Fabrikation ber Salpeterfäure, Ersparnis von Arbeitslohn und Rohlen (bei Salpeterfäure), Bermeibung der Unannehmlichkeit des Handhabens entweder von Glasballons mit Salpeterfäure oder von feurig=flussigem Natriumbisulfat — einem nie recht vorteilhaft zu verwertenden Artifel.

Diesen Borteilen steht freilich ein Nachteil gegenüber, der in den meisten Fabriken zur Aufgebung des Verfahrens geführt hat. Man sindet nämlich, daß das auf diese Weise entstehende Natriumsulfat in den Türmen, Reservoirs und Verbindungsröhren kristallisiert und Verstopfungen veranlaßt. Man müßte zwei Glovertürme haben, und nur einen davon für Gay-Lussachäure, den anderen nur für Säure zur Sulfatfabrikation brauchen. Dies würde sehr unbequem und für kleinere Fabriken gar nicht durchführbar sein.

Blinkhorn (Engl. Pat. Nr. 1084, S. 1878) läßt eine Lösung von Natriumnitrat vom spez. Gew. 1,35 in regelmäßigem Strome auf Schwefelssäure lausen, die sich in einer vom Pyritosengas geheizten Pfanne besindet, und zieht die Lösung von Natriumsulsat von Zeit zu Zeit ab. Auf diesem Wege wird kaum alles Nitrat zersest werden; auch ist die saure Lösung von Natriumssulsat kaum zu verwenden.

Potut (Deutsch. Pat. Nr. 125005) will eine Lösung von Ratriumnitrat zwischen dem Gloverturm und der ersten Kammer zerstäubt einblasen (vergl. S. 461). Speisung der Rammern mit salpetrigen Gasen, die als Rebenprodukt bei Oxydationen erhalten werden.

Einige früher gemachte und teilweise in der Praxis ausgeführte Borschläge haben sich keines nachhaltigen Erfolges erfreuen können. So hat man z. B. in Frankreich versucht, als Nebenprodukt bei der Entwickelung der Salpetergase noch Dxalsäure zu gewinnen, indem man Melasse mit Salpetersäure erhitzte und die salpetrige Säure in die Kammer führte. Die Ausbeute an Dxalsäure war aber nicht hinreichend groß, um mit deren Fabrikation aus Sägespänen durch schmelzende Alkalien konkurrieren zu können.

Ebensowenig hat ein Borschlag von Laing und Cossins Erfolg gehabt, Natronsalpeter mit arseniger Säure ober Chromoryd zu erhipen, um arsenssaure ober chromsaure Alkalien und daneben salpetrige Säure für den Bleiskammerprozeß zu gewinnen (Wagners Jahresber. f. 1862, S. 207). Dagegen ist es gewiß tunlich, daß die bei der Fabrikation von Arsensäure oder Antimonssäure mittels arseniger resp. antimoniger Säure und Salpetersäure, bei dersjenigen von Phtalsäure und Naphtalintetrachlorür und Salpetersäure u. s. w. die frei werdenden und in der ersten Zeit dieser Fabrikation so gut wie verloren gehenden Sticksofforyde in eine Bleikammer geleitet würden, gesetzt, es sei eine solche vorhanden. Dieser Borschlag hat jedoch wenig Bedeutung, seitdem es gelungen ist, durch bloße Berührung mit überschüssiger Luft und Wasser den größten Teil der Sticksofforyde wieder zu Salpetersäure zu regenerieren, was in den betressend Fabriken jetzt regelmäßig, meist mittels eines "Plattenturmes", S. 107, geschieht.

Ein eigentümlicher, eine Zeitlang in der Tennantschen Fabrik in Glasgow ansgesührter Prozeß ist der von Dunlop erfundene (Dingl. polyt. Journ. 151, 48); er ist jedoch schon längst wieder aufgegeben worden. Dunlops Berfahren ist zwar sehr sinnreich und arbeitet gut, ist aber kompliziert und verslangt gleichzeitige Darstellung von Chlorkalk. Man zersetzt dabei ein Gemenge von Kochsalz, Natriumsalpeter und Schwefelsäure in großen eisernen Cylindern. Die Hauptreaktion dabei ist jedenfalls solgende:

$$3 SO_4 H_2 + 2 NO_3 Na = 4 Na Cl$$

= $3 SO_4 Na_2 + N_2O_3 + 4 Cl + 3 H_2O_4$

aber nur bei Einhaltung bestimmter Temperaturgrenzen wird die Reduktion nicht weiter als dis zu salpetriger Säure gehen. Es bleibt also ein Rückstand von Natriumsulsat, während Ehlor und salpetrige Säure sich gassörmig entswickeln. Man trennt beide Gase, indem man sie durch eine längere Reihe von bleiernen Woulffschen Flaschen streichen läßt, welche mit Schwefelsäure von 1,75 spez. Gew. gefüllt sind; die letztere hält die salpetrige Säure zurück und verwandelt sich in starke "Nitrose", welche in derselben Art wie gewöhnliche Nitrose (s. später) zur Verwendung kommt; das Chlor aber geht unabsordiert durch und wird in Chlorkalkkammern zu Nutze gemacht. Der Vorteil bei dem Prozesse ist also der, daß man aus dem Kochsalz direkt ohne Darstellung von Salzsäure und ohne Auswand von Braunstein Chlor erhält; der Nachteil be-

steht darin, daß man die Nitrose mit Wasser verdünnen und nachher wieder konzentrieren muß (dieses wird jedenfalls jest durch den Gloverturm beseitigt sein), und daß man sehr leicht Stickstoffverbindungen verliert, neben recht großer Komplikation des ganzen Apparates.

Schon seit vielen Jahren wird zu Ütikon bei Zürich der größte Teil des Salpeters für die Kammern dadurch erspart, daß man die bei der Fabrikation von Eisenbeize durch Behandlung von Eisenvitriol mit Salpetersäure und etwas Schwefelsäure entstehenden Dämpfe in die Kammern leitet. Neuerdings ist dazu die Fabrikation von Kupfervitriol aus metallischem Kupfer, Schwefelsäure und Salpetersäure gekommen. In beiden Fällen entwickeln sich Gemenge von Sticksofforyden, die man früher einfach in die Luft gehen ließ, neuerdings allerbings wohl meist durch Zusuhr von Luft und Wasser in Plattentürmen und dergleichen wieder zu Salpetersäure regeneriert. Zu Ütikon läßt man sie ganz einfach in die Kammern gehen, wo sie ganz dieselben Dienste tun, als wenn man die Salpetersäure direkt verwendet hätte.

Bufuhr von Baffer in Dampf= ober Staubform.

Das zur Bildung von H2SO4 und zur Verdünnung derselben bis auf den für die Kammerarbeit erforderlichen Grad dienende Wasser muß den Gasen im Zustande möglichst feiner Verteilung dargeboten werden. Früher geschah dies überall und geschieht auch heute noch in der Mehrzahl der Fälle durch Einblasen einer gewissen Wenge von Wasserdampf, der nach dem Ausströmen sich zu einem sehr feinen Nebel von slüssigen Tröpschen verdichtet; in anderen Fällen aber durch Injizieren von mechanisch zerstäubtem Wasser.

Der Wasserbampf

wird stets in einem gewöhnlichen Dampftessel entwickelt, nachdem die über den Schwefel = ober Riesöfen liegenden Ressel allgemein aufgegeben worden sind. Die Dampfkessel haben ganz die Ubliche Konstruktion, und ist nur dieses zu bemerken, daß die für Speisung der Bleikammern mit Wasserdampf bestimmten Ressel meist für einen niedrigen Druck eingerichtet sind; sie arbeiten selten bei über 2 Atm. Druck, meist nur bei 1 bis 11/2 Atm.; namentlich in England arbeitet man oft bei 1/2 bis 2/3 Atm. Dagegen arbeitet man in Sübfrantreich mit 3 bis 31/2 Utm. Druck. Ein hoher Druck hat gar keinen Zweck, wo es sich nur um Speisung mit Feuchtigkeit in solcher Form handelt, daß ein größerer Raum baburch erfüllt wird, und schon wenig gespannter Dampf erfüllt diese Funktion, ebenso wie die weitere einer Beförderung des Zuges. Wenig gespannter Dampf läßt sich auch leichter auf berselben Höhe der Spannung erhalten, wie stark gespannter, und gerade dieses ist für den regelmäßigen Betrieb der Schwefelsäurefabrikation von großer Wichtigkeit. Es nütt nichts, daß der Betriebsführer den Dampfstrom noch so genau reguliert, wenn nach kurzem die Spannung im Dampfkessel entweder höher oder niedriger geworden ist; das kommt aber eben bei hochgespanntem Dampfe viel leichter vor, als bei

Nieberdrud. Freilich wird bei hochgespanntem Dampse die Kondensation zu stüsssies wasser in den Rohrleitungen weniger schnell eintreten; doch läßt sich dies durch gute Wärmeschusmasse sehr verringern (s. u.). Unr der Grund ließe sich für den hochgespannten Damps ansühren, daß man ihn besser über die ganze Kammer verteilen könne, während zu wenig gespannter Tamps sich schon bald nach seiner Einströmungsstelle zu flüssigem Wasser verdichte und einen großen Teil der Kammer ohne Wasser oder Damps lasse. Daß dieser, freilich von manchen kontinentalen Fabrikanten als selbstverständlich anz genommene Satz auf einer vorgefaßten, aber irrigen Meinung beruht, zeigt das Beispiel der Engländer, welche fast sämtlich mit wenig gespanntem Dampse arbeiten, wie oben erwähnt, dabei nur einen einzigen Dampsstrahl in einer Schmalseite der Kammer anwenden, und doch sinden, daß sich eine genügende Menge von Feuchtigkeit dies an das andere Ende der Kammer verbreitet (was ich freilich doch nicht für ein gutes System halte; vergl. S. 467).

Natürlich kann man wenig gespannten Dampf auch aus einem bei Hochstuck arbeitenden Kessel mittels eines Reduktionsventils erhalten und daher kann in kleineren Fabriken ein und derselbe Kessel gleichzeitig zur Speisung der Kammern und zum Betriebe der Steinbrechmaschinen, Luftpumpen und dergleichen dienen.

In Oter z. B. stehen die Kessel unter einem Drucke von 3 bis 3,5 Atmosphären; für die Kammern wird der Dampf aber auf 1 bis 1½ Atm. herabreduziert.

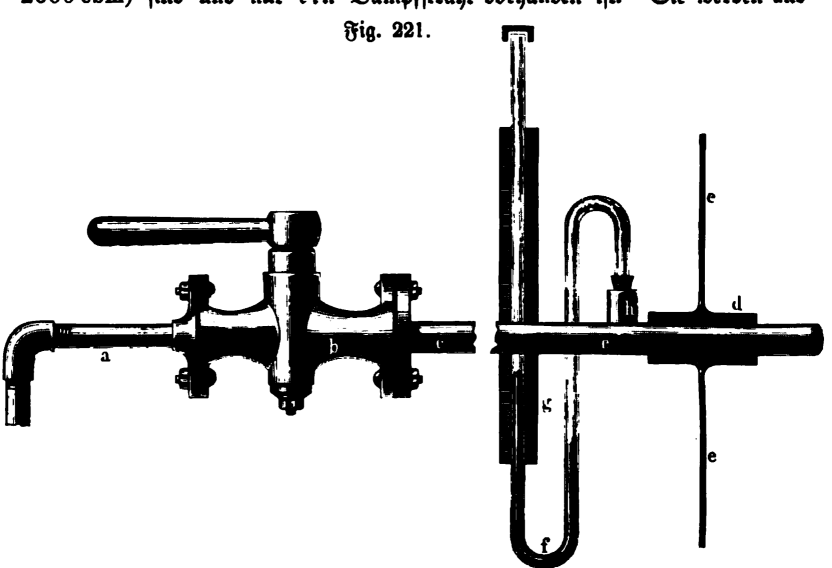
Es ist sozusagen selbstverständlich, daß die Kammern mit dem Abdampf von solchen Maschinen gespeist werden können, welche hinter den Kolben noch etwas Spannung haben. Die Verwertung des Abdampses der Say-Lussac-Lustpumpe für diesen Zweck war von mir längst viele Jahre in der Praxis ausgeübt worden, wie dies im Jahre 1879 in der ersten Auflage dieses Werkes 1, 370 und 524, in der zweiten S. 380 und 487 beschrieben ist. Sanz diesselbe Sache ist erst im Jahre 1886 von Sprengel zum Gegenstande eines englischen Patentes gemacht worden.

Um die völlige Gleichmäßigkeit der Dampsspannung kontrollieren zu können, worauf für einen geregelten Kammerbetrieb so viel ankommt, sindet man in manchen größeren Fabriken Registriermanometer (siehe die Besichreibung eines solchen von Schäffer und Bubenberg in Dingl. polyt. Journ. 227, 519). Man sindet dann die Dampsspannung an einem Papierblatt aufgezeichnet, das um eine Trommel gewickelt ist, welche sich in 24 Stunden einmal um ihre Achse dreht.

Die Leitung bes Dampfes vom Dampstessel nach den Kammern geschieht gewöhnlich in gußeisernen Röhren, welche mit einer oder mehreren Abzweigungen für jede einzelne Kammer versehen sind. Die Hauptröhren jedenfalls, und womöglich auch die Zweigröhren, sollten bei ihrer großen Länge mit Umhüllungen versehen sein, um die Wärmeausstrahlung möglichst zu beschränken, wozu es ja sehr viele Mittel gibt; sonst wird man einen empfindslichen Verlust durch Kondensation in den Leitungsröhren erleiden. Icdenfalls müssen sie so angelegt sein, daß sie vom Kessel aus immer etwas ansteigen,

und daß das kondensierte Wasser nach dem Kessel zurücklaufen kann; wo aus lokalen Rücksichten dieser Vorschrift nicht genügt werden kann, müssen au den verschiedenen niedrigsten Stellen automatisch wirkende Dampstöpfe zur Entsfernung des Kondensationswassers angebracht sein, was bei engeren Dampszöhren überhaupt immer das Sicherste ist.

Die Dimensionen der Hauptleitung richten sich natürlich nach der Anzahl und Größe der dadurch zu versorgenden Kammern; schon um etwaige Druckstörungen auszugleichen, legt man, wo mehrere Dampstessel erforderlich sind, diese nebeneinander und gibt ihnen eine Hauptleitung mit Abzweigungen für jedes einzelne System. Die Abzweigungen für jede Kammer brauchen nicht über 25 mm lichte Weite zu haben, selbst wo die Kammern groß (bis 2000 cbm) sind und nur ein Dampsstrahl vorhanden ist. Sie werden aus



schmiedeeisernen, gezogenen Röhren a (bisweilen aus Kupferröhren) gemacht, bis zu kurzem Abstande von den Kammern, wo sie dann in einen Hahn oder ein Bentil b ausgehen, und an diesen ist dann ein Bleirohr o von gleicher Weite befestigt, welches in die Kammer selbst hineinragt. Dieses Bleirohr ist nicht direkt in die Kammerwand e eingelötet, sondern in die letztere ist ein kurzes, weiteres Bleirohr d eingesetzt, und das Dampfrohr ist nur lose in dassselbe eingesteckt und mit Teerkitt und dergleichen gedichtet (s. Fig. 221). Zusweilen sindet sich statt dessen nur ein Kautschukpfrops, welcher aber nicht lange vorhält. Man kann dann bei Berstopfung der Ausströmungsöffnung durch Bleisulfat das Dampfrohr leicht herausziehen und reinigen, und kann es sich ersparen, Mundstücke von Platina anzubringen, wie dies von Scheurers Kestner vorgeschlagen worden ist.

Zugleich ist aus der betreffenden Figur noch eine andere Einrichtung zu ersehen, welche ungemein empfehlenswert ist, nämlich ein einfaches Ouede

stala g, eingesetzt in einen Stuten k des Bleirohres c vermittelst eines Kautsschukstopfens. Dieses Manometer, welches nicht nur viel billiger, sondern auch viel dauerhafter ist, als ein Metallmanometer in dieser Lage sein würde, gestattet es, den Druck unmittelbar vor dem Einströmen des Dampses hinter dem Regulierungshahne b zu beobachten, und gibt damit dem Betriebsleiter ein äußerst genaues Mittel zur Beurteilung und Regulierung der Dampseinströmung in die Hand. Etwa kondensiertes Wasser in dem Manometer läßt sich leicht in Rechnung ziehen.

Ein gut schließender Dampfhahn ist einem Bentile mit Rädchen vorzuziehen, weil man dem letteren gar nicht ansehen kann, wie weit es geöffnet ist, während man an dem Hahngriff sogar einen Gradbogen anbringen kann, welcher seine Stellung ganz genau festzusetzen erlaubt.

Selbsttätige Dampfregulatoren, wenn sie wirklich ihre Schuldigsteit tun, ersparen viel Mühe, können aber doch beständige Überwachung von seiten des Betriebsführers nicht entbehrlich machen, da die Maschinerie leicht in Unordnung kommt.

In England wird meist für jebe Kammer nur ein Dampstrahl angewendet, welchen man in der Richtung des Zuges gehen läßt. Gewöhnlich mündet das Dampsrohr neben, unter, oder selbst in dem Berbindungsrohre, welches das Gas von den Kiesösen, dem Gloverturm oder der nächst vorherzgehenden Kammer aus einführt, und unterstützt dadurch dessen Zugkraft wesentlich. Manche ziehen es vor, den Damps ganz oden, manche, ihn mehr in der Witte der schmalen Kammerwand einzusühren. Freilich läßt sich mit einem einzigen Dampsstrahle nur auskommen, wenn die Länge der Kammer nicht über 30 m oder höchstens 40 m ist; bei längeren Kammern würde er nicht dis an das Ende unkondensiert bleiben. Übrigens ist diese System insofern ganz rationell, als hierbei der vordere Teil der Kammer, welcher die meiste Säure macht und daher auch den meisten Damps braucht, ihn auf diesem Wege wirklich erhält; doch gilt dies nicht von der ersten Kammer, die vom Gloverturm her so viel Wasserdamps erhält, daß ein Dampsstrahl an ihrer Stirnseite durchaus nicht angebracht ist.

Der Dampf sollte in die Kammer an der Decke oder doch am oberen Teile der Seitenwand eintreten. Die Erfahrung hat gezeigt, daß es nicht glinstig ist, den Dampf im unteren Teile der Kammer einzuleiten.

Die meisten Fachmänner stimmen heute barin überein, daß es unrichtig ist, den Dampf nur an einer Stelle in die Kammer zu leiten. Man sollte sie nicht der zufälligen Speisung ihrer verschiedenen Teile mit Feuchtigkeit überlassen, sondern jeder Teil sollte gerade so viel empfangen, wie er braucht.

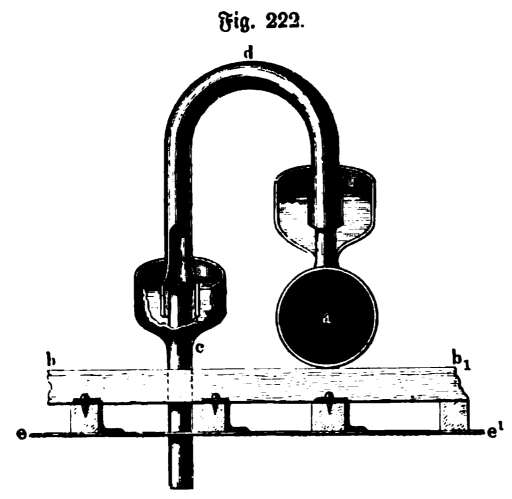
Auf dem Kontinent haben es ohnehin die meisten Fabrikanten stets vorsgezogen, mehrere Dampsstrahlen für jede Kammer anzuwenden, um sich von allen Zufälligkeiten in der richtigen Verteilung, die bei Anwendung eines einzelnen Dampsstrahles eintreten können, srei zu machen. Diese Zweigstrahlen werden in rechtem Winkel zur Zugrichtung eingeführt, entweder in den langen Kammerwänden, nicht weit von der Decke, oder am gewöhnlichsten durch die

Rammerbecke selbst, wo man dann die einzelnen Strahlen von dort aus leicht einstellen kann. So liegt z. B. in den Fabriken zu Oker das Dampfrohr oben auf den Kammern; es gehen von ihm in Abständen von je 5,25 m Zweig-röhren von 2 cm Weite in die Kammern, aus denen der Dampf durch mehrere kleine Öffnungen dicht unter der Kammerdecke nach verschiedenen Richtungen hin ansströmt. Man wendet dort eine Dampspressung von 2 Atm. an (Bräuning, a. a. D., S. 137). Die meisten kontinentalen Fabriken haben eine ähnliche Einrichtung.

Wo ein Gloverturm vorhanden ist, braucht der erste Dampfstrahl nicht gleich vorn in die erste Kammer einzutreten, sondern erst 6 dis 10 m oder noch weiter hin, da die Kammer vorn schon vom Gloverturm genug Dampf

empfängt.

Ein Apparat, durch welchen man den Dampf an vielen Stellen der Rammer einführen und ihn dabei doch an einer einzigen Stelle regulieren kann,



wird von Scheurer-Reftner beschrieben (in Burg' Dict. d. Chimie 3, 149) und burch die Zeichuung Fig. 222 veranschaulicht. a ist ein Hauptrohr von Rupfer, welches auf der Mitte ber Rammerbece ee1 hinläuft und durch das Holzstlick bb1 gehalten wird, die Zweigs ebenso wie Die letteren röhren c. find in Entfernungen von je 5 m abwechselnd zur Rechten und zur Linken angebracht; sie sind von Blei und gehen burch bie

Rammerdede hindurch, sind auch darin eingelötet. Der mit Strohseil überzogene Arm a dient dazu, um die Kommunikation zwischen a und c herzustellen. Wie man sieht, haben beide Röhren an der Berbindungsstelle nur Wasserverschlüsse, und kann also nur ganz außerordentlich niederer Dampsdruck anzewendet werden. Das Hauptrohr a wird durch einen Hahn abgeschlossen und der Dampsstrom dadurch reguliert. Der Damps tritt am vorderen Ende der Kammer in das Rohr, wird also hauptsächlich durch die ersten Zweigröhren ausströmen, wo er am meisten gebraucht wird, weil zu ansang noch am meisten unveränderte schweslige Säure vorhanden ist. Das Rohr a muß Fall haben, um das kondensierte Wasser entleeren zu können. (Diese Einrichtung scheint kaum einen Vorteil gegenüber einfachen Abzweigungen von einer geschlossenen Dampsröhre, dagegen den großen Nachteil zu haben, daß man nur einen höchst unbedeutenden Druck anwenden kann, und beim geringsten Überschreiten desselben das Wasser aus den Bechern von a und c herausgeworsen wird. Auch

kann man auf diesem Wege nicht so leicht die verschiedenen Teile der Kammer nach Bedarf mit verschiedenen Dampfmengen versorgen.)

Böllig unsinnig, wie ich nicht anstehe zu erklären, ist die Art, wie bei dem in Bayens Précis de Chimie industrielle (bis zur neuesten Auflage von 1877) abgebildeten und nach ihm von den meisten früheren Lehrbüchern gezeichneten Kammerspsteme die Dampseinströmung angebracht ist, nämlich zum Teil durch den Boden der Bleikammer, also durch die Bodensäure hindurch. Es ist einem Braktiker kann denkbar, daß dieses System, wenn es wirklich irgendwo in Blei, nicht nur auf dem Papiere, ausgesührt worden ist, nicht schon beim ersten Umbau der Kammern abgeschafft worden ist; denn die Erschütterung durch den Dampsstrahl wird allmählich ein Leden an der Löthstelle hervorrusen, dem man nicht abhelsen kann, weil man gar nicht an den Boden heran kann, der Dielung wegen; und wenn man diese, zum Schaden des Kammerbodens, wegschnitte, so könnte man vor der herablausenden Säure nicht arbeiten, dis die ganze Kammer entleert ist! Und warum sollte man alles dies riskieren, wenn gar kein Grund vorhanden ist, die Dampsröhren gerade so zu legen?

Die Gesamtmenge des für ein Kammerspstem benötigten Dampfes, welche man zur Beurteilung des nötigen Kesselraumes und der Dimensionen der Hauptröhren annähernd kennen muß, hängt natürlich in erster Linie von der Menge des verbrannten Schwefels ab, in zweiter aber davon, ob ein Gloverturm vorhanden ist oder nicht, und in dritter davon, auf welche Stärke man die Säure in den Kammern bringt. Allgemeine Regeln lassen sich also nicht gut aufstellen. Die beiden letzteren Bedingungen sind zum Teil voneinander abhängig, da, je stärker die Kammersäure gemacht wird, um so weniger Wasser im Gloverturm verdampst wird, und umgekehrt. Wenn wir, um in England häusig vorkommende Berhältnisse anzuwenden, annehmen, daß die Kammersäure sämtlich 55° B. stark gemacht und im Gloverturm auf 61° B. gebracht werde, so stellt sich der Bedarf an Wasserdamps wie folgt.

Für jedes Kilogramm verbrannten Schwefels werden erfordert:

1. zur Bildung von
$$\frac{98}{32}$$
 Schwefelsäurehydrat $\frac{18}{32}$ Wasser . . $=$ 0,5625 kg

2. zur Berdünnung besselben auf 1,615 spez. Gew. (= 70 Proz.

$$80_4 H_2$$
) $\frac{30 \times 98}{70 \times 32} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot = 1,3125 kg$

$$1,8750 kg$$

Davon geht mit den fortgehenden Gasen nichts verloren, da diese durch ziemlich starke Schweselsäure im Gap-Lussacturm streichen. Im Gegenteil wird davon erspart bei Anwendung des Gloverturms, wobei eine Konzentration von 1,615 (70 Proz.) auf 1,73 (80 Proz.) eintritt. Das entsprechende Wasser beträgt

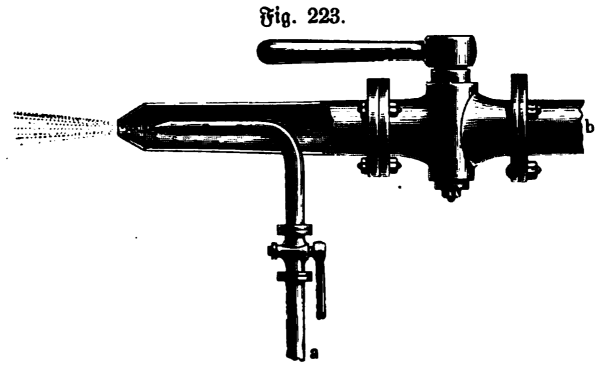
$$\frac{10 \times 98}{70 \times 32} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot = 0,4375 \text{ kg}$$

es bleiben also übrig 1,4375 kg,

welche in den Kammern selbst geführt werden müssen; dazu muß man dann noch ein gewisses Quantum zurechnen sür den in den Leitungsröhren sich zu Wasser verdichtenden Damps; aber es liegt auf der Hand, daß man dasür teinen allgemeinen Ansatz machen kann, weil hierbei alles von der Länge, Umshüllung u. s. w. der Röhren abhängt. Alles in allem gerechnet muß man ohne Gloverturm mindestens das Zweiundeinhalbsache und mit demselben das Doppelte des verbrannten Schwesels an Wasserdamps im Dampstessel erzeugen. Wo, wie stets auf dem Kontinent, die Kammersäure verdünnter gemacht wird, wird sich natürlich der Bedarf an Damps entsprechend höher stellen.

Anwendung von zerstäubtem Baffer.

Statt der Speisung der Kammern mit Wasserdampf ist von Sprengel (englisches Patent vom 1. Oktober 1873) die Speisung mit staubförmig verteiltem, stüssigem Wasser vorgeschlagen worden. Seine Gründe sind folgende: daß der Dampf das Volumen der Gase durch seine Hitze noch vergrößert, und infolgedessen mehr Kammerraum und Salpeter gebraucht wird, und daß man dieses vermeiden könne durch Einführung des Wassers in stüssiger, nur hinreichend verteilter Form; zweitens, daß man auch die Kosten der Berbampsung auf demselben Wege ersparen könne. Das Wasser wird bei ihm allerdings selbst durch Anwendung von Dampf zerstäubt, indem ein Dampsstrahl von



zwei Atmosphären Pressung durch eine Platinspise inmitten eines Wasserstrahles entweicht, wie es Fig. 223 zeigt (wo a das Dampfrohr, b das Wassersrohr bedeutet), aber dabei sollen 20 Gewichtsteile Dampf 80 Gewichtsteile Wasser in einen Nebel verwandeln. Solche Strahlen werden in den Kammersseiten, je 12 m voneinander abstehend, angebracht und mit Wasser von einem hochstehenden Reservoir versehen. Sprengel behauptet, daß auf diesem Wege zwei Drittel der Kohlen erspart werden, woster ihm als Beispiel die Ollngerssabrit zu Barking Creek diente, wo zugleich an Schwefelkies 6½ Proz. und an Salpeter 14¾ Proz. erspart worden sein soll. Jene Kabrik besaß keinen Gan-Lussac oder Gloverturm. Bei Fabriken, die mit Gloverturm arbeiten, gibt Sprengel zu, daß die Ersparnis an Kohlen ein Drittel weniger aussmachen werde. (Dbiges ist einem Zirkular von Sprengel vom 20. Juli 1875

entnommen, dessen wesentlicher Inhalt in den Chom. Nows 1875, 32, 150 reproduziert ist.)

Man muß natürlich den Wasser und Dampshahn genau auseinander regulieren, und die beiden Ausströmungsöffnungen müssen eine ganz spezielle Form haben, damit wirklich ganz seiner Wasserstaub und nicht gröbere Tropfen entstehen, welche sofort zu Boden fallen und nur dazu dienen, die Kammersfäure zu verdünnen (vergl. S. 472).

Ein anderes Berfahren zur Zerstäubung von Waffer ftatt eines Dampfstrahles ift in der Chemischen Fabrit Griesheim und daraufhin mit großem Erfolge in anderen Fabriten eingeführt worden. Die Zerstäubung bes Waffers wird hier nicht durch einen Dampfftrahl, sondern dadurch hervorgebracht, daß man das Wasser unter mindestens zwei Atmosphären Drud aus einer Platinspige ausströmen und gegen ein Platinscheibchen anprallen läßt. Zwei Reihen solcher Wasserstrahlen sind auf der Kammerbecke in Entfernungen von 6 m angebracht. Hierdurch wird die ganze Rammer mit einem Waffernebel angefüllt, welcher mit bem vom Gloverturm kommenden Dampf das fämtliche für den Prozeß nötige Baffer liefert. Das Baffer muß forgfältig filtriert werben, weil sonst die Ausströmungsöffnungen bald verstopft sein würden; dafür erspart man aber die erhebliche Ausgabe für Dampferzeugung. Die früher gehegte Furcht, daß die Einführung des Wassers in flussiger fatt in Dampfform die Temperatur unter die für den Rammerprozeß güustigste Grenze herabmindern könne, ift volltommen grundlos. Zu Griesheim bemerkte man, daß die vom Gloverturm mit 35° ankommenden Gase in ber Kammer bald auf 50° kamen. Uhnliche Bemertungen sind oft gemacht worben; am ausgebehnteften von Lunge und Naf (vergl. im 7. Rap.). Dies erklärt fich leicht baburch, daß die infolge der chemischen Reaktionen frei werdende Wärme viel bedeutender als die vom Dampfe hineingebrachte ift, und daß sogar die durch das Eintreten von flussigem Wasser hervorgebrachte lotale Abkühlung in den meisten Fällen nur gunstig wirfen kann (vergl. nächstes Rapitel).

Man könnte gegen die Einführung des nötigen Wassers in Staubform einwenden, daß Dampf doch vorzuziehen sei, weil er auf seinem Wege burch die Rammer nur allmählich kondensiert und auf diesem Wege die Feuchtigkeit gleichmäßiger in der Kammer verteilt würde. Aber dieser Einwurf hat keine Geltung, und wurde sie nicht haben, felbst wenn teine Schwefelfaure in ber Rammer ware. Gine Berechnung zeigt, daß bas für jedes Kilogramm Schwefel eingeführte Gas, nämlich 8345 Liter bei 50° und 760 mm Druck, nur 0,6868 kg Wasserbampf enthalten kann, während die ganze für Bildung von gewöhnlicher Rammerfäure erforderliche Wassermenge beinahe das Bierfache hiervon beträgt; daher muffen drei Biertel des in die Rammer eintretenden Dampfes jedenfalls sofort zu Wasser kondensiert werden. Die in der ersten Auflage, S. 329 und 330 gegebene Berechnung Schwarzenberge wird hier nicht wiederholt, weil sie die Tatsache außer acht läßt, daß die Spannung des Wasserbampfes in der Rammer durch die Gegenwart von Schwefelfaure bedeutend verringert wird, weshalb die Berechnung für unsere Zwecke nutlos ist. Hurter (Journ. Soc. Chem. Ind. 1881, p. 52) wendet in richtiger Weise Regnaults Tabelle ber Spannung von Wasserbampf in Schwefelsäuren verschiedener Stärke auf ben vorliegenden Fall an, und gibt eine Kurve, welche es gestattet, die Spannung für jede dazwischen liegende Konzentration zu finden. Aber auch dies ist nicht richtig für den hauptsächlich arbeitenden Teil der Rammern, da Regnaults Bestimmungen nur bis 35° gehen, also lange nicht bis zu ber gewöhnlichen Kammertemperatur, und es nicht zulässig ift, Spannungen bei 60°, 80° und darüber durch einfache Anwendung von Regnaults Tabelle oder Hurters Aurve abzulesen. Diese Lude ist durch eine längere Beobachtungsreihe von Sorel ausgefüllt worden (Zeitschr. f. angew. Chem. 1889, S. 272). Sorels Tabelle erstreckt sich auf Säuren von 44 bis 82 Proz. H2 SO4, und auf Temperaturen von 10 bis 95°. Wir haben sie oben S. 165 abgebruckt, mit Hinzufügung der ben Prozentgehalten entsprechenden Bolumgewichte, was für ben prattischen Gebrauch bequemer ift. Am Schluffe biefes Rapitels geben wir auch noch eine Tabelle, welche biefe Dampfspannungen bei der Reduktion von Gasvolumen auf die Bedingungen ber Rammeratmosphäre in Berechnung zieht.

Die Bebeutung dieser Tabelle soll an dieser Stelle nur an einem einzigen Beispiele erläutert werden. In einem speziellen Falle war die Temperatur dicht an der Kammerwand 80°; die an dieser herablausende Säure hatte 52,5°B. (57,2°D.) = 66 Proz. H₂SO₄, und die Wasserdampsspaunung an dieser Stelle war demnach = 39 mm. Nur 6 cm innerhalb der Kammer war die Temperatur schon 95°; aber bei dieser Temperatur muß eine Säure, deren Wasserdampsspannung = 39 mm ist, schon eine Stärke von 56,5°B. (64,5°D.) = 72,33 Proz. H₂SO₄ haben, und dies war wirklich der Fall. Wir werden die Wichtigkeit hiervon im 7. Kapitel besser verstehen.

In Anbetracht der großen, durch die Gegenwart der Schweselsäure bestingten Verringerung der Wasserdampsspannung müssen wir schließen, daß der in die Kammer eingeführte Dampf fast sofort zu einem Flüssigkeitsnebel kondensiert wird, und dies muß die angebliche Überlegenheit des Dampses gegenzüber einem genügend sein zerstäubten Wasserstrahl beinahe auf Null herabbrücken.

Allerdings muß das Wasserst sein zerstäubt sein; sonst, wenn es als wirklicher Regen heruntertropft, verdünnt es die Kammersäure in unerträgslicher Weise, was um so schädlicher wirkt, als die verdünnte Säure auf der stärkeren Kammersäure schwimmt und lange Zeit nichts davon an der Stelle bemerkt wird, wo man die Säure abzieht, die sie auch dort erscheint, wo es dann aber zu spät ist, um das Übel schnell abzustellen. Dieser Unfall wird eintreten, wenn die Ausströmungsspizen nicht recht sunktionieren, und dies hat verschiedene Fabriken dazu gebracht, die sonst so günstige Einführung des Wassers in Staubsorm wieder aufzugeben.

Eine Form eines Platinzerstäubers, konstruiert von F. Benker in Paris, ist in Fig. 224 (a. f. S.) in natürlicher Größe gezeigt. Die Entfernung zwischen der Ausströmungsöffnung a und den Anprallscheibchen d ist verstellbar, indem d mittels einer Spindel hin und her bewegt werden kann, auf deren oberen Teil ein seines Gewinde geschnitten ist, welches in einer Mutter c an der Spitze der chlindrischen Erweiterung läuft. Schraube und Mutter sind

aus einer Legierung von Platin und Iribium gemacht, welche fich nicht abnutzen tann. Man fann auf diesem Wege leicht die beste Entfernung zwischen a und b heraussinden, und nach völliger Entfernung von b die Offmung a leicht reinigen.

Die neueste Form, die Benter den Platiniridiumspipen gibt, ist in Fig. 225 gezeigt. Dier ift das Platteben nicht mehr verstellbar und die Dufe

ift burch eine Umtleibung von Hartblei geschütt.

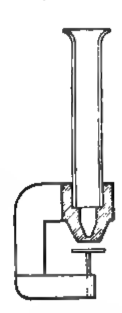
Eine andere Art von Zerftanbern find die Gebr. Rörtingschen "Strenbufen", die auf der Benntung ber Zentrifugalfraft beruhen. Dieser Zerftauber (Fig. 226, ans Zeitschr. f. angew. Chem. 1888, S. 404) enthält in der

Fig. 224.

Fig. 225.

%ig. 226.





Berengerung eine Metallspirale, welche burch ben Drud der Flüssigkeit an ihrem Orte festgehalten wird, während die Flüssigkeit bei ihrem Wege durch den schrenbenförmigen Kanal eine treisende Bewegung annimmt, so daß sie beim Austritt gleichmäßig nach allen Seiten hin als ein tegelförmiger Nebel zerstäudt wird. Die Össung und Spiralfeder können für jeden gewilnschten Grad der Feinheit des Nebels eingerichtet werden. Dieser Apparat ist ursprünglich zur Beseuchtung der Luft in Baumwollspinnereien und dergleichen, zur Niederschlagung von Stand, zur

Absorption von Sauredämpsen u. s. f. bestimmt. Er ist aber auch mehrsach aus Platin angesertigt und zur Zerstäubung von Wasser für Bleitammern ansgewendet worden. Diese "Streudlisen" wurden zu diesem Zwecke zuerst aus Hartblei mit Platinsutter gemacht, aber dies hielt die zerstörende Wirkung der Kammeratmosphäre nicht aus und mußte durch massive Platindlisen ersest woerden. Selbst diese aber halten sich nicht so gut wie gläserne Austritisssisen, wie sie in Fig. 227 gezeigt sind. Das Glasrohr a ist bei a' zu einer Spitze ausgezogen und hier ganz gerade abgeschnitten, damit das Wasser ganz zentral und nicht etwa seitwärts herauskommt. Man reguliert die Öfsnung

fo, baß in 24 Stunden 900 bis 1000 Liter Baffer ausstr wird etwa 3/4 mm weit sein muffen.

Das Glastöhrchen a wird in bem Hartbleimundstud binnen Kantschufringes b in ber Art befestigt, bag es nic

Fig. 227.

und durch den Wasserdruck swird. Innerhalb a besindet Spirale e aus Bronze, Säure dazu kommt, sich das dicke Kautschuftschr c Dieser Apparat ist in de Kammer in solcher Weise a Strahl in horizontaler Rich und daß man das Sanze inchmen kann.

Wenn man bas Glast. Hartbleimundstüd d einsetzt, besten so tut, daß beim Einsetze nach oben gerichtet ist, so braucht. Spitze vorher aus dem Ringe d nicht sest einzubrikken ober geral sondern nur mit einer drehender zu sixieren, das übrige besorgt Wasserstrahl sicherer und bester. 5 Atm. Wasserdruck und gut regulie kommen keine Tröpschen, sondern ein Luft dahinwallender Staub.

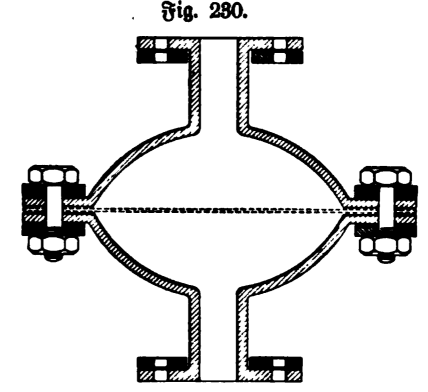
Diese Zerstäuber haben sich in größten Fabriken seit vielen Jahren man bezieht die Streudlifen wie ger und fertigt die gläsernen Nundstücke si wie fie hier mit allen Einzelheiten gezen,

Für alle Arten von Wasserzerst muß das Wasser sorgsältig siltriert sein besten durch Schwammsilter, um Berstopsu vorzubeugen. Benter bringt außerdem jedem Zerstäuber noch ein Metallsieb an arbeitet bei 2½ bis 5 Atm. Druck. Zu diese Zwecke bringt er einen kleinen Druckessel a 0,8 bis 1 m weit, 2 bis 3 m hoch, der aufanmit ein wenig Drucklust in Gang gesetzt wir worauf dann die Nachspeisung mittels depeisepumpe nun selbst ausreicht. Ran w

4 mm

nur von Zeit zu Zeit zusehen, ob die Bumpe nicht zu viel Baffer liefert, n muß in diesem Falle den Dahn etwas abstellen. Die ganze von Benker zu diesem Zwecke getroffene Einrichtung, die zleich eine Darstellung der von ihm für den "Intensivbetrieb" gebauten Kamern gibt, ist in Fig. 228 u. 229 gezeigt. Fig. 230 zeigt das kleine, vor jedem erstäuber angebrachte Filter in größerem Maßstabe. A ist eine kleine Luftsmpe, B der Druckkessel, der aus einem alten Dampstessel hergestellt werden mn. Auf ihm besinden sich zwei Sicherheitsventile, ein sehr kleines (a) für

ie Luft und ein größeres (b) für das Letteres muß mit 1/2 kg Baffer. tehr als a belaftet sein und muß roß genug fein, bamit bie gange urch die Wasserpumpe D gelieferte Baffermenge baraus aussließen tann, onst kann ein Platen des Ressels B intreten. Das Wasser sollte aber m regelmäßiger Arbeit nie über 30 om unter ber Dede bes Reffels ftehen. Zwischen ber Wafferpumpe D und dem Keffel B ist das Schwammfilter C eingeschaltet. Die Pumpe D ift eine gewöhnliche Resselspeise=



pumpe und läuft ununterbrochen. Die Druckleitung EE führt das Wasser auf die Kammerdecke und enthält dort von je 5 zu 5 m Abzweigungen c, c, c, jede versehen mit einem Hahne und dahinter einem kleinen, aus Blei bestehenden Filter (Fig. 230), das inwendig ein sehr seines Drahtsteb enthält. Das Wasserrohr tritt dann in Schwanenhalssorm durch die Kammerdecke hindurch und endet dort in den Platinzerstäuber, Fig. 225, statt dessen man aber natürlich auch den (anderweitig sehr gut bewährten) Körtingschen Zerstäuber mit Glasdüse, Fig. 227, verwenden kann.

Der Druck im Kessel B und weiterhin wird durch die Pumpe D untershalten; der Drucklufthahn auf B wird nur von Zeit zu Zeit einen Augenblick geöffnet, um die durch den Druck von Wasser gelöste Luft zu ersetzen.

Ein besonderer Borteil der Einführung von stüssigem Wasser in Standsform ist der, daß dabei die Kammertemperatur niedriger als bei Wasserdampf bleibt, da im ersteren Falle nicht das Freiwerden von latenter Wärme ins Spiel kommt. Wir werden im 7. Kapitel sehen, wie nützlich eine solche Kühlwirkung ist. Der einzige Nachteil des Bersahrens ist der, daß die Öffnung der Zerstäuber leicht durch Schmutz verstopft, oder aber durch Abnutzung erweitert wird. Das erstere läßt sich durch sorgfältiges Filtrieren des Wassers, das letztere durch passende Konstruktion des Zerstäubers vermeiden. Glas- oder Steinzeugspitzen halten dabei besser als solche aus Platin. Dieses Bersahren wird seit vielen Jahren in einer Anzahl von vorzüglich geleiteten Fabriken, z. B. in Griesheim, Aussig, Ütikon, und an vielen Orten in Frankreich ausgeübt. Wo es sehlgeschlagen ist, kann man das ganz bestimmt unsgenügender Beaussichtigung zuschreiben.

Allerdings muß man während der kalten Wintertage den hinteren Teil des Kammersystems daneben noch mit etwas Dampf speisen.

Einrichtungen zur Hervorbringung bes Zuges in ben Bleitammern.

Der zum Betriebe von Bleikammern erforderliche Zug wird auf verschiedenen Wegen hervorgebracht, zunächst und hauptsächlich durch die hohe Temperatur, mit der die Gase die Röstösen verlassen, um in die Kammern einzutreten, wodurch auch die größere Dichte der Röstgase im Bergleich zu atmosphärischer Luft im kalten Zustande mehr als aufgewogen wird. Wir werden diese Faktoren für die verschiedenen Fälle berechnen (hauptsächlich nach Schwarzenberg), unter Zugrundelegung folgender Werthe für die Dichte der Gase und Dämpfe bei 0° und 760 mm Druck 1).

Bei 0° Temperatur und bem Drud von 760 mm Quedfilber

wiegt	1	Liter	trodene atmospho	irif	che	Lu	ft	•	•	•	1,2932	g
11	1	"	Sauerstoff .	•	•	•	•	•	•	•	1,4298	"
"	1	"	Stickftoff	•	•	•	•	•	•	•	1,2562	"
"	1	"	fcmeflige Gaure		•	•	•	•	•	•	2,8731	"
"	1	"	Wasserbampf	•	•	•	•	•	•	•	0,804343	"

Wir beginnen mit den Röstgasen aus Schwefelösen, deren Kormalzusammensetzung S. 343 ff. = 0,1123 SO₂ + 0,0977 O + 0,7900 N pro Einheitsvolum berechnet worden ist, 1 Liter davon muß also bei 0° und 760 mm Druck wiegen:

$$0,1123 \times 2,8731 + 0,0977 \times 1,4298 + 0,79 \times 1,2562 = 1,4547 g$$

Wenn wir die Temperatur beim Austritt aus dem Schwefelofen $=100^{\circ}$ annehmen (was erheblich unter der Wirklichkeit liegt), so wirden die obigen 1,4547 g den Raum von $\frac{273+100}{273}=1,3663$ Liter einnehmen,

und 1 Liter des Röstgases von
$$100^{\circ}$$
 würde $\frac{1,4547}{1,3663} = 1,0647$ g wiegen.

1 Liter atmosphärische Luft von 0° und 760 mm Druck wiegt 1,2932 g, bei 20° würde dieses Liter den Raum von 1,0733 Liter, bei 35° den Raum von 1,1282 Liter einnehmen, so daß selbst bei der höchsten Sommertemperatur von 35° 1 Liter Luft noch $\frac{1,2932}{1,1282} = 1,1463$ g wiegen und somit erheblich schwerer als Röstgas von 100° sein muß.

Bei vorstehender Rechnung brauchte der in der Atmosphäre in wechselnder Menge enthaltene Wasserdampf nicht berlicksichtigt zu werden, weil dieser durch

¹⁾ Diese Werte weichen von den heute als genau angenommen so wenig ab, daß die Endergebnisse dadurch durchaus nicht verändert werden.

seine Ausbehnung im heißen Schwefelofen den Unterschied zwischen dem Gewicht des Gasgemenges und dem der schwereren Luft nur vergrößern kann.

Infolge davon, daß das Gasgemenge im senkrechten Kanal des Schwefelsosens leichter ist als die Luft, inuß es oben aus demselben mit einer Geschwindigsteit in die Bleikammer einströmen, welche dem Übergewicht des Druckes, den die Atmosphäre unten darauf ausübt, entspricht. Es muß folglich auf die bereits in der Bleikammer befindlichen Gase pressend wirken. Seine Geschwindigkeit oder die Zugkraft wächst mit zunehmender Höhe des senkrechten Kanals, der als Kamin wirkt, und es ist deshalb vorteilhaft, diesen möglichst hoch oben in die Bleikammer einmünden zu lassen. Indem man dadurch einen Übersluß von Zugkraft versügbar macht, sichert man sich die Zusührung der nötigen Lustmenge, die man dann nach Bedürfnis durch Berengung der Einsströmungsöffnungen mäßigen kann.

Eine zweite Ursache des Zuges ist die Bildung der Schwefelsäure selbst, da der Raum, welchen die dazu verbrauchten Gase einnahmen, nicht leer bleiben kann, vielmehr sofort wieder gefüllt werden muß. Die Verdichtung der Gase zu Schwefelsäure wirkt saugend auf die Umgebung.

Als dritte Ursache des Zuges wirkt endlich das senkrechte Abzugsrohr oder der Kamin, wodurch die nicht verdichteten Gase aus der letzten Bleikammer fortgeführt werden, oder vielmehr diese darin aufsteigenden Gase selbst. Da diese den gesamten in die Bleikammer gelangten Sticksoff und nur 5 Vol.-Proz. des schwereren Sauerstoffs enthalten (1 Liter eines Gemenges von 95 Vol. N + 5 Vol O wiegt 1,263, gegenüber atmosphärischer Luft = 1,293), da sie in der Regel wärmer sind als die atmosphärische Luft, niemals aber kälter sein können, so müssen sie notwendig leichter sein als letztere. Dies ist ohne weiteres einlenchtend, so daß es überstüssig scheint, zum Beweise die Gewichtsberechnungen auszusühren.

Wenn man die Stickftoffsäuren nicht durch einen besonderen Prozeß, welchen wir später besprechen werden, wieder gewinnt, so enthalten die Gase allerdings einen Teil jener Säuren und eine kleine Menge von Schwesels dioxyd, wodurch sich ihr spezisisches Gewicht etwas vergrößert. Wir werden aber später sehen, daß dieser Einfluß nur sehr gering sein kann und gegen die Ursachen, welche die Verkleinerung des spezisischen Gewichtes bewirken, versichwindet.

Die Zugkraft, welche burch die angeführten Ursachen entsteht, bedingt die Menge von Luft, die durch Öffnungen von bestimmter Größe in den Apparat einströmen kann. Wir haben schon oben mitgeteilt, daß es nicht genügt, bloß diejenige Luftmenge einzusühren, welche zur Umwandlung des gesamten versbrannten Schwefels in Schwefelsäure nötig ist, daß vielmehr zu einem guten Erfolge des Prozesses ein Überschuß von Sauerstoff erforderlich ist, welcher erfahrungsgemäß etwa 5 Bol. Proz. der aus dem Bleikammerspstem auseströmenden, nicht zur Bildung von Schwefelsäure brauchbaren Gase betragen soll. Wir haben auch bereits zu einem anderen Zwecke a. a. D. berechnet, daß, um dieser Forderung zu entsprechen, auf je 14 Vol. Tle. Schwefeldioryd, welches 14 Vol.-Tle. Sauerstoff enthalten und weitere 7 Vol.-Tle. dieses Gases

zur Umwandlung in Schwefelsäure bedürfen, außerdem noch 5,18 Vol. Tle. Sauerstoff als Überschuß erforderlich sind, und daß mit diesen

also zusammen 100 + 24,68 = 124,68 Bol.-Tle. atmosphärische Luft für je 14,00 Bol.-Tle. Schweselbioryd, welche zur Schweselsäurebildung erzeugt werden sollen, in die Bleikammern eingesichrt werden müssen. Hieraus berrechnet sich, daß für je 1 Bol.-Tl. Schweselbioryd $\frac{124,67}{14} = 8,906$ Bol.-Tle. Luft nötig sind.

Nun wiegt aber 1 Liter Schwefelbioryd bei 0° Temperatur und dem Druck von 760 mm Quecksilber 2,8731 g. Das Schwefeldioryd besteht aus gleichen Teilen Schwefel und Sauerstoff; hiernach enthält 1 Liter bei 0° und 760 mm Spannung

Es sind folglich für je 1,43655 g Schwefel, welche verbraucht werden sollen, 8,906 Liter Luft von 0° Temperatur und 760 mm Spannung nötig. Daraus berechnet sich, nach der Proportion

$$1,43655:1000 = 8,906:x,$$

daß für je $1000\,\mathrm{g}$ oder $1\,\mathrm{kg}$ Schwefel $\frac{8906}{1,43655}=6199\,\mathrm{Liter}$ oder $6,199\,\mathrm{cbm}$ Luft von 0^{o} und $760\,\mathrm{mm}$ Druck $=6,199\,\times\,1,2932=8,017\,\mathrm{kg}$ in den Schwefelofen eingeführt werden müssen. Bei 20^{o} nimmt dieses Gewicht das Volum $\frac{273\,+\,20}{273}\,\times\,6199=6653\,\mathrm{Liter}$ ein.

Um nun noch die Feuchtigkeit der Luft in Berücksichtigung zu ziehen, müssen wir für mit Feuchtigkeit gesättigte Luft die Wasserdampsspannung e nach der Formel $V'=\frac{V\times 760}{b-e}$ einsühren, wo b den Barometerstand bebeutet. Bei 20° ist e=17.4 mm, also werden sür b=760 die obigen 6653 Liter den Raum von 6809 Liter bei völliger Sättigung mit Wasserdamps einnehmen, b. b. c0. c0. c0. mehr als bei völlig trockener Luft. c0. c

Nach obigem ist es ohne weiteres klar, daß das Luftvolum, welches durchsichnittlich für einen gewissen Berbrauch von Schwefel nötig ist, auch von der Höhe des Standortes der Fabrik, welche den mittleren Barometerstand bestimmt, abhängt. So nimmt z. B. in München das entsprechende Luftquantum einen um etwa 5,5 Proz. größeren Raum ein als in Marseille.

Der Forberung, minbestens bie nötige Menge, also ein Minimum von Luft in ben Apparat einzuführen, ist leicht zu genügen. Die Erfüllung biefer Forderung sichert aber den guten Erfolg der Operation noch nicht, da diese ebensowohl durch einen zu großen, über das oben gegebene Dag hinausgehenden Überschuß, als durch Mangel von Luft gestört wird. Die nachteiligen Wirtungen eines Überflusses von Luft sind zwar nicht so groß als diejenigen, welche durch Mangel daran verursacht werden, aber sie sind immerhin bedeutend genug, um zu veranlassen, daß alle mögliche Sorgfalt zur Bermeidung derselben aufgeboten werbe. Zunächst wirft überflüssige Luft abkühlend auf das Gasgemenge ein, wodurch sie den guten Gang des Prozesses erheblich beeinträchtigen kann. Sodann füllt sie unnötigerweise einen Teil des Raumes der Bleikammern aus, der dadurch unwirksam gemacht wird. Endlich wirkt sie noch nachteilig auf die Bildung der Schwefelsäure, indem sie die als Material bienenden Gase verdünnt und dadurch die Energie der chemischen Wirkung schwächt. Die Regulierung der einströmenden Luftmenge ift eine Hauptschwierigkeit bei der Schwefelsäurefabrikation, weil diese ben häufigen Beränderungen in der Beschaffenheit der Atmosphäre angepaßt werden muß. Dazu ist die größte Aufmertsamkeit erforberlich, indem der Fabrifant jene Beränderungen fortwährend durch Bergrößerung ober Berkleinerung ber für das Einströmen der Luft und das Ausströmen der unbrauchbaren Gase dienenden Offnungen auszugleichen suchen muß. Der Apparat muß unter allen Umständen einen Überfluß an Zugkraft besitzen, den man durch Berkleinerung der erwähnten Öffnung so weit verminbern tann, als es bie jebesmaligen Umftande für einen guten Gang bes Prozesses erfordern. Dies geschieht mit Hilfe der Stopfen, durch welche die Bugöffnungen in ber Tur des Schwefelofens fo viel als nötig verschloffen werben, und mit Hilfe ber Schieber ober Dedel, durch welche das Gasabzugsrohr nach Bedürfnis gesperrt wird.

Obgleich nun die Menge der Luft sowohl durch Sperrung des Abzugsrohres, als auch durch Berengerung der Einströmungsöffnungen vermindert werden fann, so ist es doch nicht gleichgiltig, welches bieser beiden Mittel man wählt. Durch bas erste wird nämlich die am Ende bes Apparates auf ben Inhalt der Bleikammern saugend wirkende, — durch das zweite aber die am Anfang des Apparates auf den Inhalt der Bleikammern pressend wirkende Zugkraft vermindert. Durch das erfte Verfahren wird folglich bie Pressung im Inneren ber Bleikammern vermehrt, — burch bas zweite wird sie bagegen Deshalb strömen bei einer zu bebeutenden Sperrung bes Abzugsvermindert. rohres die Gafe aus allen etwa in den Bleikammern befindlichen Offnungen mit Heftigkeit aus, wobei die Einströmung der Luft in den Schwefelofen ihren regelmäßigen Fortgang nehmen fann. Wenn man bagegen bie Offnungen in der Tur des Schwefelofens zu fehr verkleinert, so saugen die Bleitammern an Stellen, die nicht vollständig gegen die Atmosphäre abgeschlossen find, Luft ein.

Ebenso wie die Verminderung des Luftzuflusses kann auch die Vermehrung desselben auf zweierlei Weise bewirkt werden, nämlich durch Vergrößerung der Ausslußöffnung im Abzugsrohre oder durch Erweiterung der Einflußöffnungen

in der Tür des Schwefelofens. Die Kammern saugen dann bei zu bebeutenber Bergrößerung der Ausflußöffnung, also bei zu geringer Sperrung des Abzugsrohres, Luft ein, während bei zu großer Erweiterung der Einflußöffnungen im Schwefelofen die Gase infolge vermehrter Pressung aus unbichten Stellen ber Rammern ausströmen. Dies ift ganz besonders beim Offnen der Tür des Schwefelofens jum Einbringen der Beschickung mahrnehmbar. Beibes muß baburch vermieden werden, bag man die Größe der Ausslußöffnung der Gase in ein richtiges Berhältnis zur Größe der Ginflußöffnung der Luft bringt. Man nimmt als Regel an, daß erstere zwei Dritteile ber letteren betragen foll. Bei bem von Schwarzenberg angewendeten Apparat ging die Arbeit gut von statten, wenn die Ausslußöffnung der Gase 110 und die Einflußöffnung der Luft 165 qcm Flächeninhalt hatte. Für die Beränderungen, welche diese Größen infolge von atmosphärischen Einflussen erleiben muffen, laffen sich keine bestimmten Berhältniffe angeben; ber Fabrikant muß sich vielmehr durch eigene Beobachtung und durch Übung die nötige Routine in dieser Beziehung erwerben. Indessen wird in gut geleiteten Fabriken zur Kontrolle der Luftzuführung regelmäßig der Sauerstoffgehalt der aus dem Bleitammerspftem entweichenden Gase bestimmt, worauf wir später zurucktommen werben.

Bei Röstgasen aus Kiesöfen folgt aus den S. 345 gegebenen Daten, daß auf je 1000 Tle. Schwefel, welche in Form von Eisenbisulsid versbraucht werden,

```
375 Tle. Sauerstoff zur Oxybation des Eisens,
1000 " " Bildung des Schwefeldioxyds und
500 " " Berwandlung des Schwefeldioxyds in
Schwefelsäure,
```

zusammen 1875 Tle. Sauerstoff zugeführt werden müssen.

Da nun 1 Liter Sauerstoff bei 0° Temperatur und 760 mm Quecksilbers bruck 1,4298 g wiegt, so bilden bei dieser Temperatur und Spannung

```
375 g Sauerst. 262,3 Lit., die in der Luft mit 986,7 Lit. Stickst. gemengt sind. 1000 " " 699,4 " " " " " " 2631,1 " " " " " " 500 " " 349,7 " " " " " " " " 1315,5 " " " " " "
```

1875 g Sauerst. 1311,4 Lit., die in der Luft mit 4933,3 Lit. Stickst. gemengt sind.

Demgeniäß müssen nach der Theorie für je 1000 g Schwefel, welche man in Form von Eisenbisulsid verbraucht, 1311,4 + 4933,3 = 6244,7 Liter Luft von 0° Temperatur und 760 mm Quecksilberbruck zugeführt werden.

Normale Kiesofengase enthalten nach S. 346 8,59 Vol. Proz. SO2, 9,80 O und 81,54 N (ohne Berücksichtigung des darin enthaltenen SO3).

Nach den auf S. 476 ausgeführten Gewichten der einzelnen Gase ergibt sich für 1 Liter des vorstehenden Gemenges derselben bei 0° Temperatur und 760 mm Quecksilberdruck das Gewicht von

```
0.0859.2.8731 + 0.0987.1.4298 + 0.8154.1.2562 = 1.4122 g;
```

bagegen wiegt 1 Liter des Gasgemenges, welches bei der Berbrennung von freiem Schwefel in die Bleikammern geht, nach unserer auf S. 476 mitgeteilten Berechnung 1,4547 g. Das bei der Berbrennung von Eisenbisulsid gewonnene Gasgemenge ist also unter gleichen Berhältnissen bedeutend leichter und gibt folglich eine stärkere Zugkraft, als das bei der Anwendung von freiem Schwesel gewonnene.

Aus den hier gegebenen Berechnungen geht es hervor, daß das heiße Gasgemenge in sich schon die Bedingungen enthält, um Zug zu veranlassen, indem es erheblich leichter als die Luft ist, also stets das Bestreben haben wird, von den tieser liegenden Schwefels oder Pyritösen nach oben in die Kammern zu steigen. Dabei muß auch auf eine zweite, sehr wirksame Onelle str Zugstraft hingewiesen werden, nämlich das Verschwinden von Gasen durch die Vilbung von slüssiger Schwefelsäure innerhalb der Kammern, welches notwendigerweise eine saugende Wirkung ausüben muß, freilich von allen Seiten her, nicht nur von den Rostösen (S. 477).

Neben diesen beiben im Wesen des Schwefelfaureprozesses selbst liegenben Duellen von Zugkraft muß man aber immer noch eine Borrichtung anwenden, welche einen weiteren Bug ausübt, namentlich schon barum, weil anderenfalls bem Strome ber Gase die gewunschte Richtung nicht gegeben werden köunte. Im einfachsten Falle genügt bazu ein sentrechtes Abzugerohr hinter ober auf der letten Bleikammer. Die belgische Kommission von 1854 zog sogar diese Einrichtung derjenigen vor, wobei die lette Bleitammer mit dem Schornsteine in Berbindung gebracht ift, weil hierbei der Bug zu ftart werden konnte, und viele Fabriken arbeiten auch in dieser Weise ganz gut, obwohl man ben Grund nicht anerkennen tann, daß es wegen ber bebeutenberen Zugkraft eines Schornfteines schwierig sein solle, den Abfluß unkondensierter Gase zu verhitten und die Gase hinreichend langsam durch die Kammern zu führen. Es ist doch bekanntlich ungemein leicht, wenn man zu viel Zug hat, ihn durch Berengung bes Abzugstanales zu mäßigen, bagegen nicht so leicht, wenn man zu wenig Bug hat, ihn zu verstärken. Für ben letteren 3med tann man einen Dampfinjektor ober auch einen einfachen Dampfftrahl in ber Richtung des Buges anbringen; aber dies lettere ist eine sehr verschwenderische Einrichtung; man sollte immer einen richtigen Körtingschen Injektor aus Hartblei anwenden. Dies tann an verschiedenen Stellen geschehen. Scheurer-Reftner (Bull. soc. chim. 44, 98) beschreibt seine Erfahrungen in bieser Richtung. Er wendete einen Körtingschen Injektor an, der eine Gasmischung von 7,9 Proz. Wasserdampf und 92,1 Proz. Luft hervorbrachte. Somit reichte eine Menge von 1814 kg Wasser in Dampfform zur Ansaugung der Luft für Berbrennung von 7000 kg 45 proz. Schwefelties aus. Zuerst war der Injektor in dem in die erste Kammer führenden Rohre angebracht. wo kein Gloverturm vorhanden ist, der beste Ort, weil dann der Wasserbampf im Kammerbetriebe ausgenutzt wird und mithin nichts kostet; aber wo ein Gloverturm ift, verursacht es einen Überschuß von Dampf in der ersten Kammer. Das Hartblei des Injektors wurde ziemlich schnell abgenutt; Porzellan ließ sich nicht bafür verwenden, weil es bald sprang; dagegen zeigte sich ein dunner

Platinüberzug als Schutz bes Hartbleiinjektors wirksam. Es wurde danu versucht, den Injektor zwischen der zweiten und dritten Kammer anzubringen, aber auch hier gelangte zu viel Dampf in die Kammer. Man vermeidet dies, wenn man den Injektor in dem Austrittsrohre aus dem Say-Lussacturm andringt; aber hier geht aller Dampf verloren, was das Verfahren zu teuer macht. — Bei selenhaltigem Kies verstopfte sich ein zwischen den Kiesösen und den Kammern angedrachter Injektor so rasch durch niedergeschlagenes Selen, daß man immer zwei Injektoren nebeneinander anwenden mußte, von denen der eine gereinigt werden konnte, während der andere im Sedrauche war. (Diese Verstopfungen werden die Verwendung von Injektoren sitr den vorliegenden Zweck wohl stets unglinstig machen, odwohl die Frage ihrer Zerstörbarkeit durch die völlig aus Steinzeng bestehenden Injektoren der Vereinigken Tonwarenwerke in Charlottenburg im günstigen Sinne gelöst worden ist.)

Dampfinjektoren zwischen dem Sloverturm und der ersten Kammer sind bemnach nicht praktisch, und dies gilt auch von jedem anderen Teile des Systems, mit Ausnahme des Austrittsrohres. Da aber in diesem Falle der Dampf keine nützliche Verwendung in der Kammer selbst findet, so ist dieses Verfahren sehr kostspielig.

Bei Vorhandensein eines Dampfinjektors muß man um so sorgfältiger regulieren, um nicht zu viel Zug zu bekommen, und hat schließlich nur ein teures Zugmittel statt des billigen, des Schornsteins, ohne daß man auch nur durch verminderte Notwendigkeit einer steten Beaufsichtigung und Regulierung entschädigt würde. Ein Schornstein ist ja doch zum Betriebe des Dampstessels unbedingt notwendig, selbst wenn die Fabrik keine Konzentrationsapparate oder sonstigen Feuerungen besitzt, was nur ausnahmsweise vorkommen dürfte. Selbstverständlich muß, wenn der Schornstein die Bleikammern mit versehen soll, er diese erheblich an Höhe überragen; anderenfalls würde selbst ein kurzes, auf diese aufgesetzes Rohr besser ziehen.

Es kommt nur auf einen "Schornstein" hinaus, wenn man das auf die Kammern aufgesetzte direkte Zugrohr von bedeutender Höhe macht (z. B. 15 m in den südfranzösischen Fabriken). Wo aber mehrere Kammerspsteme in einer Fabrik zusammen tätig sind, wird es bequemer und billiger sein, die Gase in eine gemeinschaftliche weite Esse von gewöhnlicher Art zu führen, natürlich mit einer Zugregulierungsvorrichtung in dem Verbindungsrohre jedes einzelnen Spstemes mit der Esse.

Es ist nicht zweckmäßig, für die Kammern eine Esse zu benuten, mit der anderweitige Öfen einer Sodafabrik (Flammösen u. s. w.) verdunden sind, da der Zug dann sehr veränderlich ist und die Regulierung des Kammerbetriebes ungemein erschwert wird. In kleineren Werken kann man dieses Verfahren nicht immer vermeiden, und muß dann den Zug um so sorgfältiger regulieren. Gerade in solchen Fällen sind die unten zu beschreibenden, sehsttätig regulierten Absperrventile am meisten zu empfehlen.

Weise ausreicht, wird man zu der unten zu beschreibenden Zugbeförderung auf mechanischem Wege (durch einen Bentilator) greifen müssen.

Die Beförberung bes Zuges burch einen Schornftein ift um so mehr anzuraten, wenn man, wie bies jett fast überall geschieht, einen Gan-Luffacturm am Ende des Kammersystems aufstellt. Zwar muß man in diesem Falle ben Zug erft recht sorgfältig regulieren, muß aber zuvörderst über einen Über= schuß von Zugkraft bisponieren können. Außerdem ift es eine große Annehmlichkeit, wenn man die für den Betrieb des Gan-Luffacturmes unbedingt notwendige Laterne zu ebener Erde ober in der Höhe des Rammerganges anbringen kann, was bei einem von dem Turme nach dem Kamin absteigenden Bugrohre leicht angeht; anderenfalls muß man immer bis zur ganzen Höhe des Turmes hinaufsteigen, was die Kontrolle sehr erschwert. Übrigens ist es an sich ganz möglich, wenn ber Gay-Lussacturm so aufgestellt ist, daß seine Spite die Bobe ber Rammern bedeutend überragt, ihn selbst, ohne Schornstein, als Zugvorrichtung zu benuten, und dies geschieht auch in manchen Fabriken in der Tat, aber vermutlich manchmal nur aus Mangel an einem passenden Die Nachteile dieses Systems werden durch folgende Stelle aus dem amtlichen Alkali = Inspektoren = Bericht für 1884, S. 74 verbeutlicht: "Rr. 2256. Das Austrittsrohr für bas Kammersystem, in welchem Byrit-Hein verbrannt wird, war früher oben auf dem Gay-Luffacturme. Ich fand hier bei meinen drei ersten Revisionen eine große Menge Saure in die Luft Der Direktor hat seitbem biesen Auslaß mit bem hauptkamine verbunden, und findet, daß er jest den Zug in den Kammern besser regulieren tann. Seit biefer Anderung find bie Gasproben ausnahmslos gut ausgefallen."

Die neueren Kammerspsteme zu Oter sind mit Benutung der gegebenen Terrainverhältnisse so aufgestellt, daß die Röstöfen, Glovertürme, Kammern und San-Lussacapparate terassensörmig zueinander gebaut worden sind; die Oberkante der Aussührungsröhren in das Freie liegt 19 m über dem Niveau des Rostes der Kiesbrenner. (Zeichnungen des ganzen Systemes sinden sich bei Bräunings Aufsat in der Preuß. Zeitschr. f. Berg-, Hitten- n. Salinen- wesen, 1877, Taf. II.) Man kann dadurch den Zug besser regulieren, als bei älteren Systemen, wobei auf eine so systematische Ausstellung nicht Bedacht genommen worden war.

Nach direkten Mitteilungen waren die Berhältnisse in Oker im Jahre 1902 wie folgt. Früher war ein im Jahre 1883 erbautes System durch ein im Say-Lussacturm ausgehendes 60 cm weites Rohr mit dem Dampsstesselschornstein verbunden. Der Zug war gut, aber der aus gewöhnlichen Ziegeln erbaute Schornstein wurde stark angegriffen. Seit 1896, wo dieser Schornstein durch Konzentration des Dampstesselbetriebes außer Funktion trat, werden die Sase direkt aus dem Say-Lussacturm in die Lust abgeführt, und zwar bei allen sünf Systemen. Der Zug ist auch ohne künstliche Mittel ganz genügend, was sich aus der oben beschriebenen terrassensörmigen Anordnung leicht verstehen läßt.

Man hat in Oter gefunden (Bräuning, a. a. D., S. 137), daß es vorteilhaft sei, das die Gase aus der letzten Kammer sührende Rohr recht lang zu machen, wodurch die Schwankungen des äußeren Luftbruckes in den Kammern weniger zur Geltung kommen sollen und die Regulierung des Zuges

erleichtert werden soll. Jedenfalls schadet ein solches langes Rohr, trotz etwas größerer Reibung, nicht, sondern ist sogar sehr nutzlich durch bessere Abkühlung der Gase, ehe sie in den Gay-Lussacturm treten (s. u.). Bon der Rhenania wird mir dies bestätigt (1902).

Häusig muß ein Schornstein zwei ober mehr Kammersusteme bedienen. Natürlich weiß jeder Fachmann aus der Analogie mit gewöhnlichen Feuerungsseinrichtungen, daß es besonderer Sorgsalt bedarf, damit jeder der zu versorgensden Apparate denselben Betrag an Zugkraft erhält. Wo irgend möglich, wird man die Kanäle getrennt zum Schornstein sühren und in diesen in der Art eintreten lassen, daß die verschiedenen Luftströme einander nicht hindern, am besten durch niedrige Trennungswände im Innern des Schornsteins. Sollte es nötig sein, mehr als ein Kammersustem in denselben Zugkanal abzuleiten, so muß man daran denken, daß der Zug in dem dem Schornstein näheren Teile des Kanals stärker als in dem dahinter liegenden Teile ist; durch passende Abmessungen, durch Bermeidung scharfer Winkel beim Eintritt der Zweigkanäle in den Hauptkanal, durch Trennungswände und durch Schieber-Regulierung kann man meist die nötige Ausgleichung erzielen.

Bisweilen lassen aber alle gewöhnlichen Maßregeln zur Herstellung bes gleichen Zuges für zwei Kammerspsteme im Stiche, selbst da, wo sie beide in gleicher Entfernung vom Kamin einmünden. Dann läßt man am besten die Zweigkanäle in eine größere Kammer einmünden, aus der dann der nach dem Kamin führende Kanal abgeht. Diese Kammer setzt man mit offenem Ziegelwert aus, natürlich nicht so weit, daß der Zug dadurch zu sehr behindert würde. Dies bewirft zahlreiche und stets wechselnde Ströme, welche es verhindern, daß einer der Hauptströme die anderen überwindet und somit ungleichen Zug veranlassen kaun.

Eine eigentümliche Borrichtung zur Hervorbringung von Zug in den Bleikammern ist von C. L. Bogt (durch den Agenten Johnson) am 29. Juli 1875 in England patentiert worden, nämlich die, daß man durch den Wasserdampf, welcher die Kammern speist, zugleich Luft mit hineinsühren läßt. Ein Rohr von 6 mm Öffnung führt unter 3 bis 4 Atm. Druck die nötige Menge Luft zugleich mit dem Dampfe ein, um den Schwefel des Pyrits zu Schwefelssäure zu orydieren. Diese Zusuhr von Luft direkt in die Kammern selbst ist nur ganz ausnahmsweise zu empfehlen (7. Kapitel), kann jedoch unter Umsständen wirklich nötig werden.

An einigen Orten läßt man den (zu diesem Zwecke mit lose gestellter Fillung versehenen) Gloverturm selbst als Kamin wirken, damit die Pyritösen immer guten Zug haben und nie ausblasen, während man dabei doch den Endauslaß so eng stellen kann, daß selbst in der letzten Kammer noch immer etwas Druck vorhanden ist. Im nächsten Kapitel werden wir sehen, wie dieses Ziel sich noch volltommen erreichen läßt.

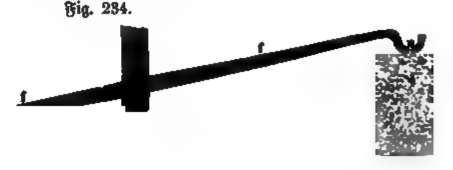
Nach welchen Grundsätzen man bei der Regulierung des Lufts zuflusses versahren solle, ist schon früher an verschiedenen Stellen, besonders S. 275 ff. erörtert worden, und ist schon darauf hingewiesen worden, daß man den Zug jedes einzelnen Schwefels oder Kiesofens vermittelst der Löcher in den Aschenfalltüren regulieren müsse; es wird im folgenden Kapitel ebenfalls darauf jurlickntommen sein. Hier ift nur zu bemerken, baß man jedenfalls bafür sorgen muß, daß genug Gesamtzug hinter ben Rammern vorhanden sei, aber eben auch nicht zu viel; soust würde, wenn man auch die Brenner selbst durch untere Absperrung vor übermäßigem Zuge schützt, um so mehr Tendenz bazu Fig. 231.

vorhanden sein, daß die Luft an allen Eden und Enden und durch die feinsten Ripen in die Bleikammern eindränge und den Prozeß in sehr unangenehmer Weise störte. Wenn man zu viel Zug hat, bekommt man gleich das Schreckbild des Schwefelsäurefabrikanten: blasse Rammern, Fig. 238.
worltber unten mehr zu sagen ist.

Man muß also immer eine Regulierungsvorrichtung für ben Zug in dem Ausführungsrohre für die Gase besitzen, sei es, daß dieses
Rohr in den Schornstein oder daß es direkt
ins Freie geht. Biele Fabriken benutzen dasüts
einen einsachen Schieber, für den ein Schlitz
in dem betreffenden Bleirohre vorhanden ist,
welcher entweder gar nicht oder nur durch
Berschmieren mit Ton gedichtet wird. Bebeutend vollsommener ist die in Fig. 231 zeigt
eine Borderansicht mit teilweise weggeschnittenem Wasserschluß, Fig. 232 einen Duerdurchschnitt. Das Zugrohr as breitet sich

nach oben in einen rektangulären Behälter aus, welcher von einem Mantel bb für Basserverschluß umgeben ist, und der Schieber o ist allseitig von einem Mantel dd umgeben, welcher in den Wasserverschluß bei b eintaucht, so daß lein Gas hinaus- und leine Luft hineingehen kann. Die Kette, Rolle und das Gegengewicht of g dienen zum Stellen des Schiebers c.

In tontinentalen Fabriten sindet sich sehr häusig die Einrichtung Fig. 233 (a.v. S.). Das Zugrohr aa ist von einer trommelförmigen Erweiterung dunters brochen, die durch eine durchgehende horizontale Scheidewand o in zwei Teile geteilt ist. Dieses Diaphragma o ist von einer größeren Anzahl löcher durchbohrt, deren Sesamtquerschnitt etwas größer als derzenige des Rohres aa ist. Wenn also alle Löcher offen sind, so ist dem Zuge gar tein Hindernis geboten; das gegen kann man ihn ganz beliedig beschränken, wenn man eine größere oder geringere Anzahl der Löcher mit Bleis oder Tonpfropsen verschließt. Zu diesem Behuse ist der Raum über dem Diaphragma durch ein Türchen zus gänglich, oder, wie es im vorliegenden Falle gezeigt ist, die Trommel dient zus



gleich als Laterne, enthält also zwei einander gegentlberstehende Öffnungen dd, von benen nur eine in ber Figur sichtbar ift, welche mit Glasscheiben verschlossen sind; man nimmt eine ber Scheiben fort, um zu den Löchern zu gerlangen.

Besonders bei Kammern, welche nicht mit einem hohen Schornsteine arbeiten, also Zugschwantungen durch Beränderung des Windes und dergleichen ausgesetzt sind, empsiehlt es sich, neben den gewöhnlichen Zugregulatoren auch noch einen automatischen Regulator anzubringen. Dan kann einen solchen herstellen, wenn man auf dem horizontalen Teile des Anstrittsrohres einen sentrechten Stuzen, etwa 30 om weit, andringt, welcher durch eine in einem ringförmigen Wasserschluß stehende Glode verschlossen ist. Die Glode

hängt an bem einen Arme eines Debels, bessen anderer Arm so belastet ist, baß die Glode frei spielen kann. Bei dem richtigen Zuge nimmt dieser zweite Hebelarm eine gewisse Stellung an, in welcher eine damit verdundene Orossellappe in dem Austrittsrohre halb offen steht. Nimmt der Zug zu, so geht die Glode durch den äußeren Luftbruck herunter und schließt die Orosselslappe zum Teil; umgekehrt wird die Orosselslappe bei geringerem Zuge sich weiter öffnen.

Ein Zugregulator ähnlicher Art ift ber von G. Delplace, Fig. 234. Es bebeutet hier a das Eintrittsrohr vom Gan-Luffacturm, b bas Absperrventil (legelförmig), o das zum Anstrittstanal führende Rohr, a die Regu-

Ort one

lierungsglode, welche in dem stets bis ee gefüllten Wasserverschluß sitt, f ben Sebel, g das Gegengewicht.

In den Einzelheiten etwas verschieden und, wie es scheint, sehr genau regulierend ist die Borrichtung von W. G. Strhpe aus Wicklow (Engl. Pat. Nr. 705, 21. Febr. 1879). Die Bentile sind hier Scheiben von 0,3 m Durch-wesser aus Partblei, mit Filhrungslappen, und zwar sind zwei derselben in gleichen Entsernungen vom Drehpuntte des Pebels angebracht, um alle Schwantungen infolge der Kaminsaugung zu eliminieren; ihre Führungsstangen sind durch Wasserverschliffe in dem Aussührungsrohre gedichtet. An einem Ende des Pebels besindet sich die in Wasser eingetauchte Regulierungsglock, am anderen Ende das Gegengewicht; außerdem ist aber, zur Kompensation des

Gewichtsverlustes, welchen die Bleiglode bei tieferem Eintauchen in den Basserverschluß erleidet, an dem Hebel ein rechtwinklig abstehender Arm mit verschiedebarem Gewicht angebracht, wodurch der Schwerpunkt des Systems bei der Hin- und Herbewegung des Pebels jedesmal in entsprechender Weise verracht wird. Sämtliche Drehpunkte sind stählerne Schneiden, und es sind keine dicht anschließenden oder der Abnutung unterworfenen Flächen vorhanden. Die Fig. 286 und 236 werden dies deutlicher machen. Es sind dies zwei verschiedene Konstruktionen, von denen Fig. 285 besser, Fig. 286 etwas billiger ist. Die Buchstaben bedeuten in beiden gleiche Teile, nämlich A die Bleiglode, A' das Wasserreservoir, die Röhren abs (welche in Fig. 236 fortfallen) die

Verbindung mit der Gastammer RR, in welche das Gaseintrittsrohr von ! Rammern I und das Austrittsrohr zum Kamin K milmden; DD die bei Bentile, B den Hebel, an welchem sie wirken, e dessen Drehpunkt, C das Geggewicht, dd' die Aushängungshaten und Schneiden der Bentilationsstang E den Kompensationsarm sür den Gewichtsverlust von A deim Eintans F dessen Gewicht, H (in Fig. 236) eine zur Abhaltung stärkerer Schwaml gen dienende Zwischenwand. — Ich glaube solche Regulatoren sehr empfel zu dürsen, möchte aber darauf ausmerssam machen, daß sie eine sortrochts Kontrolle des Kammerzuges nur erleichtern, nicht entbehrlich machen sollen.

Mechanische Zugbeförderung in den Bleitammern.

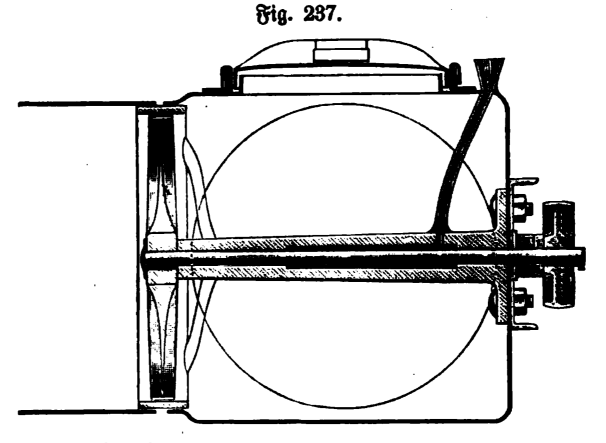
Während aus den S. 481 f. angeführten Gründen die anscheinend einstachste und (bei Ansnützung des Dampfes) rationellste Zugbeförderung durch Injektoren im Schwefelsäurebetrieb keinen danernden Erfolg gehabt hat, ist dies ganz entschieden der Fall mit der Anwendung von mechanisch betriebenen Ben-tilatoren, die es gestatten, sich von allen Zufälligkeiten des Windes und Wetters, sowie von den in vielen Einzelfällen durch die Konstruktionen des Kammerspstems bedingten Schwierigkeiten unabhängig zu machen, und mit deren Hilfe namentlich auch die Anwendung von Reaktionskürmen ohne Besbeuten wegen eines Zughindernisses geschehen kann.

Mühlhäuser (Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 672) gibt an, daß das Berdienst der Einführung von Hartbleiventilatoren in die Schwefelsaurefabritation dem Buttenbaumeister Bagen in Balsbrude bei Freiberg gebührt, wo sich die [durch die Einschaltung von langen Flugstaubkammern, S. 341, bedingte] große Entfernung der Röstöfen von den Kammern als ein schlimmes Zughindernis zeigte. Dort wurden 1878 zwei Rootsche Gebläse aus Hartblei aufgestellt. 1882 folgte bann, angeregt burch ben in Freiberg erzielten Erfolg, die Fabrit von Matthiessen u. Hegeler zu La Salle (3U.), wo Schwefelfanre ans Blenderöftgafen gemacht wird, die in einem Etagenofen mit mechanischer Rührvorrichtung erzeugt werben (G. 314). hier würde ber nötige Zug durch gewöhnliche Mittel überhaupt gar nicht hervorgebracht werden können, und wurden beshalb Bentilatoren zwischen dem Gloverturm und ber erften Rammer, sowie auch zwischen bem Gay-Lussacturm und bem Ramin angebracht. Diese Einrichtung funktionirte sehr gut, als ich die Fabrik i. 3. 1890 besuchte. Damals bestanden die Bentilatoren aus mit Blei überzogenem Gisen; nach Mühlhäuser ift man später zu Flügelwellen aus Hartblei in einem Gehäuse aus Beichblei übergegangen.

Eine spstematische Zugerzeugung durch Anbringung eines Bentilators zwischen dem Glover und der ersten Kammer, und eines anderen zwischen der letten Kammer und dem Gap-Lussac, ist besonders von F. J. Falding ausgebildet worden, vergl. Min. Ind. 7, 672. Hierdurch wird der Zug in den Röstöfen unabhängig von den Druckverhältnissen in den Kammern, für die ganz andere Bedingungen maßgebend sind. Falding verwendet ein inwendig ausgebleites Gußeisengehäuse und eine säurebeständige Welle und Flügel aus Hartblei. Seine Bentilatoren sind sehr solide konstruiert und machen pro Minute dies 700 Umdrehungen.

Die Bentilatoren werden am besten durch Elektromotoren betrieben, was äußerst einfach und billig ist. Schon in der zweiten Auflage (Bd. III, S. 668) habe ich dringend empfohlen, dieser Sache mehr Ausmerksamkeit zu schenken, nicht nur in solchen extremen Fällen wie in Freiberg, wo man die arsenhaltigen Gase durch 100 m lange Kanäle von den Kiesbrennern zu den Kammern zu leiten hat, sondern sogar sür den gewöhnlichen Betrieb, der das durch von allen Zusälligkeiten, Schwankungen des Lustdruck, ungenügendem Schornsteinzuge, Ausblasen bei der Beschickung u. s. w. befreit wird.

Niedenführ (1902) ist ber Ansicht, daß man am besten einen Bentilator zwischen die Röstöfen und den Gloverturm stellen würde, aber dies verbietet sich durch die hohe Temperatur und den Flugstaub. Unmittelbar hinter dem Gloverturm würde ein Bentilator auch noch sehr gut wirken, aber hier wird Hartblei sehr schnell zerfressen, und man stellt deshalb den Bentilator gewöhnlich zwischen die lette Kammer und den Gay-Luffacturm. Neuerbings fabriziert jedoch die Firma Ernst March Söhne in Charlottenburg (jetzt i. F. "Bereinigte Tonwarenfabriken") fehr gute Steinzeugventilatoren, die jedenfalls zwischen dem Gloverturm und der ersten Rammer richtig funktionieren würden. (Nach Plath, Chem. 3tg. 1902, S. 1057, geht dies nur an, wo bie Temperatur nicht über 70° steigt, weil die Steinzeugventilatoren sonft Schaben leiden können). Aber selbst dann wird man besser einen zweiten Bentilator zwischen die lette Kammer und den Gap-Lussacturm stellen. Bei sehr langen Systemen von kleinen Querschnitten, wie sie durch allmähliche Hinzufligung von weiteren Kammern zu ursprünglichen kleineren Anlagen entstehen, gibt es oft



unregelmäßige Arbeit bei starkem Salpeterverbrauch, was man durch rationelle Berwendung von Bentilatoren leicht abstellen kann.

Gewöhnlich macht man die Bentilatoren aus mit Hartblei überzogenem Eisen, oder ganz und gar aus Hartblei, aber die Achse oder Welle und die Lager müssen jedenfalls aus Eisen bestehen. Dies ist ein schwacher Puntt, besonders wo man gleichzeitig mit hitz und mit Säuren zu kämpfen hat. An sehr heißen Stellen, wo von Blei nicht die Rede sein kann, wird Gußeisen verwendet, das nicht angegriffen wird, solange sich keine Säure darauf kondensieren kann. Hier sind immer die Zapfenlager noch ein schwacher Punkt, aber dies ist (nach Falding, Min. Ind. 9, 621) in solgender Weise von A. P. D'Brien überwunden worden. Er stelle einen gußeisernen Bentilator unmittelbar hinter die Röstösen, noch vor den Salpeterosen und den Gloverturm. Dieser Benztilator bediente füns Herreshossen (S. 301), welche in 24 Stunden 13 060 kg 49 proz. Rio Tinto-Ries verbrauchen. Der Bentilator hat 60 cm Öffnung beim Eins und Austritt und besteht vollständig, einschließlich der Welle, ans

Sußeisen, das mit einem 25 mm diden Überzuge von Asbestkitt überzogen ist. Die Temperatur im Inneren ist etwa 540° C. Die Zapfenlager werden nicht geölt, sondern aus mehreren 10 mm Röhren mit Wasser überströmt. Wasser befindet sich auch in einem jedes Lager umgebenden Mantel und in der Oblammer als Schmiermittel. Rach neun Monaten hatte man bei diesem Appa-

rate noch keinen Pfennig für Reparaturen ober Öl gebrancht. Schmiedseiserne ober stählerne Teile sünd nirgends in Berührung mit dem Gase, nur Gußeisen, sonst bietet die Konstruktion des Apparates nicht Besonderes.

Fig. 237 bis 239 zeigen bie Ronftruttion Bartbleiventila. tore, nach freundlicher Mitteilung von Beren Leutpold, in ben Dora = Lys = Werten bei Saint - Martin. Bont Fig. 237 (a. v. S.) im Aufriß, Fig. 288 im Horizontalschnitt, Fig. 239 in perspettivischer Anficht bes Gehäuses. Man fieht beutlich, wie die eiferne Welle durch Bartbleimantel einen geschutt ift.

Benter (Mitteislung ans 1902) braucht für Intensivbetrieb, b. i. Produktion von 8 kg 53° Säure pro Rubiksmeter Rammerraum,

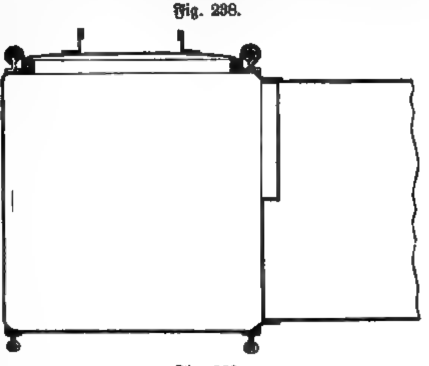


Fig. 239.

stets Wassergasstäubung und mechanische Zugbeförberung durch Bentilatoren, die er am liebsten zwischen zwei Gan-Lussactlirme stellt. Wo nur ein Gan-Lussac vorhanden ist, sommt der Bentilator hinter diesen, dahinter aber noch ein kleiner Turm mit Wasserberieselung, um die Säurenebel niederzuschlagen, wozu Benker den Plattenturm (G. 422) allen übrigen Apparaten vorzieht. Er stellt diesen dann so hoch auf, daß die darin gebildete schwache Säure gleich in den Gloverturm laufen kann. Die Wirkung des Bentilators sieht Benker

nicht barin, daß er mehr Luft ansaugen soll, als ein großer Schornstein es tun wurde; die Luftmenge muß sich ja ganz nach dem Bedarf der Röstung richten, und muß nach ihm so reguliert werden, daß bei gewöhnlichen Riesen die Endgase 41/2 bis 5 Proz., bei kupferhaltigen Riesen bis 61/2 Proz. Sauerstoff enthalten (f. im 7. Kapitel). Bielmehr soll der Bentilator nur die bei Schornsteinzug unvermeiblichen Schwankungen durch Wind, Sonnenschein u. s. w. vermeiben und Zugmangel verhüten. Aber auch beim Bentilator muß man bebenten, baß wir in den Kammern nicht mit Luftvolumen, sondern mit Luftgewichten rechnen muffen, und muß ihn also minbestens zweimal am Tage etwas regulieren, um den Unterschied zwischen der Tages- und Nachttemperatur auszugleichen. -Bersuche, einen Bentilator zwischen dem Gloverturm und der ersten Kammer aufzustellen, mißgluckten Benker, wegen bes viel größeren Angriffes burch die heißen, mit Wasserdampf beladenen Gase; auch erforderte er dort viel größere Dimenstonen und Rraft als die am Eube bes Spstems aufgestellten Bentila-Sogar Bentilatoren mit Umhullung von Bolvicfteinen, wie fie fich bei ber Salzsäurefabritation bewährt haben, wurden versucht.

Bugmeffer (Anemometer).

Früher (S. 278) ift gesagt worden, daß das Combessche Windflügel= anemometer sich zur Regulierung bes Ofenganges nicht eignet, weil es ein zu leicht verletbares Inftrument ift. Wir müffen aber boch auf andere Anemometer hinweisen, die sich vorzüglich dazu eignen, zur Kontrolle des Zuges zu dienen. Bunachst das ichon von Poclet angegebene Differentialanemometer, welches febr genau wird, wenn man es (nach Fletcher) mit Ather füllt und noch anderweitig modifiziert, und wenn man (nach Hart und Swan) dem Schenkelrohre eine bedeutende Neigung gegen die Horizontale gibt, so daß der Unterschied im Niveau der beiden Schenkel sich über eine große Länge verteilt und mit größerer Während das ursprüngliche Pécletsche Genauigkeit abgelesen werben kann. Anemometer für so geringe Zuggeschwindigkeiten, wie sie ein Schornstein gibt, nicht brauchbar ist, so ist dies schon der Fall mit der Modifikation von Fletcher (beschrieben im Third Annual Report on the Alkali Act, 1863, by the Inspector, for 1866, p. 54 seq.), und noch mehr mit der Modifikation von Swan (konstruiert 1869, beschrieben in Transactions of the Newcastleupon-Tyne Chemical Society, Jan. 26, 1871; vorgeschlagen auch unabhängig bavon schon von Peter Hart, Chem. News 1870, 21, 200). Das physikalische Prinzip, auf dem dieses Anemometer beruht, ist dieses: daß ein Luftstrom, welcher bei dem offenen Ende einer Röhre vorbeistreicht, darin ein partielles Bakum hervorruft. Eine Anwendung dieses Prinzips kann man in einem bekannten Spielzeug sehen, in welchem man eine Flüssigkeit in einem Glasrohre mehrere Zoll in die Höhe steigen läßt, indem man durch eine andere Röhre über sein offenes Ende hinwegbläst; bies beweist die Entstehung einer Luftverditnnung in dem ersten Rohre. Wenn man also ein gerades Rohr durch ein Loch in dem Mauerwert eines Rauchkanals oder Schornsteins, oder in der Wand eines Bleirohrs zum Abzug der Kammergase u. s. f. einführt, so daß der Gasstrom in dem

Ranal quer bei bem offenen Ende des Rohres vorbeistreicht, so wird darin ein partielles Bakum gebildet werden, proportional zu der Geschwindigkeit des Stromes. Einer solchen Röhre wird sich aber auch die sangende Wirtung des Schornsteines selbst mitteilen, abgesehen von der Saugung, welche durch das Borbeistreichen des Stromes vor ihrer offenen Mündung entsteht, und für den gegenwärtigen Zweck muß man diese beiden Kräfte unterscheiden. Um dieses zu bewirken, muß man zwei Röhren in den Schornstein einführen, wovon die eine gerade endigt, die andere so gebogen ist, daß die Biegung dem Luftstrome entgegensteht; beide Enden sind offen. Beide Röhren werden num die Luftvoerdinnung durch die Saugkraft des Kamins ersahren; aber in dem geraden Rohre wird diese vermehrt werden durch die Saugkraft der daran vordeisstreichenden Luft, während sie in dem gebogenen Rohre vermindert wird durch

Fig. 240.

I

ţ

ben Drud der hineinblasenden Lust. Die Differenz zwischen der Saugkraft beider Röhren wird also der Wirlung des Luststromes in dem Ramine zuzusschreiben sein, und es bleibt nur übrig, diese Differenz zu messen, sum darans die Geschwindigkeit des Luststromes abzuleiten. Zu diesem Zwecke werden die beiden Röhren mit einer U-förmigen Glasröhre verdunden, welche Wasser oder eine andere Flüssigkeit enthält; das Wasser wird dann in dem einen Schenkel in einem der Saugungsdifferenz entsprechenden Grade emporsteigen; da die saugende Krast des Schornsteins gleichmäßig auf beide Schenkel wirkt, so wird sie eliminiert, und die Niveaudisserenz entspricht nur der verschiedenen Wirtung, welche der Luststrom auf das gerade Rohrende, an dem er vordeistreicht, und auf das gebogene, in welches er hineinbläst, ausübt. Da diese Wirtung mit der Geschwindigkeit des Luststromes steigt und fällt, so kann man die letztere darans abseiten. Wasser Gignet sich zur Füllung der U-Röhre nur dei Lustsströmen von größerer Geschwindigkeit als 1,5 m in der Sekunde; darunter wird

die Niveaudifferenz zu klein und ungenau und die Reibung an den Rohrwänden absorbiert einen zu großen Anteil berselben. Fletcher überwand die daraus entstehenden Schwierigkeiten folgendermaßen. Um die Reibung zu vermindern, wendete er zunächst, statt einer einfachen U-Röhre von etwa 1 cm Durchmesser, zwei Cylinder aa' von 10 cm Durchmesser an, welche am Boden durch eine kleine Röhre b verbunden sind (Fig. 240 a. v. S.). Indem nun die Oberfläche, auf welche der Druck ausgelibt wird, hundertfach, dagegen der Umfang, an welchem die Reibung stattfindet, nur zehnfach vergrößert wird, steigert sich auch die Empfindlichkeit um bas Zehnfache. Um bas Steigen und Fallen der Fluffigteit genau beachten zu können, dienen metallene Schwimmer cc, mit einer fehr feinen, auf der Drehbank eingeritten Horizontallinie, und der mit Ronius und sehr feiner Schraubenabjustierung versehene Maßstab d erlaubt ben Niveauunterschied bis auf ¹/₁₀₀₀ Zoll (gleich 0,025 mm) genau zu messen. ist dies bei Anwendung von Wasser nicht möglich, weil dessen Beweglichkeit zu gering ist, infolge von Abhäsion an dem Glase; da aber diese bei Ather nur 1/2000 so groß ist (nach Bersuchen von Fletcher), so tann man durch Fullung mit bem letteren jede beliebige Genauigkeit erreichen. Die Figur zeigt zugleich. wie die beiden Glasröhren e und f vermittelst des Korkes g in eine Offnung des Zugrohres k senkrecht zur Zugrichtung, aber die Biegung von f berfelben gerade entgegenstehend eingesetzt und durch Gummischläuche hi mit den Gefäßen a a' verbunden sind.

Das Fletchersche Anemometer ist später bedeutend vereinfacht und in ein U=Rohr mit Noniusablesungen verwandelt worden ("Taschenbuch für die Sodaindustrie u. s. w.", 1. Aufl., S. 85).

In dem ursprünglichen Aufsate von Fletcher ist die mathematische Entwickelung der Gesetze für Ermittelung des Verhältnisses der Ablesungen zur Geschwindigkeit der Luftströme enthalten, und diese ist auch in der ersten Aufslage dieses Werkes S. 312 bis 314 (vergl. auch S. 612) wiedergegeben worden. Wir geben hier nur die Schlußformel zur Ermittelung der Geschwindigkeit des Gasstromes v aus der Höhe der Äthersäule (vom spez. Gew. 0,740) = p, für Temperaturen t (in Fahrenheitgraden) und Barometerdrucken k (in englischen Zollen):

$$v = \sqrt{p \frac{29,92}{h} \times \frac{519}{459 + t}} \times 28,55.$$

Die auf S. 495 ff. folgende Tabelle für die den verschiedenen Ablesungen des Anemometers entsprechenden Geschwindigkeiten gibt die Werte für die Formel

$$v=28,55 \sqrt{p};$$

die Tabelle S. 498 ff. dient zur Korrektur für die Bariationen in der Temperatur des Gasstromes. Die Korrektionen für kleine Bariationen im Barometerdruck sind meist nicht erheblich, können aber durch Multiplikation des aus den beiden erwähnten Tabellen abgeleiteten Wertes mit $\frac{29,92}{h}$ für englische Zoll oder $\frac{760}{h}$ für Millimeter gemacht werden.

Labelle dur Berechnung der Luftgeschwindigkeit mit dem Ather= manometer, nach der Formel $v=28,55\sqrt{p}$.

Lemperatur 60° F. = 15,55° C. Barometer 760 mm.

Die Ablesungen der ersten Spalte, in englischen Zollen, sind auf Millimeter Walkipliation mit 25,40, die der zweiten Spalte, in engl. Fuß, auf Meter mit 0,3048 zu reduzieren.

## Meinngen	teit der Luft in	, ,	Gejdwindig=
0.001 0.002 0.003 0.004 0.005 0.006 0.006 0.006 0.007 0.006 0.007 0.008	l		feit der Luft in
0.08 0.004 0.005 0.006 0.006 0.007 0.008 0.007 0.008 0.009 0.009 0.009 0.0010 0.0010 0.0010 0.0011 0.004		engl. Zoll	Fuß per Set.
0,006 0,007 0,007 0,008 0,003 0,004 0,	5 5,342	0,069	7,500
0.006 2.019 0.007 2.309 0.008 2.554 0.041 0.041 0.042 0.043 0.043 0.044 0.045 0.045 0.045 0.049 0.049 0.050	· ·	0,070	7,554
0.007 2,212 0,038 0.008 2,388 0,040 0.009 2,700 0,041 0.010 2,886 0,042 0.011 2,94 0,043 0.043 0.045 0.046 0.047 0.048 0.049 0.049 0.050		0,071	7,608
0.007 0.008 0.009 0.004 0.005 0.005 0.005 0.005		0,072	7,661
1.009 2,56, 0,010 2,86 0,042 0,011 2,94 0,043 0,044 0,045 0,045 0,045 0,045 0,048 0,049 0,050	5,638	0,073	7,713
2,70g 0,010 2,85g 0,042 0,043 0,043 0,044 0,045 0,046 0,047 0,048 0,049 0,050	5,710	0,074	7,766
2,8% 0,042 0,043 0,044 0,044 0,045 0,045 0,047 0,048 0,049 0,050	5,781	0,075	7,819
0.043 0.044 0.045 0.045 0.045 0.047 0.048 0.049 0.049	5,851	0,076	7,871
0,044 0,045 0,046 0,047 0,048 0,049 0,050	5,921	0,077	7,922
0,046 0,047 0,048 0,049 0,050	5,989	0,078	7,974
0,046 0,047 0,048 0,049 0,050	6,056	0,079	8,025
0.048	6,123	0,080	8,075
0.048	6,189	0,081	8,125
0,049	6,255	0,082	8,175
0,050	6,320	0,083	8,225
1 0.00	6,384	0,084	8,275
	6,448	0,085	8,324
280	6,510	0,086	8,373
8 388 0,052	6,572	0,087	8,421
9 3,936 0.053	6,634	0,088	8,469
	6,695	0,089	8,517
1100	6,756	0,090	8,56 5
4,187 0,056	6,816	0,091	8,613
058	6,876	0,092	8 ,660
4,330 O.058 O.059	6,935	0,093	8,707
4,428 0.059	6,993	0,094	8,754
co4 \ 0.061	7,051	0,095	8,800
4,691 0,062	7,109	0,096	8,846
MB 4,777 0,065	7,166	0,097	8,892
(M) 4,862 0,06	4 7,223	0,098	8,938
0,030 4,945 0,06	1	0,099	8,983
0,06	6 7,335	0,100	9,028
5,107 0,06		0,102	9,118
$100 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ $		- 1	9,207
1/84 5,265	38 7,445	0,104	J,4U1

Ablejungen in	Geschwindig= teit der Luft in	Ablesungen in	Geschwindigs feit der Luft in	Ablefungen in	Geschwindigs keit der Luft in
engl. Zoll	Fuß per Set.	engl. Zoll	Fuß per Set.	engl. Zoll	Fuß per Set.
0,106	9,295	0,192	12,51	0,278	15,06
0,108	9,383	0,194	12,57	0,280	15,11
0,110	9,469	0,196	12,64	0,282	15,17
0,112	9,554	0,198	12,71	0,284	15,23
0,114	9,639	0,200	12,77	0,286	15,28
0,116	9,724	0,202	12,83	0,2 88	15,33
0,118	9,808	0,204	12,90	0,290	15,88
0,120	9,891	0,206	12,96	0,292	15,44
0,122	9,972	0,208	18,02	0,294	15,49
0,124	10,053	0,210	13,08	0,296	15,54
0,126	10,13	0,212	13,15	0,298	15,59
0,128	10,21	0,214	13,21	0,300	15,64
0,130	10,29	0,216	13,27	0,302	15,70
0,132	10,37	0,218	13,33	0,304	15,75
0,134	10,45	0,220	18,39	0,306	15,80
0,136	10,53	0,222	13,45	0,308	15,85
0,138	10,60	0,224	13,51	0,810	15,90
0,140	10,68	0,226	13,57	0,312	15,95
0,142	10,76	0,22 8	13,63	0,314	16,00
0,144	10,83	0,230	13,70	0,316	16,05
0,146	10,91	0,232	13,76	0,318	16,10
0,148	10,98	0 ,234	13,82	0,320	16,15
0,150	11,06	0,236	13,88	0,322	16,20
0,152	11,18	0,23 8	13,94	0,324	16,25
0,154	11,20	0,240	13,99	0,326	16,30
0,156	11,27	0,242	14,05	0,328	16,35
0,158	11,34	0 ,244	14,11	0,330	16,40
0,160	11,42	0,246	14,17	0,332	16,45
0,162	11,49	0,24 8	14,23	0 ,334	16,50
0,164	11,56	0,250	14,2 8	0,336	16,55
0,166	11,63	0,252	14,34	0,338	16,60
0,168	11,70	0,254	14,40	0,340	16,65
0,170	11,77	0,256	14,45	0 ,34 2	16,70
0,172	11,84	0,2 58	14,50	0,344	16,75
0,174	11,91	0,260	14,56	0,346	16,80
0,176	11,98	0,262	14,62	0,34 8	16,85
0,178	12,05	0,264	14,68	0,350	16,89
0,180	12,11	0,266	14,74	0,352	16,94
0,182	12,18	0,268	14,79	0 ,354	16,99
0,184	12,25	0,270	14,84	0,356	17,04
0,186	12,31	0,272	14,90	0,358	17,09
0,188	12,38	0,274	14,96	0,360	17,13
0,190	12,45	0,276	15,01	0,362	17,18

Ablejungen in	Geschwindigs teit der Luft in	Ablejungen in	Geschwindig= feit der Luft in	Ablesungen in	Geschwindigs feit der Luft in
engl. Zoll	Fuß per Set.	engl. Zoll	Fuß per Set.	engl. Zoll	Fuß per Set.
0,364	17,23	0,430	18,72	0,496	20,10
0 ,366	17,28	0,432	18,77	0,498	20,14
0,368	17,33	0,434	18,82	0,500	20,18
0, 370	17,37	0,436	18,86	0,510	20,38
0,372	17,42	0,438	18,90	0,520	20,58
0,374	17,47	0,440	18,94	0,530	20,78
0, 376	17,52	0,442	18,99	0,540	20,98
0,378	17,56	0,444	19,03	0,550	21,17
0,380	17,60	0,446	19,07	0,560	21,37
0,382	17,65	0,448	19,11	0,570	21,56
0,384	17,70	0,450	19,15	0,580	21,75
0 ,386	17,75	0,452	19,20	0,590	21,94
0,388	17,79	0,454	19,24	0,600	22,12
0,390	17,83	0,456	19,28	0,610	22,30
0,392	17,88	0,458	19,32	0,620	22,48
0,394	17,93	0,460	19,36	0,630	22,66
0 ,396	17,98	0,462	19,41	0,640	22,84
0,398	18,02	0,464	19,45	0,650	23,02
0,400	18,06	0,466	19,49	0,660	23,20
0,402	18,11	0,468	19,53	0,670	23,38
0,404	18,16	0,470	19,57	0,680	23,55
0,406	18,20	0,472	19,62	0,690	23,72
0, 408	18,24	0,474	19,66	0,700	23,89
0,410	18,28	0,476	19,70	0,750	24,73
0,412	18,33	0,47 8	19,74	0,800	25,54
),414	18 ,3 8	0,480	19,78	0,850	26,32
0,416	18,42	0,482	19,82	0,900	27,08
), 4 18	18,46	0,484	19,86	0,950	27,83
.420	18,50	0,486	19,90	1,000	28,55
,422	18,5 5	0,488	19,94	1,250	31,93
A24	18,6 0	0,490	19,98	1,500	34,97
,4 26	18,64	0,492	20,02	1,750	37,77
,428	18,68	0,494	20,06	2,000	40,37

Tabelle der Werte von $\sqrt{\frac{519}{459+t}}$ für Werte von t von 0 bis 1000 zur Temperaturkorrektion.

t find die Grade nach Fahrenheit, zurückzuführen auf Grade Celsius nach der Formel:

$$t_1 = \frac{(t-32) 5}{9}$$
.

519 459 + t 0,8010 0,7985 0,7960 0,7936 0,7912 0,7888 0,7865 0,7842 0,7819 0,7786 0,7763 0,7741 0,7729
0,7985 0,7960 0,7936 0,7912 0,7888 0,7865 0,7842 0,7819 0,7786 0,7763 0,7741 0,7729
0,7960 0,7936 0,7912 0,7888 0,7865 0,7842 0,7819 0,7786 0,7763 0,7741 0,7729
0,7936 0,7912 0,7888 0,7865 0,7842 0,7819 0,7786 0,7763 0,7741 0,7729
0,7912 0,7888 0,7865 0,7842 0,7819 0,7786 0,7763 0,7741 0,7729
0,7888 0,7865 0,7842 0,7819 0,7786 0,7763 0,7741 0,7729
0,7865 0,7842 0,7819 0,7786 0,7763 0,7741 0,7729
0,7842 0,7819 0,7786 0,7763 0,7741 0,7729
0,7819 0,7786 0,7763 0,7741 0,7729
0,7786 0,7763 0,7741 0,7729
0,7763 0,7741 0,7729
0,7741 0,7729
0,7729
^ ==-
0,7707
0,7685
0,7663
0,7641
0,7619
0,7598
0,7577
0,7556
0,7535
0,7514
0,7494
0,7474
0,7454
0,7434
0,7414
0,7394
0,7375
0,7356
0,7337
0,7318
0,7299
0,7280

t Grade F.	$\sqrt{\frac{519}{459+t}}$	t Grade F.	$\sqrt{\frac{519}{459+t}}$	t Grade F.	$\sqrt{\frac{519}{459+t}}$
525	0,7261	685	0,6736	845	0,6309
530	0,7243	690	0,6721	850	0,6297
535	0,7225	695	0,6706	855	0,6285
540	0,7207	700	0,6691	860	0,6278
545	0,7189	705	0,6676	865	0,6261
550	0,7171	710	0,6662	870	0,6249
555	0,7153	7 15	0,6648	875	0,6237
560	0,7137	72 0	0,6634	880	0,6225
565	0,7119	725	0,6620	885	0,6214
570	0,7102	73 0	0,6606	890	0,6203
575	0,7085	735	0,6592	8 95	0,6192
5 80	0,7068	74 0	0,6578	900	0,6181
585	0,7051	745	0,6565	905	0,6169
590	0,7034	750	0,6552	910	0,6158
595	0,7017	755	0,6538	915	0,6147
600	0,7000	760	0,6524	920	0,6136
605	0,6983	76 5	0,6511	925	0,6125
610	0,6967	770	0,649 8	930	0,6114
615	0,6951	775	0,6485	935	0,6103
620	0,6935	7 80	0,6472	940	0,6092
625	0,6919	785	0,6459	945	0,6081
63 0	0,6903	790	0,6446	950	0,6070
635	0,6887	7 95	0,6433	955	0,6059
640	0,6871	800	0,6420	960	0,6048
645	0,6856	805	0,6407	965	0,6037
650	0,6841	810	0,6395	970	0,6026
655	0,6826	815	0,6382	975	0,6015
660	0,6811	820	0,6369	980	0,6004
66 5	0,6796	825	0,6357	985	0,5994
670	0,6781	830	0,6345	990	0,5984
675	0,67 66	835	0,6333	995	0,5974
6 80	0,6751	84 0	0,6321	1000	0,5964

Wenn man den Druck in Millimetern abliest, so substituiert man sür 29,92 überall die Zahl 760. Statt der Konstanten 28,55, welche sür Zoll und Fuß gilt, nimmt man sür Metermaß 1,727, so daß die Formel, wenn o' die Geschwindigkeit in Metern pro Sekunde und p' Ablesungen in Millimetern bedeutet, folgende Gestalt annimmt:

$$v'=1,727$$
 $\sqrt{p'}$.

(Tabellen, welche nach dieser Formel für metrische Maße und Celsiusgrabe berechnet sind, finden sich in des Verfassers "Chemisch-technische Untersuchungs-methoden, 4. Aufl. I, 165.)

Eine Korrektion für die verschiedene Ausdehnung des Äthers im Instrumente selbst ist meist nicht nötig, da dieses nur der gewöhnlichen Temperatur ausgesetzt ist; sie beträgt für je 10° F. (gleich 5,55° C.) Abweichung von 60° F. = 15,55° C. nur etwa 1 Proz. der Geschwindigkeiten, welche die Tabelle angibt; bei niedrigerer Temperatur als 60° F. mehr, bei höherer weniger.

Um die Ablesung genauer zu machen, liest man erst die Höhe in einem beliebigen Schenkel des Instrumentes ab, kehrt dann den Strom um, indem man das Rohr e mit a und f mit a₁ in Berbindung sett, liest wieder ab und erfährt so das Doppelte des Druckunterschiedes, welchen die Saugung bei f hervorgerusen hat. Die so gesundene Zahl wird auf der Tabelle I abgelesen, und nach der Tabelle II sür die Temperatur korrigiert. Wenn z. B. die erste Ablesung 1,039, die zweite, nach Umkehrung des Stromes, 0,861 war, so ist die Differenz 0,178. Nach Tabelle I ist die entsprechende Stromgeschwindigkeit 12,05 Fuß per Sekunde, jedoch nur, wenn die Temperatur des Luftstromes 60° F. war; ist sie z. B. 520° F., so muß man nach Tabelle II mit 0,7280 multiplizieren, und erhält also 12,05 × 0,7280 = 8,772 als wahre Geschwindigkeit.

Dieses Instrument wird nicht durch Ruß, Hitze und korrosive Dämpse beeinflußt; man kann es in einiger Entfernung von dem zu probierenden Kaminrohre aufstellen, wenn man längere Gummischläuche anwendet, und man kam
es natürlich sowohl für saugende Ströme als für pressende (Bentilatoren u. s. w.)
und als Windmesser selbst anwenden.

Wie jedes Anemometer zeigt freilich auch das Fletchersche nur den Druck an der Stelle, wo sich sein empfangender Teil gerade befindet, und man muß mit Rücksicht darauf die Röhren e und f so weit einführen, daß sie auf etwe ein Sechstel des Durchmessers in das Rohr reichen, an welcher Stelle eine der mittleren fast gleiche Geschwindigkeit in demselben herrschen soll; doch ist gerade dieser Punkt noch sehr zweiselhaft, und es ist die jetzt kein Mittel bekannt, die absoluten Gasmengen, welche durch einen Kanal von irgend erheblicherem Duerschnitt streichen, mit Sicherheit zu messen.

Fletchers Instrument ist von Swan in folgender Art verbessert worden (wobei dieser übrigens zu der ursprünglichen Konstruktion von Péclet zurücktehrte, die außerdem ichon früher von Bart, Chem. News 21, 200, empfohlen worden war). Statt ber weiten Cylinder nimmt er eine U-Röhre von nur 3 mm Durchmesser, ebenfalls in der Biegung bedeutend verengert, um die Schwankungen zu verringern. Die Röhre ift 25 cm lang, und in einer Reigung von 1:10 gelegt; jeder Schenkel hat eine Skala und Nonius, der letztere zum Teil von Glas und zu gleicher Zeit die Stala und die Röhre überdedend, fo daß man mit Leichtigkeit auf 1/100 Zoll (gleich 1/4 mm) ablesen kann. Enden der Röhre stehen in Berbindung mit einem Zweiweghahn, so bag man die Umkehrung ihrer Berbindung mit den im Zugkanal befindlichen Röhren ohne Lösung einer Berbindung bewirken kann. Fig. 241 wird dies näher erläutern, wo jedoch das Instrument von oben gesehen abgebildet ist, so bak die Neigung der Röhre gegen die Bertikale nicht daran zu erkennen ift. Es steht auf einem mit Stellschrauben und Wasserwage versehenen Gestelle. übrigen wird das Instrument genau wie das Fletchersche angewendet; durch

bie Neigung von 1:10 nimmt aber bie Atherfäule die zehnfache Länge in ber Röhre ein, als ihrer Höhe entspricht, und die Ablesung auf 1/100 Zoll, welche mit größter Leichtigkeit gemacht werben kann, gibt basselbe Resultat, wie diejenige auf 1/1000 Boll in dem Fletcherschen Instrumente, welche sehr mubsam und zeitraubend ift. Zwar hatte Fletcher wegen ber größeren Reibung fich gegen enge Röhren erklärt; aber bei Anwendung von Ather ist die Reibung auch für engere Röhren ganz und gar zu vernachlässigen, wie Swan auch bei Renerdings ift Fletcher felbft von feinen weiten Baffer gefunden hat. Cylindern mit Schwimmer auf gewöhnliche U-Röhren zurlichgekommen. Swansche Anemometer muß immer genau horizontal seiner Längsrichtung nach aufgestellt werden; bagegen tann man es sich ersparen, auch querüber genau zu nivellieren, wenn man einmal die Ablefung in einem Schenkel macht, bann burch ben Zweiweghahn ben Strom umtehrt, wieder in demfelben Schenkel abliest und die kleinere Bohe von der größeren abzieht; badurch erfährt man, wie bei Fletchere Instrument bie gewunschte Differeng, ohne in beiben Schenteln ablesen zu müssen, was absolute Horizontalstellung auch querüber erfordern wurde. Man erfahrt die Buggeschwindigkeit bei Swans Infrument eben-

falls aus Fletchers Tabelle, indem man unr die Ablesungen durch 10 bividiert. Der Bert dieser Berbesserung ist übrigens zweiselhaft, da man die Höhe ber Athersläche in dem schiesen Rohre nicht entsernt mit derselben Genauigkeit

Fig. 241.

wie in einem geraben Rohre ablefen tann. Dasselbe Prinzip zeigt auch bas auf S. 502 abgebildete Manometer (Fig. 242).

Andere Zugmeffer sind z. B. der von Kret (Dingl. polyt. Journ. 190, 16), von Ramsbottom (ebenda 180, 334), von Scheurer-Restner (ebenda 206, 448 und 222, 427); teiner derselben scheint an Empsindlichkeit mit dem Fletcherschen wetteifern zu können und soll auf sie nur verwiesen werden. Das recht sinnreiche Anemometer von Hurter (Dingl. polyt. Journ. 229, 160) eignet sich nur für den Laboratoriumsgebrauch. Bergl. auch Bourdon's Multiplikations-Anemometer, Compt. rend. 94, 5.

Fryers Anemometer soll nach dem englischen Inspektionsberichte filt 1877/78, S. 68, wo es beschrieben und abgebildet ist, das feinste aller solcher Instrumente sein. Es besteht aus zwei uhrglassörmig gewöldten Aupferplatten, zwischen welchen eine britte ähnliche Platte an einer langen Spiralseder son oben herkommend) aufgehängt ist. Rings um dies mittlere Platte schließt eine mit Kautschuflösung getränkte dunne Membran den Raum nach unten und oben dicht ab und erzeugt so zwei abgeschlossene Kammern. Ühnliche Membranen im

Bentrum gestatten eine kleine vertisale Bewegung der Achse, an welcher die Bentralscheide aufgehängt ist. Die Spiralseder hängt an einer Röhre, welche durch eine Schraubenmutter gehoben oder gesenst werden kann. Iede Umdrehung der Schraubenmutter hebt oder senkt die Röhre um 10 engl. Zoll, und da ihr Umsang in 100 Tle. geteilt ist, so kann man 1/1000 engl. Zoll (gleich etwa 1/40 mm) ablesen. Zwei einander gegenüber stehende Schneiden am unteren Teile der Röhre gestatten die genaue Einstellung auf einen gewissen Punkt. Die obere und untere Kammer sind mit Hähnen versehen. Wenn nun diese durch Kantschläuche mit den Röhren in Berbindung gesetzt werden, in denen man eine Druckdisserenz messen will, so wirst diese auf die große Oberstäche der mitteleren Scheibe, wodurch die Spiralseder gehoben oder gesenst wird. Man dreht dann die Schraubenmutter, die die beiden Schneiden wieder genau gegenüber stehen, was man durch ein Mitrostop und Mitrometer beobachtet. Man kann

hierburch einen Druck von 1/2000 engl. Zoll noch mit Sicherheit beobachten. Das Instrument ist freilich etwas voluminos, und nur wenig verbreitet.

Kuhlmann (Sohn) schlägt vor, gefärbte Dämpfe am Fuße bes Schornsteins zu entwickeln und den Zeitraum zu beobachten, welchen sie brauchen, um an der Mindung anzulangen (Chem. Industrie 1878, S. 137; aus Année industr. 1878, p. 67). Ein ähnliches Prinzip (Entwickelung eines Nebels von Schwefelsäuredämpfen) hatte schon Fletcher angewendet.

R. Walter in Mailand (briefliche Mitteilung) verwendet dazu ein mit etwas Brom beschicktes Fläschchen, durch dessen Stopfen ein turzes, oben und unten offenes, sowie ein ebenfalls beiderseitig offenes, aber außen rechtwinklig abgebogenes und dort 1 m langes Glasrohr, beide von 5 bis 6 mm lichter Weite, gehen. Letteres steht durch ein turzes Kautschultröhrchen mit Quetschhahn in Berbindung mit einem in der Ofen= oder Kammerwand eingesetzen, gleich weiten Röhrchen. Man setzt den Stopfen mit beiden Röhren auf das (soust mit einem Glasstopfen verschlossene) Bromfläschchen auf, öffnet den Quetschhahn und beobachtet nun, wie viel Setunden der Brombampf braucht, um das wage-

rechte, meterlange Glasrohr zu burcheilen. Diefer Meine Apparat eignet sich nementlich auch filr außerst geringe Zugstärlen, z. B. in Sulfatmuffelöfen.

Ein sehr empfindlicher Drudmesser wird von E. Bogt beschrieben (Journ. f. pratt. Chem. 14, 284). Der Drud wird an der Bewegung einer kleinen Luftblase beobachtet, welche in einem horizontal liegenden, 4 bis 5 mm weiten, kalibrierten Glasrohre spielt. Das Glasrohr ist übrigens mit Wasser ober einer anderen Flüssigkeit gefüllt und steht beiderseits mit je einer am Boden tubulierten Flasche in Berbindung. Die eine ist 15 bis 16 cm, die andere 6 bis

8 cm weit; in beiben steht die Flüssigkeit gleich hoch. Auf ben Spiegel der einen (weiteren) kann man durch geeignete Borrichtungen den in den Bleiskammern herrschenden Druck wirken lassen und dann dessen Größe an dem Stande der Luftblase beobachten. Je größer der Unterschied der Weite des Röhrchens und der Flaschen ist, um so empfindlicher arbeitet der Apparat. Es sind Einrichtungen getrossen, vor dem Gebranche ein Luftbläschen in das horizontale Röhrchen eintreten zu lassen, und nach dem Gebranche wiederum gleiches Niveau in den beiden Flaschen herzustellen.

Ein febr einfacher Drudmeffer, welcher aber filr gewöhnliche Zwede ganz genugend genau ift, ift in Fig. 242 gezeigt (aus Gorel, Industr. Chim., p. 142). Das Rohr a hat eine Neigung gegen bie Bagerechte von 1:10; es befist am einen Ende eine Erweiterung b von 4 bis 5 cm Durchmeffer, auf welche mittels bes Rautschutrohres o der zu messende Drud wirkt. Messung von Sangfräften verbindet man das Rautschufrohr mit d.) Der Druckmesser wird mit verbiluniem und burch Fuchsin u. bergl. rot gefärbtem Beingeist gefüllt. Da man die Bewegung ber Fluffigkeit in ber Angel b vernachluffigen fann, so entspricht jede Bewegung der Flüssigkeit in dem Rohre a, gemeffen auf bem Maßstabe e, einem Zehntel ber wirklichen Drudhöhe. Wäre z. B. jeber

Behntel ber wirklichen Drudhöhe. Wäre z. B. jeder Grad der Stala gleich 1 mm, so würde er einen wahren Drud von 0,1 mm ausgeigen. Am besten versetzt man vor jeder Beobachtung die Flüssigkeit in Bewegung, um die störende Bewegung der Reibung in dem engen Rohre zu beseitigen.

Renerdings sind Differentialmanometer sehr allgemein in Gebrauch gekommen, und scheinen in der Tat allen anderen voranzustehen. Es gibt schon viele Formen derselben, von denen am besten bekannt wohl das Instrument von Prof. Seger ist (Deutsch. Pat. Nr. 19426), welches in Fig. 243 dargestellt ist. Das kalibrierte U-Rohr A trägt oben zwei chlindrische Erweiterungen B und C von gleichem Durchmesser. Das Brett, auf dem es befestigt ist, trägt noch einen

Fig. 243.

verschiebaren Maßstab D, welcher durch die Schlitze aa und Schraubstifte bb stellbar ist. Das U-Rohr ist mit zwei nicht mischbaren Flüssteiten angefüllt, z. B. mit schwerem Parafsinöl und verdünntem, gefärbtem Weingeist von beisnahe demselben spezisischen Gewicht, in solcher Art, daß der Nullpunkt der Stala D genau auf die Berührungslinie der beiden Flüssigteiten bei X eingestellt werden kann. Wirkt nun eine Saugkraft auf die Obersläche der Flüssigteit in C, welche sie in diesem Teile des Rohres aufzusteigen zwingt, so wird der Punkt X in mehrsach größerem Verhältnis erniedrigt, entsprechend dem Unterschiede in den Querschnitten des engen Teiles von A und der Erweiterung in C. Wenn z. B. die Querschnitte im Verhältnisse 1:20 stehen, so wird ein Oruckuntersschied von 1 mm durch ein Sinken des Punktes X im Vetrage von 20 mm ausgezeigt werden. Der Maßstab ist so eingeteilt, daß er den in Millimetern Wasser ausgedrückten Oruck anzeigt.

Sehr zweckmäßig ist auch das Anemometer von A. König (geliefert von Dr. H. Geißlers Nachfolger, Franz Müller in Bonn), welches auf demselben Prinzip wie das Segersche beruht, aber noch handlicher ist, indem die kommunizierenden Röhren konzentrisch angebracht sind; Abbildung und Besschreibung in des Verfassers Taschenbuch für Sodafabrikation, 2. Aufl. (1892), S. 106.

Berechnung des Volumens von feuchten Kammergasen bei höherer Temperatur bei verschiebener Stärke der Kammersäure.

Bei allen die Kammersäure betreffenden Berechnungen muß man nicht nur die Unterschiede zwischen der herrschenden Temperatur und Druck gegenüber 0º und 760 mm, sondern auch den Feuchtigkeitszustand der Rammeratmosphäre berücksichtigen. Augenscheinlich ist es untunlich, dies nach der Annahme zu tun. daß die Wasserdampsspannung in der Kammer dieselbe wie unter gewöhnlichen Bedingungen ist; die Gegenwart der Schwefelfäure, nicht nur am Boden, sondern überall in der Nebelform verbreitet, verändert die Spannung je nach der verschiedenen Konzentration der Säure. Mittels der auf S. 164 und 165 gegebenen Tabellen von Regnault und Sorel könnte man die Berechnungen in richtiger Weise ausführen; aber es ist bequemer, sich ber auf S. 505 wiebergegebenen von Sorel berechneten Tabelle zu bedienen, welche unmittelbar bas von einem Rubikmeter Luft, angenommen zu 00 und 760 mm Drud, eingenommene Bolumen angibt, nachbem basselbe mit verdünnter Schwefelfaure von verschiedener Temperatur und Starte, aber ohne Anderung bes Drudes ins Gleichgewicht gebracht worden ift. Die Tabelle zeigt also ben Einfluß ber Temperaturerhöhung, gleichzeitig mit bem der Wasserdampfspannung bei der betreffenden Temperatur in Gegenwart von Schwefelsäure verschiebener Konzentrationsgrade. Auf Abweichungen des Druckes von 760 mm ist babei keine Rücksicht genommen; man kann biese durch Multiplikation des in der Tabelle gefundenen Wertes mit $\frac{760}{h}$ in Rechnung

ziehen, wobei h den Barometerstand in Millimetern bedeutet.

1,085 1,108 1,132 1,084 1,107 1,131 1,083 1,105 1,129 1,082 1,104 1,128 1,080 1,102 1,122 1,079 1,109 1,121 1,077 1,099 1,119 1,076 1,096 1,114 1,076 1,096 1,114 1,076 1,096 1,114 1,076 1,094 1,114 1,074 1,094 1,114 1,074 1,094 1,111 1,074 1,094 1,111 1,074 1,094 1,111 1,074 1,094 1,111 1,074 1,093 1,111 1,074 1,093 1,111 1,074 1,093 1,111 1,074 1,093 1,111 1,074 1,093 1,111 1,074 1,093 1,111 1,074 1,093 1,111 1,074 1,093 1,111 1,074 1,093 1,111		20° 25°	30°	35°	40.	45	50	550	•09	65°	70•	750	80°	85•	900	95•
1,042 1,062 1,084 1,105 1,131 1,042 1,062 1,083 1,105 1,129 1,041 1,060 1,082 1,103 1,125 1,040 1,060 1,080 1,102 1,125 1,040 1,060 1,080 1,102 1,121 1,040 1,069 1,079 1,121 1,039 1,059 1,077 1,099 1,119 1,038 1,057 1,076 1,096 1,114 1,038 1,057 1,076 1,096 1,114 1,038 1,056 1,076 1,096 1,114 1,038 1,056 1,075 1,096 1,114 1,038 1,056 1,076 1,094 1,114 1,038 1,056 1,074 1,094 1,114 1,038 1,056 1,074 1,094 1,111 1,037 1,056 1,074 1,093 1,111 1,037 1,040 1,040 1,111 1,111 1,037 1,040 1,041	1,063		1,132	1,160	1,192	1,225	1,263	1	1	ļ	1	1	1	1	ı	1
1,042 1,062 1,083 1,105 1,129 1,041 1,061 1,082 1,104 1,128 1,040 1,060 1,080 1,102 1,125 1,040 1,060 1,080 1,102 1,122 1,089 1,059 1,079 1,100 1,121 1,089 1,058 1,077 1,098 1,119 1,088 1,057 1,076 1,096 1,118 1,088 1,057 1,076 1,096 1,114 1,088 1,056 1,075 1,095 1,114 1,088 1,056 1,075 1,094 1,114 1,088 1,056 1,075 1,094 1,114 1,088 1,056 1,074 1,094 1,113 1,087 1,056 1,074 1,093 1,112 1,087 1,055 1,074 1,093 1,112 1,087 1,055 1,074 1,093 1,111	1,062		1,131	1,157	1,188	1,218	1,256	1,303	1,356	1,427	ļ	j		I	l	l
1,041 1,061 1,082 1,126 1,040 1,060 1,081 1,125 1,040 1,060 1,080 1,102 1,125 1,040 1,069 1,079 1,102 1,121 1,039 1,058 1,077 1,099 1,119 1,038 1,057 1,096 1,111 1,038 1,057 1,096 1,114 1,038 1,057 1,096 1,114 1,038 1,056 1,076 1,096 1,114 1,038 1,056 1,076 1,094 1,114 1,038 1,056 1,076 1,094 1,113 1,038 1,056 1,074 1,094 1,113 1,037 1,056 1,074 1,093 1,111 1,037 1,056 1,074 1,093 1,111 1,037 1,056 1,074 1,093 1,111 1,037 1,056 1,074 1,093 1,111 1,037 1,044 1,044 1,111 1,037 1,044	1,062		1,129	1,155	1,185	1,212	1,249	1,292	1,341	1,397	1,478	1,542	ı	j	i	1
1,041 1,060 1,081 1,125 1,040 1,060 1,080 1,122 1,040 1,069 1,079 1,122 1,039 1,058 1,077 1,098 1,119 1,038 1,058 1,077 1,098 1,118 1,038 1,057 1,096 1,116 1,038 1,057 1,096 1,114 1,038 1,056 1,075 1,096 1,114 1,038 1,056 1,075 1,096 1,114 1,038 1,056 1,075 1,094 1,114 1,038 1,056 1,075 1,094 1,114 1,038 1,056 1,075 1,094 1,114 1,038 1,056 1,074 1,094 1,113 1,037 1,094 1,113 1,112 1,087 1,074 1,093 1,111 1,087 1,074 1,093 1,111 1,087 1,074 1,093 1,111 1,087 1,074 1,093 1,111	1,061		1,128	1,152	1,180	1,207	1,241	1,281	1,327	1,877	1,452	1,509	1,589	1,756	1,911	Į
1,040 1,060 1,080 1,102 1,122 1,039 1,069 1,059 1,100 1,121 1,039 1,059 1,077 1,099 1,119 1,038 1,058 1,077 1,096 1,118 1,038 1,057 1,076 1,096 1,114 1,038 1,056 1,075 1,094 1,114 1,038 1,056 1,074 1,094 1,113 1,038 1,056 1,074 1,094 1,113 1,038 1,056 1,074 1,099 1,113 1,037 1,056 1,074 1,099 1,111 1,037 1,055 1,074 1,099 1,111 1,037 1,055 1,074 1,099 1,111 1	1,060		1,125	1,150	1,177	1,202	1,234	1,270	1,313	1,359	1,429	1,478	1,562	1,662	1,830	2,014
1,040 1,059 1,078 1,100 1,121 1,089 1,058 1,077 1,099 1,119 1,088 1,058 1,077 1,097 1,118 1,088 1,057 1,076 1,096 1,117 1,038 1,057 1,076 1,096 1,114 1,038 1,056 1,075 1,094 1,114 1,038 1,056 1,075 1,094 1,114 1,038 1,056 1,074 1,094 1,113 1,037 1,056 1,074 1,093 1,112 1,037 1,055 1,074 1,093 1,111 1,037 1,055 1,074 1,093 1,111 1,037 1,055 1,074 1,093 1,111 1,037 1,055 1,074 1,093 1,111	1,060		1,122	1,147	1,175	1,198	1,227	1,260	1,301	1,343	1,408	1,449	1,526	1,625	1,752	1,904
1,039 1,058 1,077 1,099 1,120 1,038 1,058 1,077 1,098 1,119 1,038 1,057 1,096 1,117 1,038 1,057 1,096 1,116 1,038 1,056 1,076 1,095 1,114 1,038 1,056 1,075 1,094 1,114 1,038 1,056 1,075 1,094 1,113 1,038 1,056 1,074 1,094 1,113 1,037 1,056 1,074 1,093 1,111 1,037 1,055 1,074 1,093 1,111 1,037 1,055 1,074 1,093 1,111	1,059 1	<u> </u>	1,121	1,144	1,169	1,194	1,222	1,252	1,290	1,328	1,388	1,423	1,490	1,589	1,684	1,813
1,089 1,058 1,077 1,098 1,119 1,038 1,057 1,097 1,118 1,038 1,057 1,096 1,117 1,038 1,056 1,076 1,095 1,114 1,038 1,056 1,075 1,094 1,114 1,038 1,056 1,075 1,094 1,114 1,038 1,056 1,074 1,094 1,113 1,087 1,056 1,074 1,093 1,111 1,087 1,055 1,074 1,093 1,111 1,087 1,056 1,074 1,093 1,111	1,059		1,120	1,142	1,166	1,190	1,215	1,244	1,279	1,813	1,369	1,400	1,456	1,534	1,626	1,734
1,038 1,058 1,077 1,096 1,1118 1,038 1,057 1,076 1,096 1,1116 1,038 1,056 1,075 1,095 1,114 1,038 1,056 1,075 1,094 1,114 1,038 1,056 1,074 1,094 1,113 1,037 1,055 1,074 1,093 1,111 1,037 1,055 1,074 1,093 1,111	1,058		1,119	1,140	1,163	1,186	1,209	1,237	1,269	1,299	1,352	1,368	1,428	1,495	1,575	1,668
1,038 1,057 1,076 1,096 1,1116 1,038 1,056 1,075 1,095 1,114 1,038 1,056 1,075 1,094 1,114 1,038 1,056 1,075 1,094 1,113 1,038 1,056 1,074 1,093 1,112 1,037 1,055 1,074 1,093 1,111 1,037 1,055 1,074 1,093 1,111	1,058		1,118	1,138	1,160	1,182	1,204	1,230	1,261	1,289	1,335	1,357	1,402	1,462	1,532	1,613
1,038 1,057 1,076 1,095 1,116 1,038 1,056 1,075 1,094 1,114 1,038 1,056 1,074 1,094 1,113 1,087 1,056 1,074 1,093 1,112 1,087 1,055 1,074 1,093 1,111 1,087 1,055 1,074 1,093 1,111	1,057		1,117	1,136	1,158	1,178	1,200	1,224	1,253	1,279	1,322	1,837	1,879	1,431	1,493	1,562
1,038 1,056 1,075 1,095 1,114 1,038 1,056 1,074 1,094 1,114 1,038 1,056 1,074 1,094 1,113 1,087 1,056 1,074 1,093 1,111 1,037 1,055 1,074 1,093 1,111	1,057		1,116	1,135	1,156	1,175	1,197	1,219	1,246	1,271	1,811	1,324	1,362	1,408	1,464	1,522
1,038 1,056 1,075 1,094 1,114 1,038 1,056 1,074 1,094 1,113 1,037 1,055 1,074 1,093 1,111 1,037 1,055 1,074 1,093 1,111	1,056 1		1,114	1,134	1,167	1,173	1,194	1,215	1,239	1,263	1,302	1,316	1,347	1,388	1,437	1,488
1,038 1,056 1,074 1,094 1,113 1,087 1,055 1,074 1,093 1,111 1,037 1,055 1,074 1,092 1,111	1,056		1,114	1,133	1,155	1,172	1,192	1,212	1,235	1,258	1,293	1,308	1,838	1,366	1,412	1,456
", 1,087 1,056 1,074 1,093 1,112 1,037 1,055 1,074 1,092 1,111 1	1,056 1		1,113	1,132	1,153	1,171	1,191	1,210	1,232	1,254	1,289	1,302	1,330	1,344	1,391	1,429
, 1,037 1,055 1,074 1,093 1,111 1 1 1,037 1,055 1,074 1,092 1,111 1	1,056		1,112	1,131	1,152	1,170	1,190	1,209	1,229	1,251	1,284	1,296	1,321	1,340	1,374	1,407
1,037 1,055 1,074 1,092 1,111	1,055 1		1,111	1,131	1,151	1,169	1,189	1,208	1,227	1,248	1,280	1,291	1,313	1,337	1,362	1,388
	1,055	4 1,092	1,111	1,130	1,150	1,168	1,188	1,207	1,226	1,246	1,277	1,287	1,307	1,330	1,352	1,876
80 , 1,037 1,055 1,073 1,092 1,110 1,130	1,055 1		1,110	1,130	1,149	1,167	1,187	1,206	1,225	1,245	1,275	1,284	1,808	1,824	1,345	1,367
82 , 1,037 1,055 1,073 1,091 1,110 1,129	1,055		1,110	1,129	1,149	1,166	1,186	1,205	1,224	1,244	1,274	1,282	1,300	1,318	1,339	1,359

Sechstes Rapitel.

Die Wiedergewinnung der Halpetergase.

Die Wiebergewinnung der Stidstofforyde, welche in dem aus der letten Kammer noch austretenden Gasgemische von Stidstoff und etwas überschüssigem Sauerstoff vorhanden sind, ist schon früher als eine für die rationelle Schweselssäurefabrikation durchaus nötige Maßregel erwähnt worden, welche nicht nur mindestens zwei Drittel des Salpeters, sondern auch ganz erheblich (ein Biertel die ein Drittel) des Kammerraumes erspart, das Ausbringen an Schweselsäure erhöht und das Entweichen von sauren Dämpsen in die äußere Luft verhindert. Es eristieren dasit mehrere Wege, welche sämtlich, mit Ausnahme einer einzigen Methode, nur eine kurze Besprechung verdienen. Die einzige wirklich durch die große Fabrikpraxis bewährte und, nach merkwürdig langer Zeit, aber schließlich ganz allgemein von allen gut geleiteten Fabriken eingeführte Methode ist die von Ganzussisch ab forpstion der Salpetergase durch starte Schweselsauen, nämlich die Absorpstion der Salpetergase durch starte Schweselsauen, nämlich die

Die chemischen dabei in Betracht kommenden Tatsachen, nämlich das Verhalten der Oryde und Säuren des Schwesels und Sticktoffs zueinander, sind im dritten Kapitel, S. 180 ff. aussührlich erörtert worden. Hier haben wir es mit den technischen Mitteln zu tun, die man anwenden kann, um den größten Teil der in den Kammeraustrittsgasen enthaltenen Salpetergase wiederzugewinnen. Wir erinnern daher nur an folgende Reaktionen. Mäßig konzentrierte Schweselsäure absorbiert aus Gasgemischen kein Stickoryde gebildet werden. Salpetrige Säure wird unter Bildung von Nitrosplschweselsäure absorbiert nach der Formel:

$$2 H_2 SO_4 + N_2 O_3 = 2 SO_2 (OH) (ONO) + H_2 O.$$

Stickstoffperoxyd (Untersalpetersäure) wird absorbiert unter Bildung sowohl der eben erwähnten Berbindung, wie auch von Salpetersäure:

$$H_2SO_4 + N_2O_4 = SO_2(OH)(ONO) + HNO_3.$$

Nitrosplschwefelsäure wird zersetzt schon durch Wasser allein: $2SO_2(OH)(ONO) + H_2O = 2H_2SO_4 + N_2O_3$, oder durch Wasser und Schwefligsäure: $2SO_5NH + SO_2 + 2H_2O = 3H_2SO_4 + 2NO$.

Der gewöhnlichste Apparat zum Aufhalten ber Salpetergase vermittelst konzentrierter Schwefelsäure ist ber von Gan-Lussac (welcher bamals konsultierender Chemiker der St. Gobain - Gesellschaft für ihre Schwefelfäurefabrit in Chauny war) i. 3. 1827 zuerst vorgeschlagene Rotsturm, welcher mit vollstem Rechte allgemein mit dem Namen seines Erfinders bezeichnet wird. Die Leichtigkeit, mit der man durch Hilfe dieses Apparates nicht allein minbestens zwei Drittel bes fämtlichen Salpeters ersparen, sondern auch noch andere sehr bedeutende Borteile erzielen kann, hätte, wie man meinen follte, turze Zeit nach Bekanntwerben der Erfindung eines so beruhmten Chemikers zu ihrer allgemeinen Einflihrung flihren sollen. Aber höchst merkwürdigerweise wurde nicht nur Gay-Lussacs Erfindung überhaupt im Jahre 1842 zum ersten Male (in Chauny) ausgeführt, sonbern mußte and noch vierzig Jahre nach seiner Erfindung sagen, daß die meisten Schwefelsäurefabriken den Gan-Lussacichen Apparat, oder überhaupt irgend welchen Salpetergas-Aufhalter, nicht besagen, und daß manche, die ihn früher angelegt hatten, ihn sogar wieder abgeschafft hatten!

Die Schuld baran trug ber Umstand, daß man damals nur die Denistrierung der Nitrose durch Berdinnung kannte, und daß man meinte, die Kosten der Konzentration, der Säurehebung u. s. w. betrügen beinahe ebensoviel als die Ersparnis an Salpeter. Daß diese Ersparnis, welche man übrigens meist viel zu gering anschlug, nicht der einzige Vorteil des Absorptionsturmes sei, das wollte damals den Fabrikanten nicht einleuchten. Erst die große Teuerung des Chilisalpeters, welche von 1868 bis 1870 eintrat, sührte wieder auf den Segenstand zurück, und da man auch um diese Zeit auf dem Kontinent die Zusammensetzung der Kammergase, den Kammerraum u. s. w. genauer zu studieren ansing, wobei die Vorteile eines Überschusses von Salpetergasen in den Kammern, damit also zugleich des Absorptionsapparates sür diesen Übersschuß, in die Augen sprangen, so begann man solche Türme wieder anzulegen, um so mehr als einzelne Fabriken sie überhaupt nie aufgegeben hatten und sich dabei sehr gut standen.

In England, wo man sich weniger mit der Theorie befaßte, war inswischen eine andere praktische Ersindung gemacht worden, welche die einzige wesentliche Schattenseite des Gay-Lussachten Absorptionsturmes, die Notewendigkeit der Säurekonzentration, vollständig aus dem Wege schaffte, nämlich der Gloverturm. Während noch in den 60 er Jahren des 19. Jahrhunderts sehr wenige Fabriken in England überhaupt ihre Salpetergase absorbierten, haben sich seitdem allmählich alle größeren und besseren Fabriken dazu entschlossen, den Gay-Lussachten Absorptionsturm, und zwar fast immer versbunden mit dem Gloverschen Denitrierungsturm, einzusühren. Daß es noch einzelne Ausnahmen geben mag, ist sehr wahrscheinlich; wir reden aber hier nur von einigermaßen rationell geleiteten Fabriken.

Gay-Lussacs Absorptionsturm für Salpetergase

besteht aus einer am Ende des Kammerspstems angebrachten, mehr hohen als weiten Kammer (einem Turm), beren Banbe aus einem ber Schwefelfaure widerstehenden Material gemacht sind, und beren Inneres mit einem Materiale gefüllt ift, welches eine fehr große Oberfläche gewährt. Daburch wird ein von oben in den Turm gelangender Strahl von Schwefelsäure in kleine Tropfen zerteilt; zugleich wird durch die lockere Füllung der in dem Turme aufsteigende Gasstrom in viele einzelne Strahlen zerteilt und um so mehr die Berührung bes Gases mit den Schwefelsäuretropfen und der die Oberfläche des Füllungsmateriales bebeckenden Säure befördert. Das Prinzip, welches hierbei angewendet wird, ift genau dasselbe, welches schon fruher bei den "Strubbers" ber Gasfabriken angewendet worden war, um das Leuchtgas durch Waschen mit Wasser von Ammoniatsalzen zu befreien, und welches auch bei ber Ronbenfation der Salzsäure in der Sulfatfabritation angewendet wird (f. Band II). Es besteht immer barin, möglichst viele Berührungspunkte zwischen dem Gase und dem Absorptionsmittel herzustellen, und badurch die absorbierbaren Substanzen möglichst aus bem Gase auszuwaschen; ober man kann sich ben Inhalt des Turmes als ein Filter vorstellen, welches nur das untätige Gas durchläßt, aber das mit dem Absorptionsmittel in Wechselwirkung tretende zurückält.

Der Grund, warum man einem solchen Apparate die Form eines Turmes gibt, also ihn bebeutend höher als weit macht, ist der, daß bei Apparaten von bebeutendem Horizontalquerschnitt es ganz unmöglich ist, den verhältnismäßig immer dünnen Strahl der absordierenden Flüssigkeit gleich mäßig über den ganzen Duerschnitt zu verteilen, und daneben auch noch das Gas zu zwingen, der Flüssigkeit zu begegnen. Selbstverständlich hat das Gas immer die Tendenz, gerade da in die Höhe zu steigen, wo ihm der Weg nicht durch eine Flüssigkeit versperrt oder verengt ist, und nur bei ziemlich engen Säulen des Füllungsmateriales wird man es vermeiden können, daß nicht die Flüssigkeit sast ganz an einigen Stellen des Turmes herunterrinnt, während das Gas gerade an den anderen Stellen desselben hinaufsteigt, die beiden also in zu geringe Berührung kommen und die Flüssigkeit unten nur wenig beladen mit absordiers baren Stoffen ankommt, während das Gas oben noch reich beladen mit diesen Stoffen entweicht.

Es ergibt sich baraus der Grundsat: im allgemeinen einen Apparat für Gasabsorption, wie sie hier in Frage kommt, nur so weit zu machen, daß dem Zuge durch die Füllung kein Hindernis erwächst, und den nötigen Kubikinhalt der absordierend wirkenden Füllung durch größere Höhe des Turmes herzustellen. Man erreicht dabei zugleich noch einen anderen Zweck: daß nämlich das Gas, wenn es unten in den Turm eintritt und mit absordierbaren Teilen reich beladen ist, eine Flüssigkeit antrifft, welche schon viel von diesen Teilen enthält, also nicht so leicht mehr noch etwas davon aufnimmt, außer wenn ihm eine reichliche Zusuhr davon geboten wird, wie es aber gerade unter diesen Umständen der Fall ist. Auf der anderen Seite trifft das Gas hoch oben im

Turme, wenn es schon seiner absorbierbaren Teile fast ganz beraubt ist, ganz frische Flüssigkeit an, welche solche Teile auch ans einem armen Gase noch aufzunehmen die Energie besitzt, während eine schon teilweise gesättigte Flüssigkeit auf solch ein armes Gas gar keine Wirkung mehr ausznüben im stande wäre. Daraus ergibt sich die von der Praxis vollauf bestätigte Folgerung, daß man gesättigte Absorptionsslüssigkeiten neben erschöpften Gasen nur durch eine ziemlich große Höhe der Türme erreichen könne.

Man kann zwar eine bebeutenbe vertikale Absorptionsschicht auch baburch erreichen, daß man zwei Turme nebeneinander stellt, und das Gas, welches oben aus dem ersten Turme austritt, in einem Rohre nach unten leitet und wieder in dem zweiten Turme nach oben aufsteigen läßt. Im allgemeinen ift jeboch biefe Einrichtung nicht zu empfehlen, und zwar aus zwei Gründen. Erstens erleidet man dadurch einen Berluft an Zugkraft, weil man dem Gase die für den Bug schädliche Richtung nach unten auf einem Teile seines Weges anweisen muß, und seine Reibung in dem Berbindungerohre groß ift; zweitens erlangt man dabei allerdings leicht eine vollkommene Auswaschung des Gases, aber nicht zugleich eine gefättigte Absorptionsflüssigkeit, sondern man muß beide Türme mit Flüssigkeit speisen und erhält diese im Durchschnitt nur halb so gesättigt, als wenn man einen Turm von der Höhe beider mit einem einfachen Flüssigkeitsstrahle gespeist hätte. Nur wo es auf die Berdünnung der Absorptionsflussigkeit nicht ankommt, ist es oft bequemer, zwei Turme hintereinander, als einen doppelt so hohen Turm anzuwenden. Neuerdings, wo man die Gap-Luffacturme weit mehr Arbeit als früher verrichten läßt, muß man allerdings in vielen Fabriken zwei Tilrme anlegen, und speist dann den ersten mit der vom zweiten ablaufenden Säure, die man zu diesem Zwecke wieder Reinesfalls ift es anzuraten, wie man es in vielen Buchern und heben muß. in manchen unzweckmäßig angelegten Fabriten findet, den Absorptionsturm, aus übel angebrachter Sparsamkeit, von doppeltem Horizontalquerschuitt anzufertigen, burch eine Bertikalwand in zwei Teile zu teilen und das Gas in einer Abteilung hinauf - und in der anderen herabgehen zu lassen. Man erreicht dabei nur eine unbedeutende Ersparnis in der Anlage gegenüber derjenigen zweier Turme ober eines doppelt so hohen Turmes; man opfert dagegen diejenige Hälfte bes Turmes, in welcher bas Gas absteigt, fast ganz nutlos auf, weil hier, wo das Gas und die Flussigkeit sich in derselben Richtung bewegen und sehr wenig Reibung zwischen ihnen stattfindet, erfahrungsgemäß auch ihre gegenseitige Wirkung höchst unbedeutend ift, und beibe meist friedlich in gefonderten Strömen nebeneinander hinuntergeben, und unten fast gang unver-Man kann nur bann die Einrichtung eines Doppelturmes ändert ankommen. gebrauchen, wenn man in diesem bie Zwischenwand ganz durchgehend macht, und bas Gas aus der einen Abteilung durch ein besonderes Rohr nach unten führt, um es auch in ber zweiten nach oben aufsteigen und bem Säureregen begegnen zu lassen. Dies kommt bann mit ber Ginrichtung zweier nebeneinander liegender Türme überein.

Was die Weite des Absorptionsturmes betrifft, so muß man berückssichtigen, daß ein solcher erheblich weiter sein muß als ein leeres Rohr, welches

für den Gasstrom vollständig genügen würde, nicht allein, weil die Füllung des Turmes einen bedeutenden Teil seines Querschnittes in Anspruch nimmt und nur der geringere Teil desselben als lichte Offnung bleibt, sondern auch barum, weil die Fullung absichtlich so eingerichtet sein muß, um den Gasstrom in möglichst viele einzelne, fortwährend in ihrem Wege abgelenkte Strahlen zu zerteilen, und ihn einer möglichst großen Reibung an ben mit Absorptionsflüssigkeit benetten Oberflächen ber Füllung auszuseten. Der Turm muß also entsprechend weiter sein, um auch bieser absichtlich vermehrten Reibung Rechnung Ferner ist auch bies in Berucksichtigung zu ziehen: je lang= zu tragen. famer ber Gasstrom ist, um so mehr Zeit wird für die Wirkung ber Absorptionsflussigfeit gegeben, und um so volltommener wird diese sein; man mußte bemnach bem Turme gerade einen recht weiten Querschnitt geben, um den Gasstrom zu verlangsamen, und wenn man auch darin aus ben oben entwickelten Gründen nicht sehr weit gehen darf, so ergibt sich doch daraus ber Schluß, daß man eine Art Mittelweg innehalten muß; man soll ben Turm weit genug machen, um ben Bug nicht zu behindern, und um dem Gase binreichende Zeit zur Berührung mit ber Flussigkeit zu lassen, aber nicht so weit, daß die Flüssigkeit sich nicht mehr gleichmäßig verteilen läßt, und das Gas ihr ausweichen kann. Berechnungen laffen sich natürlich über die richtige Weite unmöglich anstellen; es kann nur die praktische Erfahrung entscheiben. Früher nahm man an, bag gewöhnliche, mit Rots gefüllte Gan-Luffactürme nicht viel über 2m weit sein dürften, um eine gleichförmige Berteilung der Gase und ber Saure zu erreichen, aber neuerdings hat man Turme von über 4 m Weite gebaut, und will auch bei diesem großen Querschnitt keine Nachteile gespürt haben.

Die Dimensionen des Gay-Lussacturmes richten sich notwendigerweise nach denjenigen des Kammerspstemes; man kann seinen Kubikinhalt im Minimum auf 1 Proz. von demjenigen des Kammerraumes annehmen. Für Systeme von 4000 dis 6000 cbm Inhalt sollte man allerwenigstens einen Turm von 1,8 m Durchmesser, bezw. Seite, und 15 m Höhe haben; für ein solches von 2000 dis 3000 m genügt ein Turm von 1,2 dis 1,5 m Durchmesser und 12 m Höhe. Besser macht man in beiden Fällen den Turm noch Im höher als angegeben; man wird um so mehr an Absorptionssäure sparen, je höher der Turm ist, und einen je längeren Weg sie mithin zu machen hat. Das Obige bezieht sich übrigens auf den Betrieb mit Kiesen und Blende; bei Rohschwesel braucht der Turm nicht über 8 m hoch zu sein.

Unzweiselhaft gestattet ein größerer Raum zur Absorption, etwa 2 Proze vom Kammerraum, mit bedeutenberer Ersparnis an Salpeter als obige Absmessungen zu arbeiten; bei größeren Kammerspstemen wird man aber diesen Raum jedenfalls auf zwei Türme verteilen müssen. In der Tat hat man positive Ersahrungen derart an vielen Orten gemacht. So siel z. B. in der chemischen Fabrit zu Jarrow, als der Kubikinhalt der Gay-Lussactürme auf 90 Kubiksuß sür jede wöchentlich verbrannte Tonne Pyrit (d. i. 2 Proz. des Kammerraumes) gebracht wurde, der Salpeterverbrauch von 1,45 auf 1,05 Tle. sür 100 Tle. Pyrit. Ühnliche Ersahrungen habe ich aus Kuncorn gehört. Eine Tabelle der Gay-Lussac; und Gloverräume der Fabriken in Lancashire

findet sich oben, S. 408. Die neuesten deutschen und französischen Fabriken gehen sogar bis zu 3 Proz. des Kammerraumes.

Das System Nr. I in Oker (S. 401) hat drei parallel geschaltete Gay-Lussackürme, jeder von 1,16 m Durchmesser und 11,68 m hoch, von 37,02 obm Inhalt = 1,09 Proz. des Kammerraumes. Die anderen vier Systeme haben ähnliche Türme, die 1,30—1,45—1,70—0,96 Proz. des Kammerraums enthalten. Sie sind mit Koks ausgesetzt und werden mit 100 bis 130 Proz. der Tagesproduktion an Sänre von 60° B. berieselt. In einem Falle ist noch ein kleiner Plattenturm vorgeschaltet, was sehr gute Resultate ergeben hat (s. u.).

Auf den verschiedenen, der Gesellschaft von Saint-Gobain, Chauny und Ciren gehörigen Fabriken betrug der eigentliche wirksame Arbeitsraum (d. h. der mit Roks erfüllte Raum) der Gan-Lussactürme früher etwas über 5 obm für je eine Tonne Pyrit, der in 24 Stunden verbrannt wurde, oder 0,7 bis 1 Proz. des Kammerraumes. Neuerdings ist dieser Raum sehr vergrößert worden und beträgt jett 13 bis 15 obm sür eine Tonne Pyrit, oder 2 bis 3 Proz. des Kammerraumes. Dies schließt also den Raum unterhalb des Rostes, denjenigen oberhalb des Koks und den durch das Ziegelsutter beanspruchten Raum nicht mit ein, während man sonst meist den ganzen Raum innerhalb des Bleimantels rechnet. Dieser große Raum erklärt sich durch den dort bestehenden Intensivbetrieb; vergl. S. 409, 413, 475 u. s. w.

Die Fundamente des Turmes müssen selbstverständlich sehr solid, und wenn möglich so konstruiert sein, daß etwa übersließende Säure sie nicht beschädigt. Man macht sie gern so hoch, daß der Abzug für das Gas aus der letzten Kammer nicht abwärts zu steigen braucht, um in den Turm einzutreten; doch würde dies bei sehr hoch sundamentierten Kammern bedeutende Schwierigkeiten und Kosten verursachen, und man daut dann den Turm nur so hoch vom Boden, daß von seinem Boden Fall sür ein Säurereservoir und von diesem nach dem Druckkessels sie Ritrose bleibt.

Meist bestehen die Fundamente aus massivem Mauers oder Steinswerk, oder aber aus einem 0,5 m dicken, auf zwei starken Pfeilern ruhenden Gewölde. Zuweilen nimmt man gußeiserne Säulen, auf welche schmiedeiserne oder gußeiserne Träger gelegt werden; über diesen folgen dann T. Eisen oder Sisenbahnschienen, so eng zusammengelegt, daß sie einen zusammenhängenden Boden bilden. Alles Eisens, Ziegels oder Steinwerk muß mit (oft erneuertem) Teeranstrich versehen und oben noch mit einem Bleiblech abgedeckt werden, welches alle heruntertropsende Säure von den Pfeilern weg an einen unschädslichen Ort ableitet. Auch bei den Glovertürmen muß man mit den Fundasmenten ähnlich versahren.

Das Gerüst von Gan-Lussactürmen wird zuweilen aus Winkeleisen, aber weit häufiger aus Holz gemacht. Bei eckigen Türmen werden diese Gerüste auf die bekannte, auch aus den später folgenden Zeichnungen ganz deutliche Weise errichtet. Für chlindrische Türme von mäßigem Querschnitt macht man am zweckmäßigsten ein Gerüst aus vier Ständern, welche in den Ecken eines Quabrates stehen; an diesen sind alle 2 m hoch gußeiserne Konsolen befestigt, von

denen an Haken breite Eisenreifen (etwa 8 cm breit) herabhängen, welche sich eng an den Turm anschließen und den Bleimantel unterstützen. Türme von großem Querschnitt baut man wie runde Glovertürme (f. u.).

Das Holzgerüft muß bei Gay-Luffactürmen (und noch mehr bei Gloverturmen) ebenso sorgfältig vom Blei entfernt gehalten werden, wie bei ben Blei= tammern selbst (S. 372, 382 u. s. w.).

In den meisten Fällen macht man den Gap-Lussacturm aus Blei. Das Blei wird in kontinentalen Fabriken oft unnötig did genommen (6 bis 121/2 mm), in englischen oft nicht mehr als 3 mm start, selbst nur 2,6 mm, wie die Rammern selbst; besser aber doch 31/2 mm, mit etwas stärkerem Boden. tein Grund vorhanden, warum man stärkeres Blei nehmen sollte; die Gase und die Saure sind in dem Apparate ganz kalt ober nur ganz mäßig warm,



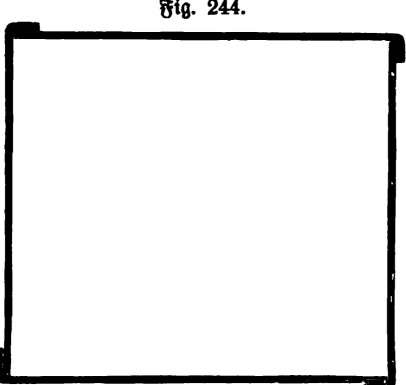
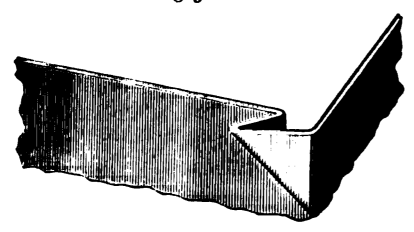


Fig. 245.



sollen in der Tat so kalt wie möglich sein, und der Seitendruck der Rots ist bei richtiger Schichtung nicht fo ftart, daß er Beforgnis einflößen könnte. Ohnehin ist ja die Bleiwand notwendigerweise immer burch ein Gerüft gestütt. Man findet runde und vieredige Titrme; bie ersteren ersparen an Blei für ben gleichen Duerschnitt. Häufig findet man sie mit Ziegeln inwendig ausgekleibet, welche beim Ginfullen ber Rots troden mit eingesetzt werden; man nimmt bazu oft nur 25 mm bide Fliesensteine, um nicht zu viel Raum wegzunehmen. Der Zweck bavon ift ber, zu verhindern, daß bei dem unvermeiblichen Seten der Rote füllung ein scharfes Stud einen Rif in das Blei machen könnte. An fich mare es wohl taum der Mühe wert, wegen einer so unbebeutenben Sache, ber sich so leicht durch Auflöten eines

Flickens Blei abhelfen läßt, die Kosten der Ziegelauskleidung zu unternehmen, und dabei zugleich den Turm faktisch um so viel enger zu machen; den Seitenbrud ber Roks verhindert man nur, wenn man minbestens eine ganze Ziegelstärke (0,225 m) zur Auskleidung verwendet, was man oft doch nicht tut, weil es gar so viel Raum wegnimmt. Allerbings ist nicht zu leugnen, daß die mit Ziegeln ausgekleideten Turme reinlicher als die nicht ausgekleideten aussehen, bei benen man oft Ausbiegungen burch Rofsstude bemerten fann.

Bei vierecigen Turmen sollen die die Seiten bildenden Bleitafeln von oben bis unten aus einem Stud fein und an den Eden umgebogen werben, um mit ber nächsten Seite zusammengelötet zu werben (Fig. 244). Man legt

am besten die zusammengerollte Tasel auf die Höhe des Turmbodens und wickelt sie ab, indem man den übrig bleibenden Teil der Rolle, sowie sie aufssteigt, unterstützt und während des Aufrollens die Bleilappen an ihren Stellen andringt. Dies ist viel sicherer als das umgesehrte Bersahren, wo man die ganze Rolle auf die Höhe bringt und sie sich allmählich nach unten abwickeln läßt, unter Andringung der Lappen. Der Überstand muß hier, wie auch bei den Glovertürmen, nach außen liegen, weil sonst das Blei hier sehr schnell zerstört wird. Der Boden wird aus einer einzigen Tasel gemacht, deren Kanten ausgebogen werden, um das Schiff zu bilden; die in den Eden übrig bleibens den Stücke werden nicht ausgeschnitten, sondern das Blei wird nur umgefaltet, so daß hier keine Lötung notwendig ist (Fig. 245).

Runde (chlindrische) Türme werden aus einzelnen Bleiringen oder Trommeln zusammengesetzt, welche übereinander mittels Laschen an den senkrechten Ständern angenagelt, oder noch besser in der Art befestigt werden, daß man den Überstand der Lötnaht über die an den Ständern aufgehängten Eisenreisen (S. 512) herüberbiegt. Dies schützt die Reisen gegen die Säure und stützt zugleich den Turm sehr gut. Wenn mehr als vier Ständer vorhanden sind, so muß man einen derselben während des Baues auslassen, um die Bleitrommeln einführen zu können.

In Sübfrankreich findet man auch achtedige, aus Volvic-Lava wie ein Salzsäure-Kondensationsturm erbaute Gap-Luffactürme ohne Bleimantel.

Die innere Füllung (Aussetung) der Gay-Luffacturme bestand früher fast immer und besteht auch heute noch vielfach ans Roks. Dieses Material wurde früher allgemein als bas beste für den vorliegenden Zweck bienliche angesehen, weil seine unregelmäßige Gestalt und rauhe Oberfläche bem Gase eine große Berührungsfläche mit der Flussigkeit darbietet. Auch ift bas verhältnismäßig geringe Gewicht bes Rots ein Borteil gegenüber einer Füllung aus Glas, Steinzeug, Rieseln u. bergl. Zwei Borteile jedoch, die man für Roks ebenfalls in Anspruch nimmt, sind in Wirklichkeit nicht vorhanden. ist der, daß die Roks infolge ihrer Porosität eine große innere Oberfläche für die Gegenwirkung von Gas und Flussigkeit darbieten. Das ist aber ein großer Irrtum; einmal find porose Rots überhaupt für einen Kotsturm gar nichts wert, sondern nur ganz dichte, und zweitens wurden sich ja die Poren sofort mit Flussigteit vollsaugen, die mit dem außen daran vorbeistreichenden Gase gar nicht in Berührung fommt. Nicht ihrer Porosität wegen, sondern ihrer viel rauheren und baburch größeren Oberfläche wegen haben bie Kots einen Borzug vor Glasund Tonscherben u. s. w. Man muß sogar in dieser Beziehung höchst sorgfältig in der Auswahl der Rots sein. Retortentots (Gastots) sind überhaupt gar nicht zu gebrauchen, nur die härtest gebrannten Zechenkots (Schmelzkots), welche klingend und so wenig porös wie möglich sind. Ihre Farbe soll suberweiß, Man muß sie sorgfältig aussuchen, und alle mattnicht mattschwarz sein. schwarzen Stude verwerfen. Zuerft lieft man nur die großen Stude aus, welche oft 30 cm und barüber lang sind; biese werden in regelmäßigen horizontalen Schichten, möglichst einander freuzend, zunächst über bem Roste des Turmes eingelegt, wobei jedes Stud mit ber Band gelegt werben muß, fo unbequem es

auch ist, daß der Arbeiter dazu bis zum Boden des Turmes herabgelassen werden und sein Material auf demselben Wege erhalten muß.

So wird das erste Drittel des Turmes gefüllt; dann kommen etwas kleinere Stücke, und für das lette Drittel können noch kleinere, und zwar einsfach aus Körben hineingestürzt, verwendet werden; doch kommt nichts hinein, was nicht durch ein Sieb mit 75 mm weiten Maschen von allem Grus befreit worden ist. Wenn ein Koksturm nicht auf das allersorgfältigste gefüllt worden ist, so wird entweder darin der Zug zu sehr gehindert, oder dem Gase zu freier Weg gelassen werden; oder aber, was dann der häusigste und der schlimmste Fall ist, an einigen Stellen ist die Füllung zu lose und die Absorption dadurch schlecht, an anderen aber zu dicht und der Zug dadurch behindert.

Weiche, poröse Koks sind aus zwei Gründen durchaus zu verwerfen: erstens können sie den Druck der darüber lagernden Säule nicht aushalten, sondern werden zermalmt und hindern dann den Zug; zweitens werden solche weichen Koks durch die Nitrose bald angegriffen und in einen dicken Brei verwandelt, welcher ebenfalls in höchst störender Weise auf den Zug wirkt, und dazu flihren kann, daß man den Turm ausschalten und umpacken muß. Auch teilen solche weichen Koks der Säure monatelang eine dunkelbraune Farbe mit.

Ein oft früher für Rots in Anspruch genommener Borteil muß eben als unbegründet zurudgewiesen werden, nämlich der, daß er durch die im Gap-Lussacturme vorhandenen Gase und Flüssigkeiten nicht chemisch angegriffen werbe. Im Gegenteil habe ich schon vor längerer Zeit gezeigt (Chem. Ind. 1885, S. 31), daß folgendes der Grund der feststehenden Erscheinung ift, wonach die Nitrose nur unter ganz abnormen Umständen Salpetersäure enthält, selbst wenn in den in den Turm eintretenden Gasen N.O. vorhanden ist. Der Rots reduziert nämlich die ursprünglich aus dem N2 04 entstehende Salpetersäure zu Nitrosplichwefelsäure, allerdings nur langsam bei gewöhnlicher Temperatur, aber rasch und vollkommen bei etwas höherer Temperatur, sage 30 bis 40°. Später (Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, S. 195) habe ich bann gezeigt, daß diese Wirkung weiter geht und daß auch die falpetrige Saure burch den Rols reduziert wird, indem Stickoryd und Kohlensäure entstehen. Allerdings geht dies bei gewöhnlicher ober nur mäßig erhöhter Temperatur nur sehr langsam vor sich; aber selbst dann ist doch die Wirtung schon merklich, und bei Temperaturen über 70° ist sie fehr stark (brittes Kapitel, S. 198). Dies erklärt ohne Zweifel einen Teil der Salpeterverluste bei der Schwefelfäurefabritation und scheint bafür zu sprechen, daß man eine Füllung anwenden soll, auf welche die Salpeterverbindungen in feiner Beise chemisch wirken konnen. der Tat muffen in manchen Fabriken die Koksturme alle Jahre neu gefüllt werden, und an Orten, wo man die Koksfullung durch Tonchlinder (vergl. unten bei dem Gloverturm) erfett hatte, murde die Nitrose viel stärker, als sie bei Koksfüllung gewesen war. Auch Hallwell (Chem. 3tg. 1893, S. 263) bemerkte, daß in einem ihm bekannten Falle bei Ersetzung bes Roks burch Steinfüllung eine nicht unbedeutende Ersparnis an Salpeterfäure entstand.

Nathrlich ist die Einwirkung auf dichten Koks geringer als auf pordsen Koks, wie auch meine Versuche direkt erwiesen haben. Der letztere widersteht

nicht einmal der Wirtung von reiner konzentrierter Schwefelsäure, ohne seine Struktur zu verlieren. Schließlich aber werden alle Arten Koks allmählich absgenutzt und lange, ehe der wirkliche Sewichtsverlust eine Neufüllung des Turmes nötig machen würde, verstopft schon der durch Zerfallen eines Teiles Koks gesbildete Schlamm den Zug in unerträglicher Weise. Ausspülen des Turmes durch einen starken Wasserstrahl hilft zuweilen, aber lange nicht immer.

Bei sehr hohen Türmen werden bisweilen eiserne, mit Blei überzogene Roste in verschiedenen Höhen eingeschaltet, um den Druck der oberen auf die unteren Koksschichten zu entlasten. Wenn solche Roste nicht sehr sorgfältig eingerichtet werden, wie dies bei unseren Zeichnungen gezeigt werden wird, so können sie mit dem Koks heruntergehen, der sich doch immer etwas setzt, und werden dann mehr Schaden als Nuten stiften.

Die anerkanntermaßen bei Koksfüllung der Gay-Lussactürme auftretenden Übelstände haben schon vor längerer Zeit Beranlassung zur Anwendung anderer Materialien zur Aussetzung der Türme gegeben. Meist werden dazu kurze Chlinder aus säurefestem Steinzeug angewendet, die wir beim Gloversturm näher beschreiben werden. Auch wendet man Guttmannsche Kugeln oder Betteuhauser Kegel (S. 437) an. Hier sei nur noch auf die Steinzeugkörper von Khpte (D. P. Nr. 97208), diejenigen der Friedrichsselber Tonwarensfabrik (D. P. Nr. 89025) und Fischers Jahresb. 1898, S. 327 verwiesen.

Die Chemische Fabrik Rhenania (Auskunft von 1902) fand, daß bei reiner Cylindersüllung zu wenig Säurevorrat vorhanden ist, um Unregelmäßigsteiten auszugleichen, und kombiniert daher diese Füllung mit Koks, indem der Turm unten mit Cylindern, oben mit Koks (in nicht zu kleinen Stücken, um Berschlammung zu verhüten) ausgesetzt wird. Mit solchen Füllungen hat man oft viele Jahre ohne Erneuerung gearbeitet.

Ausgezeichnet bewährt hat sich für den vorliegenden Zweck das Prinzip der S. 422 ff. beschriebenen Plattentürme. Lüty (Zeitschr. f. angew. Shem. 1897, S. 485) gibt Berichte von 11 verschiedenen Firmen, in Deutschsland, Öfterreich, Rußland, England und Amerika, welche Plattentürme als Say=Lussackürme anwenden und mit deren Leistungen sehr zufrieden sind. Nieden sicht (Chem. Ztg. 1897, Nr. 20) gibt Berichte aus Fabriken, aus denen hervorgeht, daß der Zugverlust bei Plattentürmen nur etwa 1,5 mm, also viel geringer als bei Kokkürmen ist und daß, wenn man beide Türme kombiniert, man mit weniger Salpeter und größerem Säureausbringen arbeitet, als bei Anwendung von Koks-Say-Lussack allein, hauptsächlich insolge von Ausgleichung der Störungen im Betriebe.

Am meisten ist es zu empfehlen, einen Plattenturm mit einem gewöhnlichen Koksturme zu kombinieren, in der Art, daß die frische Schwefelsäure aus dem Gloverturme auf den Koksturm sließt, dort ein wenig Salpetergase aufnimmt und nun zur Speisung des Plattenturmes verwendet wird, in den die Kammergase zuerst einströmen und dabei den größten Teil der Salpetergase abgeben, so daß sür den Koksturm nur ein kleiner Rest übrig bleibt. Die Erfahrung hat gezeigt (vergl. unten beim Gloverturme), daß ein verhältnismäßig ganz kleiner Plattenturm den größten Teil der Arbeit zu ver-

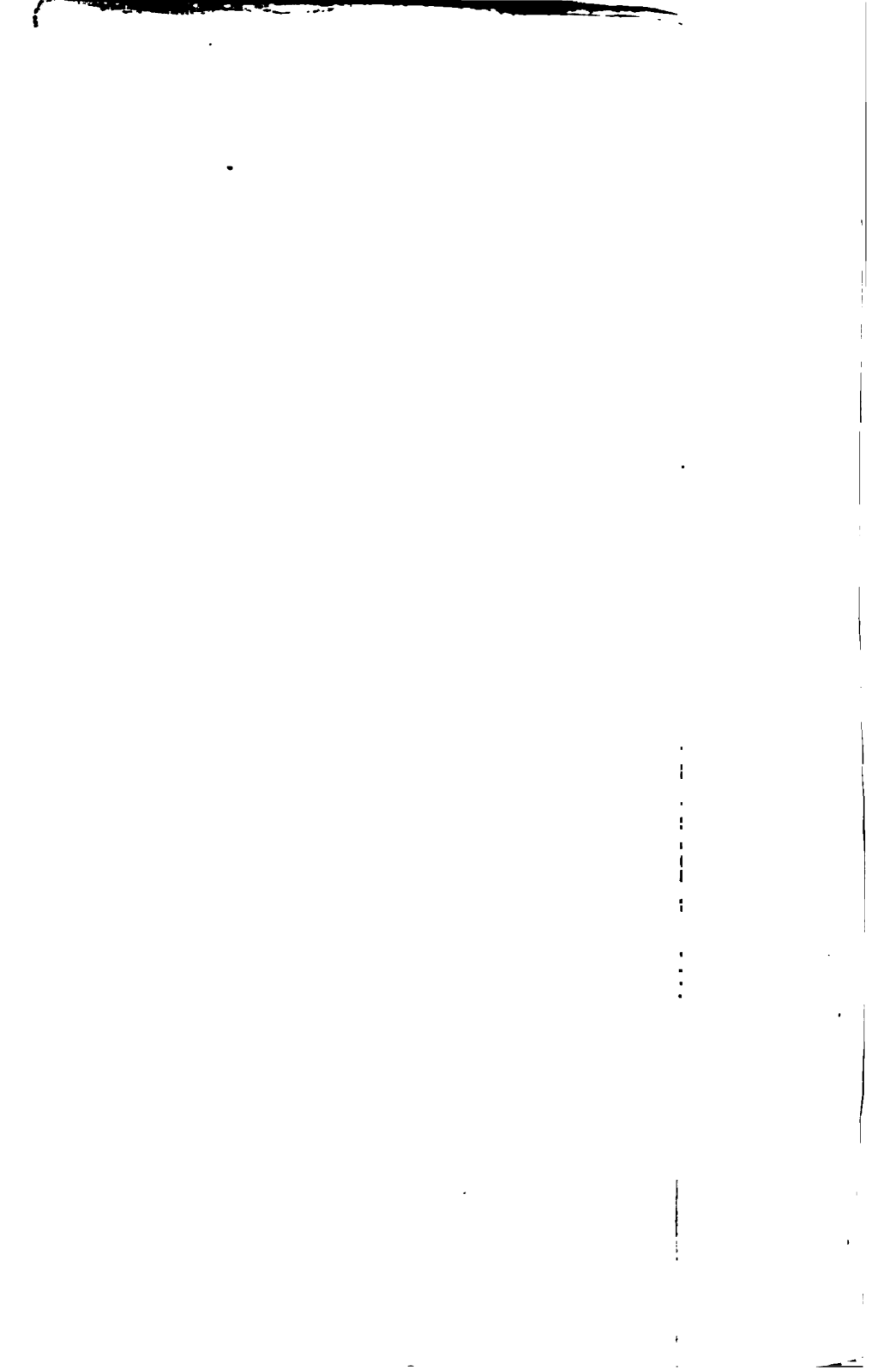
richten vermag, so daß für den Koksturm nur die Zurückhaltung der letzten Reste und die Ausgleichung der unvermeidlichen Ungleichheiten übrig bleibt. Man kann augenscheinlich sehr gut einen größeren Roksturm für mehrere Rammersysteme gemeinschaftlich anwenden, die jedes zunächst ihren eigenen Plattenturm haben, wie dies z. B. in analoger Weise, wenn auch nur mit Roksturmen, in Griesheim geschieht (f. S. 531 ff.). Ohnehin wird ja jest in vielen Fabriken das Kammergas durch zwei Turme geleitet, um die Salpetergase vollkommener zuruckzuhalten. Man wird in Bezug auf bas Rammergas am besten so operieren, daß vor dem Plattenturme noch etwas Druck, hinter diesem, also vor dem Koksturme, schon Saugung stattfindet. besonderer Borzug des empfohlenen Systems ift es aber, daß man wegen der geringen Söhe eines Plattenturmes ihn ganz leicht so aufstellen kann, daß Nitrose aus dem hinter ihm kommenden Roksturme durch natürlichen Fall, also ohne Pumpen, auf den Plattenturm tommt. Endlich ist zu bedenken, daß bie gegen den Kote, wegen dessen Wirkung auf Nitrose, zu machenden Ginwürfe (S. 198 und 514) bei bem empfohlenen Spsteme fortfallen, weil hier sicher die Gase in dem Plattenturme so vollständig abgekuhlt und die Stickfossverbindungen so weit herausgenommen worden sind, daß eine schädliche Wirtung der Kots kaum mehr merklich sein wird. Auch wird auf diesem Wege ber bem Plattenturme sonst mit Recht vorgeworfene Nachteil vermieben, daß bei der geringen darin vorhandenen Säuremenge kein genügender Ausgleichungs behälter für die unvermeiblichen Schwankungen im Zug und in der Menge der Salpetergase gegeben ist, und daß beshalb die Gase ben Plattenturm leicht au schnell durchstreichen werden.

Nach Nieden führ leistet ein Plattenturm von 5 bis 6 m Höhe soviel wie ein (viel weiterer) Koksturm von 9 bis 12 m Höhe und verursacht dabei nur $^{1}/_{4}$ bis $^{1}/_{6}$ des Zugwiderstandes des letzteren.

Wie eine durch die Firma P. Spence & Sons eingeleitete Umfrage beweist, worüber im Chom. Trade Journ. 27, 262 berichtet ist, ziehen die meisten englischen Fabrikanten noch immer eine Aussetzung der Gay-Lussactürme mit Koks allen übrigen Materialien vor, aber die von ihnen dassitr ansgesührten Gründe sind kaum stichhaltig, und die odige Firma hat sich schließlich selbst für eine verbesserte Ziegel- (Steinzeug-) Aussetzung entschieden. Unfragslich haben so manche der mit Ziegeln oder Cylindern ausgesetzten Türme nicht genügende Dienste geleistet, weil die Aussetzung zu lose geschah und die Oberssächenberührung nicht so gut wie dei Koks war, aber eine lange anderweitige Ersahrung hat es sicher erwiesen, daß die Koks, gegen die sich vom chemischen Standpunkte so viel einwenden läßt, sehr gut durch passend gestaltete Steinzeug-körper, wie Lunge-Rohrmannsche Platten, Guttmannsche Kugeln u. dergl. ersehntel und darunter) als Kokstürme gemacht werden können.

Ausräumen des Gay=Lussacturmes. Da dies bei Kokstürmen nicht selten vorgenommen werden muß und hierbei schon Unglücksfälle durch die darin zurückbleibenden Gase vorgekommen sind, so sind in Deutschland das für amtliche Vorschriften veröffentlicht worden (Chem. Ind. 1893, S. 461),

	•		
		•	



ptpuntte folgende sind. Bor dem Beginn der Arbeit ist die Berit den Kammern u. s. w. vollständig zu unterbrechen, und bei offenBerbindung mit dem Schornstein der Turm mit Schweselsäure, dann
er oder Damps auszuwaschen, die der Ablauf höchstens 3°B. zeigt.
des Ausräumens muß stets Zug in dem Schornstein vorhanden sein;
sleeren von unten ist der Turm von der Decke, deim Einsteigen von
er von unten abzusaugen. Geht dies nicht an, so ist die Decke zu
n und unten ein großes Loch zu schlagen. Türme mit Kosssüllung
etlich von außen zu entleeren, dei hohen Türmen etagenweise. Das
eterial ist sosort zu entsernen. Die Arbeiter sind mit Mundschwämmen,
ationsapparaten, Gummihandschuhen u. s. w. zu versehen. Bor Ausbringen
m Boden angesammelten Schlammes ist dieser mit Wasser von außen
jurühren, was man beim Auftreten von nitrosen Gasen wiederholen muß.
en= oder herzleidende Arbeiter dürsen bei den Räumungsarbeiten nicht bes
tigt werden.

Der englische amtliche Alkali-Roport, No. 31, p. 90 berichtet von einem a Wiederfüllen eines gut ausgewaschenen und entleerten Gay-Lussac= mes vorgekommenen tödlichen Unfalle, augenscheinlich verursacht durch die dem alten Ziegelfutter zurückgebliebenen Salpetergase, und empsiehlt in allen ällen, die Bentilation während des Aus- und Einräumens von oben nach nten vorzunehmen.

Weitere amtliche Vorschriften für das Ausränmen von Gay-Lussac= und Vlovertürmen sind 1897 erlassen worden und in Chem. Ind. 1897, S. 865 abgedruckt.

Konstruktion eines Gay-Lussac-Koksturmes nach modernen Prinzipien.

In der 2. Auflage d. W. I, S. 470 bis 473 ist die Beschreibung und Zeichnung der vor vielen Jahren in Freiberg funktionierenden Kokstürme gesgeben, die jetzt als veraltet durch die in Fig. 246 bis 250 wiedergegebenen neuen Konstruktionszeichnungen ersetzt werden soll, welche ich der Güte von Herrn H. H. Nieden führ verdanke.

Fig. 246 ist ein Längsschnitt, Fig. 247 ein anderer darauf senkrecht stehender Querschnitt, Fig. 248 ein Horizontalschnitt nach der Linie EF, Fig. 249 (a. f. S.) ein solcher nach der Linie GH, alles im Maßstab 1:100; Fig. 250 (a. S. 519) zeigt das Netwert unter dem Schiff des Turmes. Der Turm steht auf starten Ziegelpfeilern (oder eisernen Säulen) mit gewöldter Decke. Hierauf folgt ein Netwert x aus säurefesten Ziegeln, zur Kühlung des Holzbodens s, an dessen Außenseite die bleierne Kreisrinne y zur Abhaltung etwa übersließender Säure vom Fundament dient. Sechs hölzerne Pfosten ww bilden das Gerüst sür den Bleimantel; sie sind unten und oben durch Querbalten vo verbunden, die zusammen sechseckige Rahmen bilden. Gußeiserne, an den Pfosten ww befestigte Konsolen stützen die bleiernen Seitenwände des Turmes in der Art, daß zwischen Holz und Blei ein Zwischenraum von 25 mm bleibt.

518

Die Biebergewinnung ber Salpetergafe.

Fig. 248.

Schnitt G-H

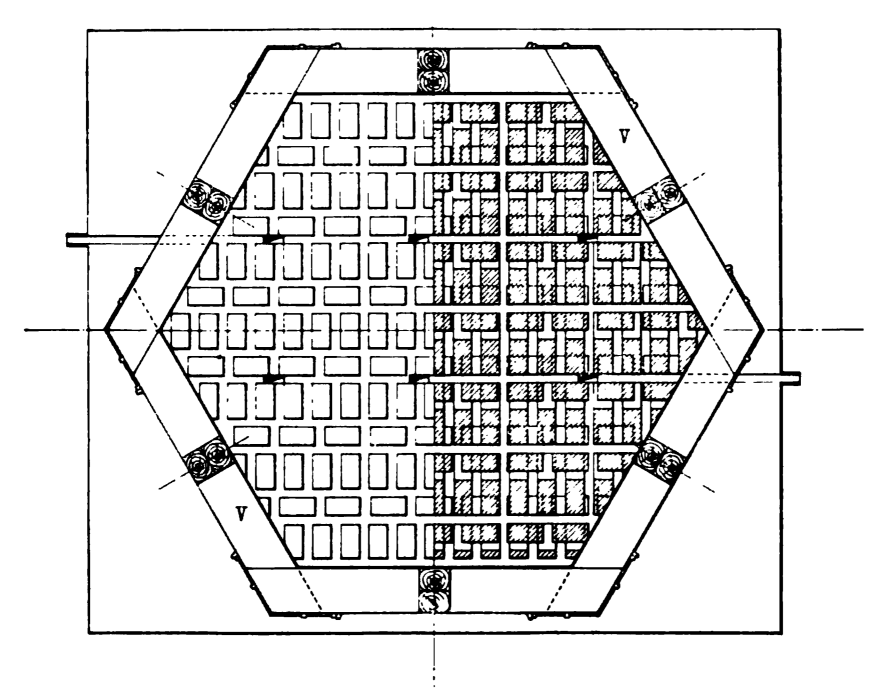
<u>A /</u>

<u>B</u>

Der Boben des Turmes wird durch ein Schiff uu mit 15 cm hohen Seiten aus 6 mm didem Blei gebildet. Die Seitenwände und Decke bestehen aus 3 mm didem Blei. Der Turm ist inwendig bis zur Oberkante des Rostes mit einer 33 cm diden Ziegelmauer gefilttert, darüber auf 2 m Höhe mit 23 cm didem Mauerwerk, darüber auf 3,65 m Höhe mit 11 cm dickem Mauerwerk; der obere Teil besitzt kein Ziegelsutter. Das Ziegelsutter bleibt überall 25 mm vom Blei entfernt.

Der Bleiboben wird durch dunne säurefeste Platten geschützt. Auf diese kommen Pfeiler a, b, welche den Steinzeugrost cd tragen. Dieser besteht aus Rig. 250.

Grundrifs vom Netzwerk



Masstab 1:50

je drei Stücken, welche durch die Falze der Pfeiler in der aus der Zeichnung sichtbaren Weise gehalten werden. Die Träger sind 125 mm breit, 0,4 m hoch und lassen 175 mm breite Spalten ee übrig. Diese werden durch die Ziegel gg überbrückt, welche die die die auf 2 m Höhe aus Chlindern gebildete Aussetzung tragen. Die Chlinder (über die man das auf S. 515 Gesagte versgleiche) sind, wie in Fig. 248 gezeigt, so eingesetzt, daß jeder derselben auf dem Kreuzungspunkte von vier anderen Chlindern steht. Hierauf folgt ein mit Blei überzogener eiserner Rost hh (40 × 100 mm), darauf 3,65 m

Koksfüllung, dann ein anderer Rost i i und wieder beinahe 3,65 m hoch Koksfüllung.

Die Decke wird ans einer niedrigen Bleischale von 5 mm dickem Blei und 50 mm Tiefe gebildet, mit einer Anzahl von Säureverschlüssen kk, die mit kleinen Bleikappen bedeckt sind und von den langen Röhren ll gespeist werden, die eine der zu speisenden Anzahl von Wasserverschlüssen gleiche Zahl von Ablausschnauzen besitzen. Der ganze Turm ist 2,85 m im Durchmesser und 12,5 m hoch (Blei zu Blei); die Eintritts= und Austrittsössungen sind beide 0,65 m weit.

Falding gibt in Min. Ind. VII, p. 691 eine Zeichnung eines Gap-Lussacturmes, der nach ganz ähnlichen Prinzipien konstruiert ist.

Im Eintritts- und Austrittsrohre jedes Gay-Lussacturmes müssen zur Beobachtung der Farbe der Gase vor ihrem Eintritt in den Turm und nach ihrem Austritt aus demselben entweder Glasscheiben einander gegenüber eingesetzt werden, oder ein Teil von jedem der beiden Rohre muß aus einem Cylinder von Glas bestehen. Vor dem Eintritt in den Turm sollen die Gase rötlich gefärbt, nach dem Austritt aus demselben sollen sie farblos seine. Sehr gut läßt sich dies bemerken, wenn man diese "Laterne" als einen 2 m langen Bleikasten herstellt, in dessen entgegengesetzte Enden Glasscheiben eingesetzt sind.

Andere Salpeter-Wiedergewinnungsapparate nach dem Say-Lussacschen Prinzipe.

Anstatt des Gan-Lussacschen Koksturmes werden auch in manchen Fabriken, doch sehr selten in größeren, und überhaupt nur ausnahmsweise, Absorptionsapparate von der Art Woulfsscher Flaschen gebraucht. Zwei verschiedene Einrichtungen derart, welche jetzt ganz veraltet sind, sinden sich (nach Schwarzenberg) in der 1. Aufl. d. W. I, S. 377 bis 379 besichrieben und abgebildet.

Wichtiger als dies sind die Borschläge, die Form eines Absorptionsturmes beizubehalten, aber diesen in billigerer, oder in rationellerer Weise als die geswöhnlichen großen Kokstürme zu konstruieren. In der 1. Aust. d. W. I, S. 357 und 358, sind zwei solche Apparate, beide aus Tonröhren bestehend, gezeigt, aber es ist nuplos, diese nochmals wiederzugeben, da der eine davon unvollständig wirkt und der andere überhaupt gar nicht in der Praxis versucht worden ist. Eine richtige Lösung dieser Ausgabe haben wir S. 515 kennen gelernt.

Eine sehr wichtige Ergänzung zu ben Gay-Lussactürmen, besonders wenn diese nicht groß genug sind, war beabsichtigt durch einen von Benker erstundenen und von der Société Anonyme de Produits Chimiques de Javel patentierten Apparat (G. P. Nr. 30749). Er besteht aus einer kleinen Bleikammer, welche zwischen der letzten Kammer und dem Gay-Lussacturme aufgestellt ist. Auf ihrem Boden ist ein mit ein wenig Koks bedeckter Rost zur Verteilung der Gase. An der Decke sind mehrere Platinzerstäuber von der in Fig. 224, S. 473 gezeigten Form angebracht, durch welche ein feiner Regen

von Schweselsäure in der kleinen Kammer erzeugt werben sollte. Die Gase geben an diesen beim Durchstreichen der Kammer einen großen Teil ihrer salpetrigen Saure ab, so daß für den Gay-Lussachurm viel weniger Arbeit übrig bleibt. — Dwies Bersahren ist in mehreren Fabriken ausgeflihrt worden, aber nur mit nähigem Erfolge. Bermutlich sallen die Säuretröpschen doch zu schnell nieder, als daß die Salpetergase mit ihnen in genügende Berührung kamen.

Bir erwähnen noch ben Apparat von Hoffmann und Carliste (G. Bat. Nr. 48 283) jur Absorption von Gasen burch Flussigkeit. Er (Fig. 251 und 252) besteht aus einer Rolonne ober einem Turm, der mit Fig. 251.



Fruppen von Rinnen aa gefüllt ist, welche in entgegengesetten Richtungen eneigt und mit überlaufgefäßen bb verbunden sind. Dieser Apparat soll öchwefelsaure aus zugleich mit Salpetersäure "verdampfendem" Schwefel tachen, welche beide durch einen Injektor in den Apparat eingepreßt werden, whrend die verdrauchten Gase durch einen anderen Injektor in die Schwefelsumer zurückgepreßt werden. Es ist nicht angegeben, aus was für einem katerial der Apparat gemacht werden soll, und der merkwürdige, zulest ersähnte Vorschlag zur Schwefelsaurefabrikation wird zur Beurteilung seines smiichen Wertes genügen.

Digem abulich ift ber Apparat von Igibore & Biscons (D. R. B.

Nr. 106022), bestehend aus geneigten Rinnen, die an der Innenseite einer Kammer angebracht sind, und durch welche Schwefelsäure behufs Absorption der nitrosen Dämpfe geleitet wird.

Berteilung ber Gäure.

Der Zufluß von Schwefelsäure, welche den Gasen ihre Sticktofforyde entziehen soll, muß sich genau regulieren lassen, und die Säure von Anbeginn gleichmäßig auf die Kols verteilt werden; anderenfalls könnte der Verbrauch von Schwefelsäure leicht zu groß werden und die Gase könnten trotzdem durch den Turm ziehen, ohne ihre salpetrige Säure vollständig abzugeben. Es ist deshalb auf eine zweckmäßige Konstruktion des zur Verteilung der Schwefelsäure dienenden Apparates besondere Sorgsalt zu verwenden. Früher wendete man hierzu eine Anzahl von kleinen Hähnen an, die sich aber nicht leicht sür sehr langsame Speisung ohne Gefahr einer Verstopfung regulieren lassen; auch wurden "Schaukeltröge" u. dergl. angewendet.

Weit besser ist die in Fig. 254 bis 256 gezeigte Einrichtung, die wir unten näher beschreiben werden. Bunachst aber beschreiben wir bas Segnersche Berteilung erab, das zuerst von 3. Stroof in der Fabrik zu Aussig in Böhmen eingeführt wurde und die sich als sehr zwedmäßig bewährt hat. Sie ist besonders beshalb zu empfehlen, weil ber Zufluß ber Schwefelsäure bei berselben mit einem einzigen Hahn reguliert wird, der sich leicht so genau stellen läßt, daß die normale Menge jener Säure nicht wegen mechanischer Ursachen überschritten wird, was bei der Verteilung auf 16 Hähne unvermeidlich ist. Fig. 253 gibt ein Bild dieses Apparates im Maßstabe von 1/25 ber wirklichen Größe. In der Decke bes Turmes sind in gleichen Entfernungen voneinander 16 Löcher c angebracht, durch welche die Schwefelsäure auf die im Turme befindlichen Rots herabtropft. Jedes dieser Löcher ist mit einem kleinen Röhrchen von etwa 3 cm Höhe eingefaßt, und mit einer Bleifapsel bedeckt, die das Röhrchen umgibt, und unten am Rande Ausschnitte von etwa 2 cm Sohe hat, durch welche die Saure ungehindert passieren Sobald die Decke des Turmes bis zur Höhe jener Röhrchen mit Säure übergoffen ist, fließt lettere über ben Rand ber Röhrchen in bas Innere bes Turmes; Gase können aber nicht durch die Löcher entweichen, weil diese von ber Säure gesperrt sind. Bur Berteilung ber Schwefelsäure bient ein kleines Segnersches Rad U, welches aus dem Behälter T durch das Rohr a und den Hahn b, mit dem man den Zufluß reguliert, gespeist wird. Teil bes Rädchens mit den beiden Armen ift aus Blei hergestellt. selben ift oben die Säule, welche aus einer ftarken Glasröhre besteht, und unten eine andere turze Glasröhre eingesett, welche zu einer Spite ausgezogen ift, auf der das Rädchen in einer Pfanne von Glas oder Blei läuft. einen ber Arme ist ein Glasröhrchen eingesett, an welchem sich bie Ausflußöffnung befindet. Die Führung ist durch zwei parallel liegeude Bleistäbchen ober mit Blei überzogene Holzleisten hergestellt, welche auf Lagern ruhen, die in den Zapfenlöchern e des Deckenrahmens befestigt werden, und auf welche man vier Glasröhrchen bicht an die senfrecht stehende Säule des Radchens



bergestalt anlegt, daß sie ein Quadrat bilben, in welchem die Säule umläuft. Sobald diese mit Saure gefüllt wird, dreht sich das Radchen regelmäßig um seine Achse, indem die Flüssigkeit aus dem offenen Arme gleichförmig aussließt. Von der Menge der einfließenden Säure hängt die Höhe, bis zu welcher sich die Säule des Rädchens füllt, und die Geschwindigkeit seiner Drehung ab. Die Achse bes Rabchens steht gerade im Mittelpunkte ber Dede bes Turmes, auf welcher um erstere herum ein hohler Cylinder aus Blei von etwa 0,1 m Böhe angelötet ist, der den Butritt ber Säure, welche außerhalb desselben auf bie Dede gegoffen wird, verhindert. Bon dem Cylinder laufen in gleichen Abständen voneinander 16 bleierne Radien d aus, welche an die Decke des Turmes angelötet sind. Diese seten sich in geraden Linien bis an die Beripherie eines gedachten Kreises fort, über welche hinaus das Rädchen die Säure nicht ausgießen tann, und ändern von dort an ihre Richtung dergestalt, daß zwischen je zwei derselben eines der genannten 16 Löcher zu liegen kommt. Auf diese Weise wird also der Raum auf der Dede des Turmes in 16 Fächer geteilt, von denen jedes eine zum Säureabfluß dienende Offnung enthält, und die fämtlich vom Rädchen mit gleichviel Säure gespeist werben.

Der Speisungsapparat für Säure wird in England gewöhnlich ganz von Blei angefertigt (siehe unten beim Gloverturm), ist aber von Glas, wie hier abgebildet, entschieden leichter beweglich. Man sehe auch später beim Gloverturm die detaillierten Zeichnungen von Verteilungsapparaten für Säure. Da es doch immerhin öfters vorkommt, daß das Reaktionsrad stehen bleibt, namentslich bei schwachem Säurezusluß, so ist die Einrichtung von Seybel in Liesing sehr empsehlenswert, wonach die Vorrichtung bei jedem Umgange an eine Glocke anschlägt, die man von unten hören kann.

Bollständig vermieden ist wohl das Stehenbleiben von Reaktionsrädern bei der in Griesheim angewendeten Konstruktion, wo das untere Ende des (vollständig aus Glas gefertigten) Drehkörpers in eine Augel ausgeht, die mit dem Oberteile zusammen auf Schwefelsäure schwimmt, so daß also die Reibung an jener Stelle ganz aufgehoben ist, und auch bei etwaigem Schiefgehen in der Führung keine Störung eintritt. Dieser Apparat wird weiter unten, bei Beschung der "zentralen Regulierung" in derselben Fabrik, abgebildet werden.

In England hat man fast durchgängig die beweglichen Säureverteiler (Reaktionsräder) ganz aufgegeben und ist zu einem anderen Systeme, dem Überslaufsystem, übergegangen, welches denselben Dienst leistet, ohne irgend welchen Störungen ausgesetzt zu sein. Ich habe dieses System in der Zeitschr. f. angew. Chem. 1889, S. 603 wie folgt beschrieben.

Die beweglichen Speisevorrichtungen sind durch eine Überlaufvorrichtung ersett worden, welche in äußerst mannigsacher Form, aber immer nach demsselben Prinzip tonstruiert ist. Wir wollen sie hier in einer der besteu uns vorgekommenen Formen zeigen, bemerken aber, daß man die Vorrichtung, statt als kreisförmigen Trog, auch in elliptischer oder oblonger Form, oder als Rinnen und dergleichen aussühren kann, ohne ihre Wirkung zu verändern.

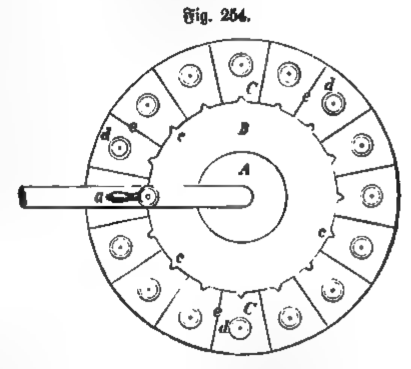
In allen Fällen finden wir ein erstes (fast immer cylindrisches) Gefäß, in welches die Säure, das Wasser u. dergl. einläuft, um am Boden in ein

zweites Gefäß überzutreten, das mit einer Anzahl von Überläufern versehen ift, und ftets übervoll gehalten wird.

Jeder Überlauf kommuniziert mit einem besonderen Rohre, sei es durch eine Abteilung in einem dritten Gefäße,

mit entsprechendem Basserverschlusse. Es ist also nur nötig, darauf zu halten, daß alle Überläuse gleichmäßig funktionieren, und da sie alle ängerlich sichtbar sind, so ist diese Bebingung leicht herzustellen; eine etwaige Störung wird sofort bemerkt und ist leicht wieder zu beseitigen.

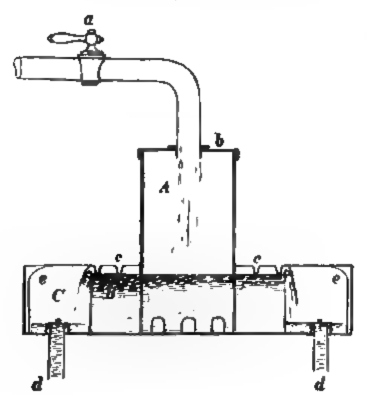
Man kann dies z. B. fcon in der Art ausführen, daß man die Flüffigkeit in eine oder mehrere Bleirinnen laufen läßt, welche



an den Seiten mit soviel Einschnitten versehen find, als Berteilungsröhren angewendet werden sollen. Durch mehr ober weniger tiefes Einschneiben reguliert

Fig. 255.

Fig. 256.



man die Überläufe so, daß sie möglichst gleichmäßige Strahlen liefern. Für viele Fälle vorzuziehen ist die Borrichtung, welche in Fig. 254 bis 255 dars gestellt ist, wovon Fig. 254 einen Grundriß, Fig. 255 einen Querschuitt, Fig. 256 eine perspektivische Ansicht mit teilweise weggeschnittenen Wänden

Aus dem Hahne a läuft die Flussigkeit in das Mittelgefäß A; der zeigt. Deckel b ist nicht unter allen Umständen nötig, aber oft erwünscht und jebenfalls lose anzubringen, so daß das Innere von A leicht zugänglich bleibt. Natürlich kann man statt eines Hahnes a auch beren zwei anbringen, z. B. bei dem Gloverturme, wo man gleichzeitig mit Nitrose und mit Kammersaure Unten ist A ausgeschnitten, so daß freie Kommunikation mit dem weiteren, aber viel niedrigeren Troge B stattfindet. Dieser ist ringsum mit Schnauzen c versehen, welche ziemlich dicht nebeneinander stehen können. Wir zeigen hier beren 16 Stud, es können aber naturlich ganz beliebig viele vorhanden sein. Sobald B einmal angefüllt ist, mussen alle Schnauzen gleichmäßig laufen, was durch gute Nivellierung des Apparates in erster Linie und durch Nacharbeiten der Schnauzen in zweiter Linie ein fur allemal bewirkt wird. Das Gefäß B ist konzentrisch von dem weiteren Troge C umgeben, welcher in ebensoviele wasserdicht abgeschlossene Rammern zerfällt, als Schnauzen c vorhanden sind. Jede Rammer hat im Boden ein mit hydraulischem Verschlusse abgedichtetes Rohr d, das in die Decke des Rotsturmes, Plattenturmes u. bergl. flihrt. Im vorliegenden Falle ift ber hydraulische Berschluß badurch erreicht, daß die Rohre d etwas nach oben hervorragen und mit einer unten nicht bicht schließenden Rappe bedeckt sind; selbstverständlich tann man ben Berschluß auch anders machen, oder tann ganz offene Röhren anwenden und den Abschluß an oder gerade unterhalb der Turmdede anbringen. Die Scheibewände e zwischen ben einzelnen Rammern werden am besten, wie hier gezeigt, derart ausgeschnitten, daß bei Berstopfung eines der Berteilungs rohre d, wodurch natürlich die entsprechende Kammer sich bald füllen muß, deren Inhalt nicht nach außen, sondern in die beiden daneben befindlichen Rammern überläuft. Die ganze Borrichtung wird in chemischen Fabriken wohl meist aus Blei gemacht werben, und ist auch dann am leichtesten zu regulieren, da man in diesem Falle die Schnauzen c am leichtesten nacharbeiten tann; selbstverständlich ift aber auch die Ronstruttion aus Gifen, Steinzeug und dergl. nicht ausgeschlossen. Wer sie einmal gebraucht hat, wird sicher nicht mehr zu bem Reaktionsrabe zurückehren.

Briegleb (D. Pat. Nr. 10386) braucht als Berteilungsapparat einen Hartbleikegel, auf dessen Spitze ein Strahl Säure geleitet wird. Der obere Teil des Regelmantels ist glatt, aber der untere Teil geriffelt, so daß die Säure in eine Anzahl von Strahlen zerteilt wird, welche in einem ringförmigen, die Basis des Regels umgebenden Gefäße aufgefangen und gesondert durch Röhren abgeleitet werden. Ein solcher Apparat kann gewiß richtig funktionierend gemacht werden, wird aber jedensalls viel schwieriger immer in Ordnung ershalten werden, als der eben beschriebene Überlaufapparat.

Brock und Sane (Engl. Pat. Nr. 11492, 1885) beschreiben einen ziemlich komplizierten Berteilungsapparat mit mechanisch rotierender Trommel.

Bei Tilrmen von sehr großem Querschnitt, wo die Zahl der vom Berteiler herkommenden Röhren eine unbequeme Höhe erreicht, kann man viel das durch ersparen, daß man für je vier Löcher in der Turmdecke immer nur ein Rohr anlegt, das in ein kleines Becken mündet, welches auf dem Schnittpunkt der die vier Löcher verbindenden Linien steht. Jedes solches Beden entleert dann seinen Inhalt gleichzeitig in alle vier Löcher. Naturlich muß man hier- bei dieselbe Sorge tragen, wie es bei Beschreibung von Fig. 254 bis 256 dafür angegeben ist, daß wirklich alle vier Löcher gleichmäßig versorgt werden.

Selbstverständlich arbeitet jeber Turmapparat, sei es nun ein Sap-Lussacturm, ein Gloverturm, ein Salzsäure Kondensationsturm oder sonst ein ähnelicher Apparat, um so wirksamer, je gleichförmiger die Flussigleit über seinen Duerschnitt verteilt ist. Sbenso ist es selbstverständlich, daß Türme von großem Horizontalquerschnitt mehr Zuslußöffnungen als engere Türme brauchen. Wan tann die allgemeine Regel aufstellen, daß auf 1 qm Oberstäche der Turmdecke nicht unter zehn Berteilungsröhren tommen sollen; aber dies ist nur das Winimum, welches in vielen Fabriten, und zwar jedensalls zum Borteil der Arbeit, überschritten wird.

Der regelmäßige Bufluß von Gaure in ben Gan-Luffacturm ift von größter Bichtigkeit für seine vorteilhafte Arbeit. Der ganze Bleikammerprozeß ist barauf angelegt, einen so kontinuierlichen und ftetigen Gang wie

Fig. 257.

möglich zu nehmen, und das große Bolumen der Bleikammern dient dabei noch als ein Regulator, ähnlich dem der Gebläsemaschinen, so daß die Gase beim Austritte aus den Kammern mit möglichst gleichartiger Geschwindigkeit und Zusammensexung ausströmen ober wenigstens ausströmen sollen. Es soll also in gleichen Zeiträumen die gleiche Menge von Salpetergasen austreten, und diese soll im Absorptionsturme

immer wieder die gleiche Dienge Schweselsäure vorsinden, damit weder Salpetergas entweicht, noch zu schwache Ritrose entsteht. Wenn aber die Säure bei gleich bleibender Hahnöffnung aus einem Behälter ausstießt, so wird dies ansangs, bei vollem Behälter, soviel schweller geschehen als später, wenn der Lettere fast leer ist, und es würde also der Turm in sehr ungleicher Weise gespeist werden. Die Ausslußgeschwindigkeiten einer Flüssigkeit nehmen im Bershältnis zur Onadratwurzel ans den Druckhöhen ab; das heißt, wenn der Beshälter 1 m hoch gestüllt ist, so wird die Säure doppelt so schnell sließen, als wenn sie nur 1/4 m hoch steht — beides Fälle, welche in der Praxis leicht vorstommen.

Um nun einen ganz regelmäßigen Zufluß der Absorptionssäure in den Turm zu bewirken, sind verschiedene Borrichtungen angewendet worden. Dahin gehört z. B. das Mariottesche Gefäß, Fig. 257 (nach Knapps Chem. Technologie). Es ist das näuliche, wie bei den Öllampen mit Sturzgefäß. Der Behälter Z ist mit der Mündung nach unten in einem offenen Bleiuntersatz fo aufgestellt, daß diese Mündung in die daselbst befindliche Schweselssäure eintaucht. Es sann daher vorerst aus Z nichts ausstließen. Sowie aber die Säure aus E durch das Rohr d auf den Kolsturm abläuft, sinkt der

Spiegel E, die Mündung von Z wird frei, es treten einige Luftblasen ein und Säure fließt so lange aus, dis der ansängliche Stand und die Sperrung der Mindung von Z wieder eingetreten ist. Das Bentil d mit der durch die Stopsbüchse gehenden Bentilstange o dient zum Schließen der Öffnung von Z, während dieser Behälter durch das Rohr x gefüllt wird.

Sine einsachere Form bieses Apparates war früher in englischen Fabriken als "Bakuumretorte" in Anwendung und ist in der 2. Aufl. d. W. I, S. 480 f. beschrieben. Diese ist wegen zu großer Schwierigkeit, sie im Gange

ju halten, wohl nirgende mehr im Gebrauche.

Besser erfüllt den Zwed ber Balancierapparat (Fig. 258), A ift ber große Saurebehalter auf ber Bobe bes Kolsturmes, ein mit Blei aus-Fig. 258.

gekleibeter Holzkasten, welcher nur von Zeit zu Zeit gefüllt wird. Daneben steht ein ebenso hoher, 30 cm weiter Cylinder von Blei, B; beide kommunizieren ganz unten durch das Bleirohr a. Nach dem Behälter A zu läuft a in einen Hartbleiventilsts d aus, welcher konisch ausgedohrt ist. Darin spielt ein kugelsörmiges Bentil c, ebenfalls von Hartblei, was sich nach unten in eine kleine Führungsstange, nach oben in eine überbleite Eisenstange a sortsetzt, die aus A heransragt. Sie ist durch eine kurze Kette an einem Arm des eisernen Balanciers e aufgehängt. Dieser letztere schwingt mit seinem Zentrum auf einer stählernen Schneide f und trägt an seinem anderen, gerade über B bessindlichen Arme ebenfalls eine Kette, an der ein Bleieimer g in den Cylinder B hineinhängt. Der Eimer g wird so weit mit Säure gefüllt, daß er dis zu einer gewissen Tiese in die in B besindliche Säure einsinkt, und da man durch Zusügen oder Wegnehmen von Säure aus g diese Tiese, und damit den Stand

ber Saure in B selbst noch nachträglich beliebig regulieren kann, so verdient der Einer als Schwimmer den Borzug vor dem von Schwarzenberg abgebildeten geschlossenen Bleischwimmer. Der Eimer g wird nun so belastet und seine Rette so lang gemacht, daß bei einem bestimmten Stande ber Säure in B das Bentil c die Öffnung b verschließen nuß. Das Bentil c mit der Stange d und seiner Rette ist nämlich fast ebenso schwer, als der Schwimmer g mit seiner Rette, und verschließt so lange die Offnung b, als ein Teil des Gewichtes von g noch durch den Auftrieb der Saure in B entlastet wird. Wenn aber ber Hahn h zu laufen anfängt und ber Schwimmer sinkt, so wird vermittelst bes Balanciers e die Stange d gehoben und die Rugel c läßt die Offnung b frei; es fließt wieder Säure durch a nach B hinüber, hebt ben Schwimmer g, c sinkt in seine Stellung zurud und verschließt b wieder. **60** wird in kleinen Oscillationen von e immer ganz dieselbe Menge von Saure in derselben Zeiteinheit aus B aussließen, ba dies nur von dem Gewichte von g und der Länge seiner Rette abhängt, dagegen unabhängig von der Böhe des Säurestandes in A ift. Die Enden des Balanciers e sind als Bogensegmente gestaltet, um ihre treisförmige Bewegung mittels ber Retten in eine gerablinige für die Stange d und ben Eimer g zu übertragen.

So wie der Apparat fruher in den Buchern abgebildet worden und auch in vielen Fabriken ausgeführt worden ist, arbeitet er nicht gut, und ift sogar an vielen Orten, wo er bestand, wieder abgeschafft worden. Erstens findet man ben Balancier immer mit einem hohlen Zentrum auf einem Stift schwingend abgebildet; dabei ist aber die Reibung so groß, und wird durch Rosten des Eisens bald so viel größer, daß er nicht mehr oscillieren will und steden bleibt. Dies kann nicht geschehen, wenn man eine obiger Zeichnung gleiche ober entsprechende Stahlschneibe anbringt, ähnlich wie bei feinen Wagen; wenn sie vernickelt ist, halt sie sich eher rostfrei. Bor allem aber barf bas Bentil c in diesem Falle nicht ein abgestutter Regel sein, wie er in den Büchern abgebildet ist. Die Führung burch die Bogenarme des Balanciers ist doch nicht fo absolut lotrecht, daß sich ein Bentilkonus nicht in seinem Sit beim Auf- ober Niebergange burch Schiefstellung festklemmen könnte, und bann arbeitet eben der Apparat wieder nicht. Wenn dagegen das Bentil kugelförmig ist, so schadet ein schiefes Auffallen desselben überhaupt gar nichts, da es doch immer schließt, und von Festklemmen ist gar nicht die Rede. Während diejenigen Fabritanten, welche die eben erwähnte unvolltommene Ginrichtung eines Bentiltonus hatten, burch bas fortwährende Berfagen besselben meist zu ihrer Beseitigung veranlaßt worden sind, arbeitet die oben beschriebene eines Rugelventils mit größter Leichtigkeit und Regelmäßigkeit, und kann sehr empfohlen werden. Bur Zeit haben manche ber größten Fabriken auf eine automatische Regulierung dieser Art, nur aus Unkenntnis ber richtigen Ronftruktion, ganz verzichtet, und überlaffen es ben Arbeitern, den Ablaghahn des Säurebehälters je nach beffen Fullung zu stellen - ein fehr robes Berfahren, zu beffen Beibehaltung nach Obengesagtem gar tein Grund vorliegt.

(Es ist schon öfters von "überbleiten" Eisenstangen die Rede gewesen, und soll hier ein für allemal gesagt werden, daß man dazu am besten die Sifenstange in ein genau paffendes, gezogenes, gepreßtes Bleirohr ftedt und

beibe Enden zulötet.)

Bei dieser Gelegenheit sei auf die im Jahre 1892 von Ernst March Sohne in Charlottenburg eingeführten Saurehahne hingewiesen, die eine von der gewöhnlichen ganz abweichende Ronftruktion haben. Der mittlere Teil besteht aus Steinzeug und ift mit den beiben metallenen (hartblei-) Anfahen

Fig. 259.

burch Schraubbolzen verbunden. Die Sahnlilie wird burch eine oben wirkende Schraube von Metall fest in den Gis eingepreßt, fo daß ein Lecken verhlitet wird, während man doch bei Festilemmen des Hahnes durch Lockern der oberen Schrande nachhelfen kann. Diefe Bahne, welche in Fig. 259 abgebildet sind, follen die Borzüge ber Metalls und Tonhähne vereinigen.

In England benuten verschiedene große Fabriten ben in Fig. 260 gezeigten Appa-

rat zur Kontrolle barüber, mit welcher Menge von Fluffigkeit bie Turme Die Borrichtung wird zwischen ben hahn a (Fig. 255, gefpeift werben. S. 525) und bas Mittelgefüß A eingeschaltet. Die Flüssigkeit läuft aus a in einen durch eine Zwischenwand geteilten Bleikasten. Die Abteilung D fleht mit E burch vier in verschiebenen Sohen angebrachte Röhren fghi und bie Uberlaufschnauze k in Berbinbung; vom Boben von E geht bas weite Ablauf-

Fig. 260.

rohr laus. Je nachdem der Hahn a mehr oder weniger weit geöffnet ift, wird der Kasten $m{D}$ sich mehr ober weniger füllen und die Flüssigkeit dei stärkster Speifung aus allen Röhren und ber Schnauze k, bei schwächerer aus inimer weniger der Röhren nach E überlaufen. Wenn man also den Arbeiter 3. B. instruiert, er folle mit brei Röhren arbeiten, so wird nur f, g und k lausen burfen und eine fast tonstante Druchohe bis A gewahrt bleiben u. f. f. Gelbstverftanblich ift bies weit genauer als bie Stellung bes Sahnes a nach blogem Gefühl und funttioniert auch unabhängig von bem fluffigteiteftanbe in bem

großen Behälter, der durch a entleert wird. Diese Borrichtung wird als sehr praktisch gelobt.

Der Beriefelungsapparat von Bilb, genannt "Sompor idem" (hergestellt von den Bereinigten Tonwarenwerken in Charlottenburg) beruht auf dem Prinzipe, eine immer gleich bleibende Ausflußgeschwindigkeit badurch herzustellen, daß der Ausfluß mittels eines in der Flüssigkeit selbst schwimmen en den Hebers geschieht. Hierbei bleibt also zwischen beiden Schenkeln des Hebers immer derseibe Niveauunterschied. Der am außeren Schenkel des Hebers anzehrachte Hahn besitzt einen Zeiger, der auf einem Graddogen spielt, so daß man den Hahn immer auf die gleiche Ablausmenge einstellen kann. Der erste Eintritt der Flüssigkeit wird durch ein Augelventil roh geregelt. Alles dies wird durch die Fig. 261 und 262 klarer werden.

Fig. 261.

Fig. 262.

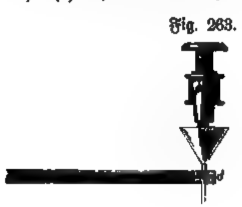
8

b

Wohl ein solches für jede der verschiedenen Säurearten (Nitrose, Gloversäure, Kammersäure) vorhanden sein. Alsbann kann man eine besondere Reguliers vorrichtung für den Ausslußdruck ganz entbehren, wenn man den Lufthahn des Pulsometers so einstellt, daß dieser Apparat Tag und Nacht fortgeben kann, ohne zu viel Säure aufzupumpen. Die Reservoire oben auf den Turmen werden dann eins sür allemal auf passende Höhe gefüllt und der Säurestand bleibt dann mit unwesentlichen Schwanfungen immer derselbe.

Sehr vollsommen ist die ganz zentralisierte Art der Säureverteilung in der Fabril Griesheim. Die 60 grädige Säure wird
dort zunächst zur Speisung eines großen Nachturmes von 9 × 3 m Grundsläche und 9 m Höhe verwendet, in dem sie in 480 Strahlen zerteilt wird
(S. 524). Diese Strahlen munden in kleine S-förmige, an der Turmdecke
angegossene hydraulische Berschlüsse aus. Der Zugwiderstand in diesem Turme
beträgt etwa 2 dis 3 mm. Die hier entstehende schwache Nitrose wird wieder
in die Höhe gepumpt und es werden damit sieden gewöhnliche Gap-Lussacklirme
für ebenso viel Kammersysteme gespeist. Da nun natürlich nicht immer ganz

bieselbe Menge Saure für jeben bieser sieben Türme erfordert wird, so geschieht die Berteilung auf die Einzeltürme mittels eines siebensächerigen Reaktionsrades mit verstellbarer Fächerbreite. Auf den die Fächer trennenden Zwischenwänden liegen nämlich verschiebbare, schwach geneigte Bleirinnen von der Breite
bes Faches selbst. Daburch, daß man diese Rinnen mehr oder weniger hin
und her schiebt, bewirft man, daß das Reaktionsrad bei seinem Kreisen jedes



ber fieben Sacher mehr oder weniger lange bebient, kann alfo bie für jebes bestimmte Gauremenge banach abanbern. Nathrlich führt von iedem der fleben Fächer ein Rohr zu einem anberen, auf dem betreffenben Say-Luffacturme felbft angebrachten Saureverteiler von gewöhnlicher Rouftruftion. (Gan in berfelben Beife wird bie aus ben Gay-Luffact fommende ftarte Pritroje, n gemischt mit neuer Sab peterfaure, Abfallfaure

und so weiter, durch ein stebenfächeriges, verstellbares Reaktionerad nach Bedarf ben sieben Gloverturmen der einzelnen Kammerspfteme zugeführt, die weit von ber Zentrale abliegen.)

Die (burch freundliche Mitteilung von herrn Direktor Stroof erhaltenen) Figuren 263 bis 265 erläutern bas Gefagte noch beffer. Fig. 263 zeigt bas

Fig. 264.

Fig. 265.

Realtionsrad, das durch die hohle Glastugel & getragen wird, die in einem mit Sanre gefüllten Gefäße schwimmt (vergl. S. 524). Der Bapfen & und ein auf dem Boden des kleinen Gefäßes befestigtes Rohrstild bilden die untere, eine dicht unter dem Trichter angebrachte Schelle d die obere Führung. Die Schenkt

bes Wasserrades geben die Saure an eine tongentrifche Rinne ab, welche hier g. B. in fieben gleiche Abteilungen a, b, c, d, e, f, g (Fig. 264), jede mit einem Ablaufrohre versehen, geteilt ist. Benn weiter nichts vorhanden ware, fo wurbe natitelich jede ber Abteilungen die gleiche Menge Säure erhalten. Um es aber nun zu ermöglichen, ben fieben Abteilungen, entsprechend dem Bedürfnifie ber fieben Turme, verschiebene Mengen von Saure juguftihren find bie (in Fig. 265 in größerem Maßstabe abgebildeten) Einhängerinnen y augebracht; burch Bin- und Berichieben berfelben tann jede beliebige Anderung in ber Berteilung Ale Beispiel ber Gaure borgenommen werben. ist hier in Fig. 266 ein abgewidelter tonzentrischer Schnitt burch bie fieben Abteilungen gegeben, ber zeigt, wie burch Stellen ber Rinnen y bie feche Abteilungen a, b, c, e, f, g bie Saure nach bem Berhältnis 7, 7, 7, 8, 5, 8 erhalten, während d nichts befommt, weil bas betreffenbe Syftem nicht arbeitet.

Man kann fehr gut die San-Luffactlirme ber Einzelsnsteme als Plattentilrme konftruieren und den Zentrakturm als Roksturm aulegen, vergl. S. 515.

In Griesheim wird biefes ganze Syftem mit 60 grad. Saure im Betrage von flinf Sechsteln ber gangen Tagesprobuttion gespeist und die Ritrose fchließlich meift auf eine Stärke gebracht, welche 60 g Na NO, int Liter entspricht. Auf biefem Wege ist der Salpeterverbrauch auf 0,83 Na NOs pro 100 Ha SO4 verringert worden. bag bie fleben Einzeltlirme fpater in einen gemeinsamen Turm munben, werden die unvermeidlichen Berichiebenheiten ber Gasgemifche ausgeglichen; man tann alfo 3. B. eines der Rammerfpsteme, in das die Saure aller Ubrigen einfließt, absichtlich fchweflig halten, und badurch die Rammerfäure ebenfalls schweflig machen, also für die Ronzentration in Platin fehr gut vorbereiten, ohne bag bies bem Prozesse schadet, da die ziemlich viel SO4 enthaltenben Austrittsgafe biefes Spfteme ja in bem großen Endturme mit an Stidftofforyben reichen Gafen zusammentreffen und fo bie 80, im Turme felbft guritdgehalten wirb.

ğig. 266.

Apparate jur Gäurehebung.

In allen praktisch vorkommenden Fällen braucht man einen Apparat, um die Säure auf die Söhe des Gay-Luffacturmes zu heben; berfelbe Apparat wird dann auch angewendet, um die Ritrose und respektive die Kammersaure auf die Höhe des Denitrierungsapparates zu heben. Gewöhnlicke Druckpumpen sind hierzu nicht anwendbar, weil sich solche nicht ohne die Answendung von Metallen machen lassen, welche von den Säuren angegriffen werden, wenigstens nicht für solche Mengen, als die, um welche es sich hier handelt. Zum Glück hat man zwei Metalle, welche der Schwefelsäure gut widerstehen, nämlich das Gußeisen und das Blei, und mit hilfe dieser kan man einen Apparat (Druckfess) konstruieren, in dem die Druckpumpe nur indirekt wirkt, nämlich durch Kompression einer Luftsaule, welche dann in den eigentlichen Hebeapparat eintritt und die Säure auf beliedige Höhen drückt.

Fig. 267.

Fig. 268.

Es wird also allgemein in der Art gearbeitet (nach Richardson und Watts Chemical Technology, vol. I, part. V, p. 217 wäre dieses Bersahren zuerst um 1838 von Harrison Blair eingeführt worden), daß man durch eim kleine Gebläsemaschine (Luftpumpe) komprimierte Luft in dem Drucklessel auf die Oberstäche der Säure wirken läßt, völlig analog, wie der Chemiker in seiner Spripflasche durch Einblasen von Luft die Flüssigkeit durch das Steigerohr in die Höhe treibt. Man ist dabei an keine bestimmte Höhe gedunden, wenn man nur die Apparate start genug macht, um dem Drucke zu widerstehen, und wenn die Luftpumpe die nötige Kraft besitzt.

Die Luftpumpen werben größtenteils so konstruiert, daß ber Dampfeplinder und der Luftenlinder beide auf einer gemeinschaftlichen horizontalen Grundplatte befestigt, resp. an diese angegossen sind, und durch eine gemeinschaftliche Rolbenstange mit einem Kolben an jedem Ende betrieben werden. Ein zwischen Gleitsbacken gehendes Querhaupt gibt die Führung und ein ziemlich schweres Schwungsrad sorgt für gleichmäßige Bewegung. Die Dimensionen der Pumpe werden je nach der Größe der Fabrit gewählt; für ein Kammersustem von etwa 4000 bis 6000 cbm genügt ein Dampschlinder von 0,204 m, ein Luftcylinder von 0,305 m Durchmesser und ein Hub von 0,457 m, mit 40 bis 60 Touren pro Minute, um sämtliche konzentrierte Säure, Nitrose und Kammersäure zu heben. Das Luftdruckrohr ist dabei 0,030 bis 0,037 m weit. Auf die Konstruktion der Bentile dieser Pumpe ist viel Sorgfalt zu verwenden; wenn sie zu heftigschlagen, dauern sie nur sehr kurze Zeit; man muß aber ohnehin immer einige zum Auswechseln haben.

Der Verfasser dieses ließ übrigens den Retourdampf seiner mit Hochdruck betriebenen Gebläsemaschine in das Dampfrohr sür die Kammern einmünden, deren eigener Dampstessel nur mit ²/₈ Atmosphären Spannung arbeitet, und hatte so den Damps zur Hebung der Säure fast ganz umsonst, da dann nur der Druckunterschied des Dampses vor und hinter dem Cylinder als Kohlen konssumierend in Betracht kommt ¹).

1

Man läßt das Druckluftrohr, welches ein sehr startes Bleirohr sein muß, nicht direkt von der Luftpumpe nach dem Drucklessel gehen, weil es dabei gar nicht zu vermeiden ist, daß Säure in den Luftcylinder zurückspritzt und die Bentile oder den Cylinder selbst bald ruiniert. Man führt vielmehr das Luftrohr erst wenigstens 3, besser 4 m in die Höhe, und dann ebenso tief hinunter, ehe es in den Drucklessel mündet. Nahe am Pumpenstiesel ist ein kurzes Zweigrohr mit Hahn angelötet, aus welchem bei Beendigung des Pumpens die Luft ausgelassen wird. Zuweilen sindet man daran auch ein Manometer angebracht; dieses nützt aber nicht viel, denn einmal wird es durch die gewaltsamen Oscillationen bei jedem Kolbenstoße bald ruiniert, und zweitens kann der Arbeiter viel bequemer als durch Anblick des Manometers schon an dem Geräusche der arbeitenden Pumpe, an dem Schlagen der Bentile wahrnehmen, ob sie leicht oder schwer, das heißt mit viel oder wenig Druck arbeitet.

Der Druckessel selbst sindet sich in verschiedenen Formen ausgeführt, am frühesten und auch jest noch häusig nach Art einer (englischen) Sodawassersslasche, wie in Fig. 267 als stehender, birnförmiger Cylinder, dann später als liegender Cylinder, Fig. 268, mit zwei aufgeschraubten Deckeln; aber neuerzbings gewöhnlich, wie es Fig. 269 (a. f. S.) zeigt, als liegender Cylinder mit einem halbsugelig geschlossenen, und einem halbsörmig zusammengezogenen und durch Mannlochbeckel verschlossenen Ende. Die Form Fig. 268 ist gewöhnlich mit Blei ausgekleidet, während bei Fig. 267 und Fig. 269 dies nicht der Fall ist. Man ist in England vollkommen davon abgekommen, das Gußeisen des Kessels durch Blei schützen zu wollen; selbst die Nitrose und die

¹⁾ Dieser Absatz sindet sich wörtlich in der ersten Auflage dieses Werkes, I, 370, aus dem Jahre 1879; trottem ist, jedenfalls infolge eines Übersehens, die darin beschriebene Einrichtung Gegenstand eines englischen Patentes von Sprengel, Rr. 10798, 1886, geworden.

Rammersaure greifen bas Gußeisen so wenig an, daß man einen solchen Schut nicht braucht. In der Fabrit des Berfassers wurde ein gußeiserner Drudtessel nach fünfjährigem intensiven Gebrauch für alle drei Arten Säure noch völlig in gutem und brauchbarem Bustande gefunden 1). Das Ausfüttern mit Blei hat den Nachteil, daß, sobald Luft durch den kleinsten Ritz zwischen das Blei und den Gußeisenmantel eindringen kann, sich große Beulen in dem Blei

bilden, und der Schutz desselben ganz illusorisch wird, während das Lumen des Ressels sich verengt. (Druckbirnen aus säuresestem Steinzeug, wie sie für Salpeterfäure und Salzsäure und auch für verdünnte Schweselsäuren zu verwenden sind, liefern die Bereinigten Tonwarenwerke in Charlottenburg.)

Die liegende Form hat vor der stehenden den Borzug, daß man keiner Brunnen braucht, um den Ressel darin zu versenken, sondern daß dieser auf dem Erdboden liegen kann und überall frei zugänglich ist, ferner daß, wenn der

¹⁾ Mir ift ein Fall bekannt, wo Drudkessel aus einer der berühmtesten, speziek für chemische Fabriken arbeitenden englischen Gießereien stets nach höchstens 6 Monaten explosionsartig sprangen, während solche aus einer lokalen, sonst nur gewöhnlichen Maschinenguß liefernden Gießerei sozusagen ewig dauern.

Druck zu stark wird, der schwächste Teil, das Mannloch, an der Seite liegt, wodurch beim Peraussprizen der Säure nicht so großer Schaden für Menschen und Maschinerie angerichtet wird, als bei senkrechtem Aussprizen, besonders wenn man den Cylinder gleich so legt, daß das Mannloch von der Maschinerie abgewendet ist.

In Fig. 269 bedeutet A ben Drudkeffel, dessen Wände 0,050 m ftark sind. b ift der Hals mit dem durch Schrauben angesetzten Mannlochbeckel a1), ein dicker Gummiring bewirkt die Dichtung. c ist eine angegossene Ausbuchtung an der Unterseite von A, in welche das Steigrohr g hineinragt, um den Inhalt aus A so gut wie vollständig austreiben zu können. def sind drei Stupen, von denen d zur Einführung der Säure, e zu der bes Luftrohres und f, der weiteste, zu der des Steigrohres dient. Die aus Blei bestehenden Röhren haben sämtlich starke angelötete Bleiflanschen, welche auf dem Flansch ber Stuten def aufliegen, und indem lose Eisenringe oben barauf gelegt und alle drei durch Schraubenbolzen zusammengezogen werden, wird die Dichtung eine volltommene. Füllstuten d kann auch offen gelassen und nach jeder Füllung durch eine kleine aufgeschraubte Scheibe verschloffen werden; meift findet sich jedoch ein Ginlaßventil fitr die Saure von der Gestalt, wie sie Fig. 270 (a. f. S.) zeigt. (Eine bavon etwas verschiedene Form ift vom Verfasser dieses in seiner ersten Veröffentlichung über ben Gloverturm, Dingl. polyt. Journ. 201, 350, beschrieben und abgebildet worden; die einfachen Stöpsel mit Bebelftangen, wie sie sonst in ben Buchern, fämtlich nach Muspratt, abgebildet find, können keinen großen Druck aushalten.) A und B sind Säurebehälter, welche nicht gerade so dicht bei dem Dructventile c aufgestellt zu sein brauchen, als es die Fig. 270 angibt. C ift ein Cylinder von starkem Blei, etwa 25 cm weit, dessen Mündung so hoch wie die Oberseite der Säurebehälter ift, welcher aber tiefer als diese ist, so daß sie durch die von ihrem Boden abgehenden Röhren a und b mit dem Cylinder C in Berbindung gesetzt werden können. a und b laufen im Boden der Säurebehälter in Hartbleiventilsite aus, und sind für gewöhnlich durch konische Bentile mit langem überbleiten Handgriffe geschlossen; ein Druck wird auf diese von unten nicht ausgeübt; sie brauchen also nicht mit besonderen Hilfsmitteln bagegen versehen zu sein. Wenn man den Inhalt eines ber beiben, ober auch eines britten, in ber Zeichnung nicht sichtbaren, aber ebenso mit C tommunizierenden Säurekasten nach dem Druckkessel gelangen lassen will, so lüftet man den betreffenden Stopfen im Boden, mahrend auch bas Bodenventil c in C offen ist. Das lettere, welches sehr gut in seinen Hartbleisit eingeschliffen sein muß, fommuniziert durch das Rohr d mit dem betreffenden Füllstuten des Drucktessels (Fig. 269). Nach oben sett es sich in die überbleite Eisenstange e fort, welche oben in ein Schraubengewinde e, ausläuft und mit dem Handrade f gedreht werden kann. Ein sehr starker eiserner Bügel gg mit einem entsprechenden Muttergewinde flir die Schraube e, ist in dem Bobengebalt is fest-

¹⁾ Zuweilen schreibt man vor, den Drucklessel ohne Mannloch zu gießen, was zwar jedes Lecken aus diesem Grunde verhindert, aber den Guß viel schwieriger machen muß.

gebolzt; sowohl das Holz als die Eisenstangen müssen sehr start sein, weil man beim Ein- und Ausschrauben des Bentils großen Zug ausüben muß. Da der Cylinder C ebenso hoch als A und B ist, so kann er nie Uberlausen, und wenn die Säure in ihm ebenso hoch steht, als in dem betreffenden Säurekasten, so schraubt man das Bentil c mittels des Handrades sest nieder, sett auch den betreffenden Stöpfel in dem Reservoir selbst ein und läßt nun die Lustpumpe gehen. Dabei wird der volle Druck der (häusig 30 m zu hebenden) Säure auf dem Bentil o von unten lasten, und wenn dieses nicht ganz dicht niedergeschraubt ist, wird Säure mit Behemenz heransspritzen. Obwohl bei einiger Borsicht det

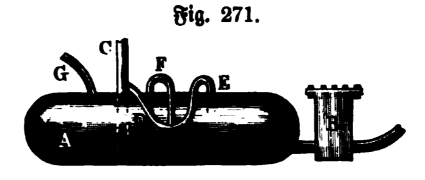
Fig. 270.

Arbeiters dies nie vorkommen sollte, so haben doch verschiedene Unglitcksälle durch Besprißen mit Säure dahin geführt, daß man den Cylinder C, wie hier gezeigt, mit einem Deckel und einer Stopfblichse k versieht, durch welche die Stanges durchgeht; das Sprißen kann dann nichts schaden, da die Säure nicht heraus tann. Zugleich dient die Stopfblichse als Führung für die Bentilstange, welche man sonst auf anderem Wege erreichen muß. Zuweilen (nicht immer) findet man ein kleines Berbindungsrohr l zum Abführen des etwa Übersprißenden in einen der drei Säurebehälter. Man kann auf diese Weise nacheinander aus den drei Säurebehältern starke Säure, Nitrose und Kammersäure vermittelst desselben Druckkesselbs pumpen.

In der Chemischen Fabrit Rhenania ist die Stange e des Einlaßventils c (Fig. 270) mit dem auf dem Druckkessel angebrachten Lufthahne in der Art gekuppelt, daß, wenn der Kessel gefüllt ist, der Wärter den Lufthahn nicht irrtümlich zuerst schließen kann, sondern das Ventil o niederschrauben muß, ehe er den Lufthahn schließen und die Verbindung mit der Luftpumpe herstellen kann.

Eine automatisch wirkende Borrichtung zur Füllung der Drucktessel, welche von Harrison Blair konstruiert ist und nach Mactear (Journ. of the Society of Arts 1878, p. 558) sehr gut arbeiten soll, ist im Folgenden nach Richardson und Watts Chemical Technology, vol. I, part V, p. 217 wiedergegeben. In Fig. 271 ist A ein Cylinder von starkem Blei (? wohl Gußeisen!); B ein Bentilkasten, C ein Druckrohr, von welchem das Rohr D ein wenig oberhalb des Kessels abgezweigt ist. D setzt sich nach E fort und tritt dort etwa 10 cm tief in das Innere des Kessels ein. F geht nur gerade durch die Gesäswandung hindurch und vereinigt sich mit D an dessen tiefster Stelle. G ist das Rohr, welches die Luft von der Pumpe herbringt. So lange als D keine Säure enthält, wird die Luft aus dem Kessel hindurchstreichen, und da auf diese Weise in dem Kessel kein Druck herrscht, so wird er sich von dem

Bentilkasten aus füllen. Wenn aber das Sefäß voll ist, so kann die Luft nicht mehr aus F heraus; die Flüssigkeit wird dann aus E emporgetrieben, dessen obere Wölbung niedriger als die von F liegt, und indem sich die Heberröhre D füllt,



kann die komprimierte Luft überhaupt nicht mehr auf andere Weise wirken, als daß sie die Säure in dem Druckrohre C herauftreibt und nach einem beliebigen Orte schafft. Sowie nun aber der Säurespiegel in dem Kessel sinkt, wird dies auch gleichzeitig in D der Fall sein, und sobald die untere Biegung von D frei geworden ist, wird die Luft hindurchströmen, die noch in D besindliche Flüssigkeit mit fortreißen und jetzt, nach Aushebung des Druckes, das Spiel von neuem durch Füllung des Kessels von B aus beginnen, ohne daß die Luftspumpe überhaupt unterbrochen wird.

In Chem. Tr. Journ. 17, 82 und Journ. Soc. Chem. Ind. 1895, p. 749 findet sich die Abbildung eines mittels eines Holzschwimmers bewegten Bentils, welches beim Niedergange der Säure in dem Druckessel die komprimierte Luft selbsttätig abschließt, sobald die Säure fast vollständig ausgepumpt ist.

Wenn bei ber allgemein üblichen Konstruktion die Operation des Pumpens beendigt ist, so fängt die Luftpumpe, welcher jetzt kein Widerstand mehr geboten ist, auf einmal an, mit großer Geschwindigkeit zu gehen und macht durch das Geräusch den Arbeiter darauf aufmerksam, daß sie still gestellt werden muß; jetzt wird auch sofort der Lufthahn an dem von der Pumpe zum Drucklessel sührenden Rohre aufgemacht. Trothem wird es nicht zu vermeiden sein, daß die komprimierte Luft mit den letzten Anteilen der Säure aus dem Druckrohre oben mit Behemenz heraustritt, und um dem Heraussschlaubern von Säure dabei vorzubeugen, muß man besondere Einrichtungen treffen, wie z. B. diesenige

in Fig. 272. Man sieht baselbst in dem zur Aufnahme der Säure dienenden Refervoir A einen unten und oben offenen Bleichlinder B fteben. unten an einigen Stellen ausgezacht und die in ihn geschnittenen Löcher as tragen noch weiter zur freien Rommunikation der Fluffigkeit zwischen B und A bei. Auch oben ist der Rand von B mit einigen ziemlich großen Ausschnitten bb In ben Cylinder B hangt von oben an einigen Bleiftreifen is bie fiebartig burchlöcherte Blatte o berein, und er ift ferner von bem Deckel ald bebeckt, welcher nur lose aufliegt, und gerabe vermittelft ber Bleiftreifen is in einiger Entfernung von dem Rande von B gehalten wird, so daß die Luft awischen bem letteren und d entweichen kann. d hat einen 0,20 m tief herabreichenben Rand. Bentral Uber B ift d mit einem Röhrenansate e verfeben,

Fig. 272.

in welchen ber Hartbleihahn f bes Drudrohres & eingelotet ift; ba es außerordentlich schwer ift, einen folden Dahn, namentlich großem Drude, dicht zu halten, so ift er unten von bem Rohre g umgeben, welches ebenfalls in d einmundet und das Abtropfende nach A ableitet.

Die Borrichtung wirft nun in folgenber Beife. Wenn die durch h emporgetriebene Caure oben antommt, fo fliegt fie burch f und e, bann burch das Sieb c und in den Cylinder B, von me fie leicht nach A übertritt. Wenn aber im letten Stadium ein gepreßter Luftstrom zugleich mit Saure anfommt, fo tann nicht nur die lettere jett nicht berumfprigen, fonbern es fann auch ber Luftstrom auf die Oberfläche ber

Saure im Refervoir nicht mehr in ber Art wirken, bag fie umbergeschleubert wird, benn er bricht fich an bem Giebe c und entweicht burch die Offnungen von e und den ringförmigen Raum unter d ohne Schaden; bie ihn begleitende Saure aber fließt burch bas Sieb o ruhig ab. Der Hahn f (und bas Rohr g) find Ubrigens nur bann nötig, wenn man mit einem einzigen Druckrohre mehrere giemlich weit voneinander entfernte Saurebehalter verfeben will, 3. B. eines auf dem Absorptionsturme und zwei auf dem Gloverturm; bann muß man bas Drudrohr in zwei Zweige teilen und jedem feinen Abichlufthabn geben, von benen nur ber bes gerabe ju fullenben Behaltere geoffnet wirb. Benn jedoch die zu flillenden Behälter nahe aneinander liegen, fo braucht man feine Bahne, sondern tann fich ber einfacheren Borrichtung Fig. 278 bebienen, welche man auch noch bedeutend tleiner machen tann, ale fie ber Deutlichteit

wegen bort gezeichnet ist. In dem kleinen ausgebleiten Kasten A ist eine besondere Abteilung B durch eine bleierne Scheidewand a und Dede d abgegrenzt. Unten ist die Wand von B mit den Auszachungen oo zur Kommunikation mit A versehen. Das Druckrohr d mitndet in den Dedel b; die Lust stößt sich an dem Siebe o und entweicht unschählich aus der Röhre f. Im Boden von A sind drei Bentilste g, k und i, welche mit ebenso viel, nach verschiedenen Säurebehältern sührenden Röhren verdunden sind; aber nur eines der Bentile wird immer offen gelassen (in der Zeichnung gerade i); die anderen beiden bleiben durch Psioke verschlossen; die mit ihnen kommunizierenden Behälter empfangen also nichts.

In kleineren Fabriken ist gewöhnlich nur ein Druckfessel vorhanden, welcher abwechselnd bazu dient, um fämtliche starte Saure, Nitrose und Kammersäure aufzupumpen. Dabei muß freilich die Luftpumpe immer während der Zeit

ftillfteben, bag ber Drudleffel fich aus irgend einem ber Refervoire fullt; aber menn das Rammerfuftem nicht 4000 bis 6000 m liberfteigt, ift Beit genug bafür vorhanben. 2Bo aber mehr Rammern (abgefeben von ihrer Gruppierung ju Steftemen) vorhanden find, ba wird man wenigstens zwei Drudteffel gebrauchen, von benen gewöhnlich ber eine für tongentrierte Gaure und ffür Ritrofe, ber andere filr Rammerjäure verwendet wirb; alsdann fann immer noch biefelbe Luftpumpe ben Dienft tun, indem man ihr Luftbruckrohr

Fig. 273.

mit zwei, durch Bentile abschließbaren Abzweigungen versieht und immer einen Ressel sich fullen läßt, mährend der Inhalt des anderen aufgepumpt wird. Dabei wird also die Luftpumpe besser ausgenutt.

Johnson und Hutchinson (Engl. Pat. Nr. 8141, 1885) beschreiben eine Kombination von brei anfrechten Gefäßen, welche in der Art verbunden sind, daß die in einem berselben enthaltene tomprimierte Luft immer in dem nächsten benutt wird und nicht, wie bei dem gewöhnlichen Berfahren, verstoren geht.

Die verschiedenen in den (unter 3. Rolbs Generaldirektion stehenden) Ruhlmannschen Fabriken angewendeten "Emulseure" und "Pulsometer" sind zwar am nitzlichsten für Salpetersäure und Salzsäure, sollen aber auch für die Hebung der Schwefelsäure noch großen Borteil gegenstder den gewöhnlichen Druckeffeln mit Luftpumpen gewähren. Sie sind in Fischers Jahresber. 1887, S. 505 ff. beschrieben; der beste bavon, das Laurentsche Pulsometer,

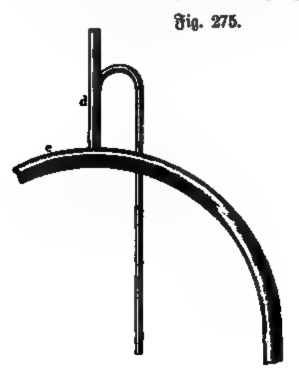
ist von mir felbst in der Zeitschr. filt angew. Chem. 1889, S. 664 genauer beschrieben und abgebildet worden. Der in drei Formen, Fig. 274 bis 276, gezeigte Apparat wird filt Schwefelsaure aus einem Gußeisenkessellel und Bleisröhren, für Salzsäure und Salpetersäure aus einem Tongefäß und Tonröhren hergestellt. Fig. 274 und 275 eignen sich für Gußeisen, Fig. 276 für Ton. Der Deckel a wird auf den Kessel b im ersteren Falle am besten mittels eines Bleiringes, im zweiten Falle mit Rautschaft gedichtet. c ist das Mannloch (welches bei dem Tongefäße fortfallen kann), durch dessen Deckel das Steigrohr d





und das Luftbruckrohr e hindurchgehen. Das Steigrohr d ist mit dem seitlichen Heber f verbunden, welcher, wie wir sehen werden, das Spiel des Apparates bewirkt. Das Speiserohr g steht in Verbindung mit dem Säurebehälter k; dieser muß so hoch aufgestellt sein, daß selbst bei völlig angefülltem Pulsometer und sast leerem Behälter h noch eine Flussigkeitssäule von etwas größerer Döhe, als die Länge des längeren Heberarmes von f beträgt, auf dem Pulsometer lastet. Die Klappe i, welche auch durch ein Lugelventil ober (namentlich bei Salzsäure ober Salpetersäure) durch ein am unteren Ende von g angebrachtes Kautschutrohr mit Schliß (Bunsenventil) ersest werden kann, wie es Fig. 276

zeigt, verhindert das Zurückteigen von Säure nach &, während fie in d aufsteigt. Es ist kaum nötig, zu sagen, daß alle Berbindungen in bekannter Beise vollkommen gedichtet sein müssen; das Rohr d muß so eingelegt sein, daß man es mit dem Heber f zur Besichtigung des letzteren heransziehen kann.



Der Apparat arbeitet wie folgt. Die Flüssigkeit läuft aus dem Behälter de durch genach de, wobei die ohne Unterdrechung von der Lustpumpe her durch seinströmende Druckluft durch f und dentweicht. Sobald sich das Gefäß d die zur oberen Mündung von fgefüllt hat, kann die Lust nicht

Fig. 276.

mehr gut hinaus, und entsteht daher schon ein wenig Druck. Trothem steigt infolge bes Trägheitsmomentes die Säure noch immer etwas höher, kommt bis zum höchsten Punkte bes Hebers (bei k) und bringt diesen zum Fließen, worauf sich sofort das Flüssigkeitsniveau in allen Röhren auf die Höhe der Aus-

flußöffnung von f, also auf m, einstellt. Da nun die Luft nicht mehr entweichen tann, so vermehrt sich der Druck allmählich und die Flüssigkeit steigt im Rohre dauf, während sie in dem Kessel b sinkt. Da der Druck auf dem Flüssigkeitssspiegel in d auf allen Punkten der gleiche sein muß, und jeder Punkt auch den Gegenbruck der Flüssigkeitssäuse in d auszuhalten hat, so muß die Säure inner-

halb des äußeren Heberschenkels von f genau ebenso wie in dem Kessel b sinken (wie dies genau eingestellt werden kann, werden wir unten sehen) und bas Niveau in beiden schließlich bei n ankommen. Jest wird, da die Höhe der Säule am unteren Ende l des Rohres d bis zu seinem oberen Ausslusse o immer noch etwas größer als diejenige von dem tiefsten Punkte des Hebers n bis zum Aufflusse o ist, die Luft die Saure von n nach o hinauswerfen, der Druck im Inneren von b wird aufhören, und biefes Gefäß wird sich von neuem von h aus durch i und g anfüllen können. Selbst wenn durch Zufall bei ber letten Wirkung etwas Säure aus d nach dem Heber f zurückgeflossen wäre und diesen angefüllt hätte, so wird doch der dadurch verursachte Druck die Anfüllung von b aus k nicht hindern können, da, wie oben angeführt, durch dessen höhere Aufstellung für einen entsprechenden Druck aus h gesorgt ift. — Sollte währenb der Hebung der Säure der Ausfluß aus o wegen der Reibung in d nicht so stark sein, als dem Bolum der bei e eintretenden Luft entspricht, so wird natikrlich starter Druck auf den Flüssigkeitsspiegel in b entstehen, und kann schließlich die Säure im Heber bis an den Punkt n gedrückt werden, ehe das äußere Niveau in b bis dahin gesunken ist; alsbann wird bie Luft unaufhörlich in Blasen burch n nach d und o aufsteigen, inbem sie bie entsprechende Flussigkicht Diefes Durchgluden fann man aber leicht von außen boren, schwebend hält. wenn man das Ohr an d legt und kann dann diesen Übelstand beheben, indem man zunächst den Drucklufthahn ein wenig schließt und später auf dem folgenden Wege eine bleibende Regulierung anbringt, die bewirkt, daß der Druck in dem Pulsometer nie höher als einige Zentimeter über ben zur Hebung im Rohre d nötigen steigt. In dem Druckluftrohre e, welches 5 bis 6 mm weit ist, wird zwischen dem darauf angebrachten (hier nicht gezeigten) Abschlußhahn und der Mitnbung von e in dem Dedel c eine Flanschenverbindung eingeschaltet, in welche ein Kupferscheibchen eingelegt ist, das ein Loch von etwa 1 mm Durchmesser enthält. Findet man, daß bei offenem Hahne dieses Loch noch zu weit ist, das heißt, daß die Luft im Steigrohre d durchgluckt, anstatt die Säure gu heben, so verengert man das Loch in dem Rupferscheibchen soweit als nötig, und braucht dann den Hahn nur jedesmal ganz zu öffnen, sobald der Apparat in Gang gefett werben foll. Alsbann kann er Jahre lang ohne Störung funktionieren, so lange nicht fremde Körper in bas Bentil i geraten.

Da man während der Füllung von b natürlich Druckluft verliert, so ist es besser, den Behälter k so hoch wie möglich aufzustellen, mindestens 1,5 m über dem Pulsometer, und das Speiserohr g recht weit zu nehmen. Die Druckluft muß durchaus unter gleichsörmiger Spannung stehen, also der Kompressor mit einem Windsessel oder anderweitigem Regulator verbunden sein, so daß der Zeiger des Druckmesser konstant bleibt. Die Öffnung in der durchbohrten Regulierungsscheibe muß auf den höchsten im Apparate eintretenden Druck eingerichtet sein. — Um Säure auf eine größere Höhe zu heben, als der Druck der zur Disposition stehenden Luftpumpe gestattet, z. B. auf 30 bis 35 m Höhe mit Luft von 4 Atm., tann man so versahren, daß man ein zweites Pulsometer auf mittlerer Höhe aufstellt und beide so reguliert, daß sie richtig zusammenspielen. Es kommt vor allem darauf an, daß das Bentil i richtig zusammenspielen. Es kommt vor allem darauf an, daß das Bentil i richtig susammenspielen.

Reinigungsbeckels leicht immer wieder in Ordnung gebracht werden kann, da dieses Bentil der einzige bewegliche Teil des Apparates ist; bei Salzsäure oder Kammerschwefelsäure kann es von Kautschuk, dei Schwefelsäure von 60° B. und darüber muß es von Blei und sehr sorgfältig gearbeitet sein, weil bei nicht völliger Dichtheit desselben natürlich die Leistung des Pulsometers bedeutend sinkt.

Der große Borteil dieses Apparates ist der, daß er, einmal richtig einsgestellt, gar keiner Bedienung bedarf und vielmehr Tag und Nacht ohne Unterbrechung funktioniert; durch Schließen oder Öffnen eines Hahnes wird er augensblicklich abs oder angestellt. Die einmaligen Kosten desselben betragen viel weniger, als der Brucheisenwert der gewöhnlichen Drucklessel.

Fig. 274 (S. 542) stellt ein Pulsometer von 50 Liter Gesamtraum und 40 Liter nützlichem Raum vor; bas Steigrohr d muß 35 mm weit sein. Die Luft wird bann beim Eintritt durch den Heber die ganze Flüssgleitssäule heben und hinausschleudern, während bei einem weiteren Rohre ein Teil der Säure zurücksließen und Luft daneben aufsteigen würde. Der Apparat kann 30 Spiele in der Stumde geben und in 24 Stunden 25 die 30 obm Säure heben. Der Apparat Fig. 275 (S. 543), welcher für größere Geschwindigkeit bestimmt ist, hat ein inneres Steigrohr a von 25 die 35 mm Weite und ein erheblich weiteres äußeres, mit Bentil versehenes Speiserohr b, auf welchem ein weites Druckrohr c, ebenfalls mit einem Bentile, aufsitzt, das in der gezeigten Art mit dem Steigrohre a nahe an dessen Ausmündung verdunden ist und welches natürlich stets geställt bleibt. Der Aussung geschieht dann unter dem Drucke der Säule de und kann bei großer Weite des Rohres c eine außerordentlich große Leistung ergeben.

Fig. 276 zeigt die fitr Tonapparate geeignete Form; diese sollen einen Druck von 4 Atm. aushalten können.

A. Simon (Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, S. 356) beschreibt eine Kombination zweier Pulsometer, welche durch ein Y-Rohr mit selbsttätigem Kugelventile verbunden sind; dies bewirkt, daß nicht, wie sonst, bei der Füllung des Gefäßes komprimierte Luft verloren geht, indem diese dann in das andere der beiden Gefäße einströmt.

Paul Restner aus Lille hat das Pulsometerprinzip noch bebeutend verbessert, indem er den Heber durch ein Schwimmerventil ersetze und die Konstruktion gründlich durcharbeitete. Seine Pulsometer sind im 2. Bande dieses Werkes, 2. Aufl., S. 351 ff. abgebildet und beschrieben; auch im vorliegenden Bande ist S. 120 das sür Salpetersäure dienende Pulsometer gezeigt. Die meisten Säurefabriken verwenden jetzt solche Pulsometer und sind mit deren Leistungen so zufrieden, daß sie die älteren Säurekessel ganz abgeworfen haben.

Nach den 1902 von der Freiberger Hittenverwaltung empfangenen Nachsrichten werden dort Kestnersche Pulsometer mit sehr gutem Erfolge angewendet, daneben aber auch wirkliche Pumpen. Die letzteren bestehen zum Teil aus Hartblei, mit Bentilen aus Phosphorbronze; zum Teil aus einem Gußeisenstiesel mit Bleifutter, mit Porzellankolden und Bentilen aus Phosphorbronze. Die Hartbleipumpe dient nur zum Heben auf 10 m Höhe, die zweite Art zum Heben dis auf 25 m Höhe durch ein 250 mm Rohr. Das Kestnersche Pulsometer dient speziell für die Ganslussachtene und die Arsenreinigungstürme.

C. Simon in Stolberg hat eine pneumatische Säurepumpe mit automatischer Kolbensteuerung konstruiert, die infolge des Fortfallens von Schwimmern sehr haltbar ist, leicht arbeitet und zum Heben größerer Flüssigkeitsmeugen geeignet ist (1902 zum Patent angemeldet).

Die ganz aus Steinzeug bestehenden Pulsometer von Plath sind schon S. 121 erwähnt worden. Diese werden für den vorliegenden Zweck, wo Eisen besser dient, nicht gebraucht, können aber für das Pumpen von so verdünnter Schweselsäure in Frage kommen, daß Eisen dadurch angegriffen werden würde. Vergl. die aussührliche Beschreibung von Plath in Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 1211.

An dieser Stelle wollen wir etwas über die Konstruktion von Säuresbehältern (Reservoiren) sagen. Offene Behälter für Schweselsssäure werden steks aus Blei gemacht, gewöhnlich mit starkem Holzgestell, an welches die Seiten mit Lappen besestigt sind, oder auch aus einem ganz aus Holz bestehenden Kasten mit Bleisutter; die Seiten sind oben über die Oberschwelle herübergebogen, ganz wie bei dem Bau von Kammern. In diesem Falle brauckt die Bleistärke nicht über 2,5 mm zu gehen, wenn das Holzgerüst so gebaut ist. daß es den Seitendruck ausnimmt, aber man nimmt doch wegen der längeren Dauer lieber Blei von 3 dis 4 mm. Da wo die Säure heiß eingelassen und in dem Behälter abkühlen soll, macht man diesen besser in Form eines stehenden Chlinders aus Blei von 4 mm oder noch dicker, der außen durch starke Eisendänder verstärkt ist, welche man im Falle sehr großer Behälter noch durch Ouersteisen verbinden kann. Da der Druck von oben nach unten zunimmt, so müssen die Eisendänder im unteren Teile näher aneinander stehen.

Selbst aus Mauerwert tann man Behälter für Schweselsäure (Salzsäure, Salpetersäure) errichten. Die Ziegel, Platten oder Quadern müssen dam natürlich säuresest sein; am besten ist Volviclava (s. u. S. 569). In diesem Falle muß der S. 102 beschriebene Mörtel aus Asbest und Wasserglas ans gewendet werden, mit oder ohne Zumischung anderer Substanzen, wie Schwerspat u. s. w. Man darf diesen Mörtel nicht im frischen Zustande mit Basser in Berührung bringen, welches das Wasserglas auflösen würde, wohl aber mit Luft oder mit Säure, welche sosont eine Ausscheidung von sester Kieselsäure hervorbringt und die Fugen dadurch dichtet. Zu der S. 102 gegebenen Beschreibung sei hinzugesügt, daß manche die Wasserglaslösung in konzentriertem Zustande (etwa 32° B.) anwenden, und daß man einen Zusax von Schwerspat (zuweilen von China-Clay) gerade nur dann macht, wenn man den Kitt gelegentlich wieder entsernen will, weil er sonst allzu hart wird.

Für geschlossene Behälter für Schweselsäure und starke Salpetersäure dient am besten Eisen (Guß- oder Schmiedeeisen); ebenso für Röhren, da wo keine Luft eindringen kann, deren Feuchtigkeit die Säure verdünnt.

Arbeit mit bem Bay-Luffacturme.

Hierbei ist hauptsächlich auf folgende Punkte zu achten. Das Gas, welches in den Turm eintritt, muß in der betreffenden Laterne deutlich rote Farke

zeigen; dagegen muß die Austrittslaterne, hinter welcher man zweckmäßig ein weiß angestrichenes Brett anbringt, absolut farblos sein. Auch das oben aus dem Turme, resp. dem mit ihm verbundenen Schornsteine austretende Gas darf nicht, sowie es sich mit der äußeren Luft mischt, rote Dämpse geben 1). Ferner muß das Kammergas, ehe es in den Turm tritt, so trocken und so kalt als möglich sein, um die Absorptionssäure nicht zu verdünnen oder zu erwärmen. Zu diesem Zwecke gibt man auch schon in der letzten Kammer sehr wenig Damps, so daß ihre Säure auf etwa 50°B. bleibt, und sührt oft das Gas noch durch ein längeres Rohr oder einen Kanal, oder in einen slachen Kasten mit mehreren vertikalen Scheibewänden, worin es im Zickzack hin und hersstreichen muß. Bei diesen Vorrichtungen kann, namentlich im Sommer, noch Wasser zur äußerlichen Abkühlung zu Hilse genommen werden; auch wird an den Boden des Kastens wohl schon konzentrierte Schweselsäure gebracht, um die Gase zu trocknen, was dem Turm einigermaßen Arbeit vorwegnimmt.

Die zur Absorption dienende Säure muß mindestens 60°B. (71°D.) zeigen; boch ist das eben ein Minimum, welches man immer zu überschreiten suchen sollte; Säure von 61° (73°D.) absordiert schon viel besser, solche von 61½ oder 62°B. (74,5 bis 75,3°D.) noch besser. Wenn man irgend kann, wird man immer 62 grädige Säure zur Absorption anwenden. Man wird solche Säure aus dem Gloverturme mit Leichtigkeit gewinnen können; weniger leicht aus den auf den Pyritösen stehenden Pfannen, wo die Säure meist nur dis 60°B. (71°D.) kommt. Daß man aber, wie es Schwarzenderg vorschlug, geradezu 66 grädige Säure nehmen sollte, weil diese dreimal so viel salvetrige Säure aufnimmt, als 60 grädige, davon kann gar keine Rede sein; die ganz unverhältnismäßigen Mehrkosten der Konzentration von 62 auf 66°B. (75 auf 84°D.) verbieten dies entschieden.

Vor allem aber muß auch barauf gehalten werben, daß die Säure, welche zur Absorption dient, so kalt als möglich sei. In der Hise ist die Absorption sehr unvollständig; es geht viel Salpetergas verloren und daneben entsteht schwache Nitrose. Auch ist dann die reduzierende Wirkung des Koks viel stärker (S. 198). Vornträger (Dingl. Journ. 258, 230) verlangt gar eine Abkühlung dis auf 5°; aber dies ist natürlich praktisch nicht aussührbar. In den französischen Fabriken hält man sogar 25° für die beste Temperatur sür den vorliegenden Zweck. Man muß also entweder einen sehr großen Behälter haben, in welchem die in Pfannen oder im Gloverturme konzentrierte Säure sich abkühlen kann, ehe sie sür den San-Ansacturm verwendet wird, oder, da die Abkühlung durch die alleinige Wirkung der Abgabe der Wärme durch Aussstrahlung an die Luft sehr langsam vor sich geht, namentlich im Sommer, und in großen Fabriken ganz enorme Behälter dasür nötig sein würden, so wendet man eine spezielle Kühlvorrichtung an. Als solche sindet man in

¹⁾ Aus Stolberg höre ich (1902), daß bei normalem Gange der Kammern die Austrittsgase an der Luft meist gelblich gefärbt sind, selbst bei nur 0,5 Proz. Bersbrauch an Salpeter (auf 100 Säure von 60° B.), während umgekehrt bei hohem Salpeterverbrauch manchmal die Gase farblos abgehen. Ähnliches hat man in Ütison beobachtet (Bildung von Stickorydul?).

vielen Fabriken Doppelrinnen angebracht, eine äußere, mit Wasser gefüllte, und eine innere, in welcher die heiße Säure läuft. Allerdings haben solche Doppelrinnen eine unangenehme Neigung zum Ausblasen des Bodens, wenn einmal ein etwas größerer Druck an einzelnen Stellen stattsindet, weil das Blei in der Hitze von seiner ohnehin geringen Festigkeit uoch mehr eins büßt. Diesem Übelstande kann man vorbeugen, wenn man verfährt, wie es Fig. 277. Fig. 277 andeutet, nämlich etwa alle 10 m in der Rinne ein Rohr

anbringt, welches von dem Doppelboden durch die obere Rinne in die Höhe steigt und sich über deren Seite biegt; es kann dann bei stärterem Drucke das Wasser aus dem Doppelboden heraustreten, ohne sich mit der Säure zu mischen. Auch dient das aufsteigende Rohr zum Entweichen der Luftbläschen, welche oft in dem Wasser enthalten sind und eine Stauung desselben, sowie ein Aufblasen der Rinne bewirken können.

Auf S. 500 f. der 2. Aufl. d. W. ist ein früher in englischen Fabriken gebrauchter Röhren-Kühlapparat abgebildet, der jetzt wohl wenig verwendet wird.

Eine viel einfachere, dabei aber doch volltommen wirtsame Rühlvorrichtung findet sich in den meisten beutschen Fabriten. Die Säure des Gloverturmes fließt unmittelbar aus diesem in einen chlindrischen Trog aus bidem Blei von etwa 60 cm Durchmeffer und Höhe oben ein, und burch ein vom Boben besselben abgehendes und sich wieder noch oben biegendes Rohr wieder aus. Troge liegt eine eng gewundene Bleischlange, durch welche fortwährend von oben eingeleitetes faltes Waffer ftromt, das fich in bem vom Boben auffteigenden Teile der Schlange erwärmt erhebt und oben weggeleitet wird. Die Rithlung geht darin gewöhnlich bis 40° und wird durch Stehenlassen in Behältern vollendet, ließe sich aber leicht bis auf 30 bis 35° schon in dem Apparate selbst bringen. Diese Art der Kuhlung ist sehr rationell, weil die oben einströmende beiße Saure mit bem oberen, beißesten Teile ber Bafferschlange in Beruhrung kommt, während die schließlich vom Boden aus abfließende, so weit als möglich erkaltete Säure noch burch bas ganze kalte Wasser in dem untersten Teile der Schlange abgefühlt wirb. Auch entsteht hier fein Übelftand durch den aus ber Säure sich absetzenben Schlamm, wenn man zur öfteren Beseitigung besselben ein Schlammventil im Boden des Troges aubringt, da ja die Säure durch den Trog selbst nicht durch die Schlange läuft, welche sich freilich im anderen Falle fehr leicht verstopfen würde, wenn nämlich die Säure durch die Schlange und bas Waffer burch bas außere Gefäß liefe.

In großen Fabriken sindet man zuweilen beide genannte Systeme miteinander verbunden. Bermutlich das beste System ist ein senkrechter Kühler,
ähnlich wie er in einigen Steinkohlenteer-Destillationen zur Abkühlung von
Benzoldämpsen angewendet wird (Lunge und Köhler, Steinkohlenteer und Ammoniak, 4. Aust., Fig. 172, S. 628). Hierbei sind zwei Cylinder oder Kästen übereinander gestellt und durch eine große Anzahl (50 bis 100) enger, senkrechter Röhren, etwa 12 mm weit und 60 cm lang, miteinander verbunden. Das Ganze steht in einem weiteren Troge, welcher mit Kühlwasser gespeist wird. Die heiße Säure läuft in den oberen Cylinder, gelangt allmählich durch die vielen Röhren, welche eine große Kühlssläche darbieten, nach unten, steigt durch ein aus dem unteren Cylinder abgehendes Rohr wieder nach oben und fließt beinahe im Niveau des oberen Cylinders ab. Der untere Cylinder hat ein Schlammventil. Auch kann man die Säure in dem äußeren Troge und das Kühlwasser in dem inwendigen System laufen lassen.

Eine recht gute Athlvorrichtung, die ich mehrfach gesehen habe, beschreibe ich nach mir von Dr. Stahl gegebenen Notizen. Ein Raften von 6 m Länge, 1,5 m Breite und 15 cm Tiefe (inwendig), aus Holz mit 3 mm Blei ausgefüttert, ist burch 10 cm hohe Bleistreifen in zehn Längsrinnen von 15 cm Breite geteilt, welche an abwechselnden Enden miteinander kommunizieren und fomit einen Zickzacktanal von 60 m Länge bilben. In biesem liegt ein Bleirohr von 25 bis 30 mm Beite. Die Saure läuft in der Zickzackrinne, Ruhlwasser in entgegengesetzter Richtung durch das Bleirohr. Da, wo die heiße Säure eintritt, ift die Rinne burch eine zweite, lose eingelegte Rinne von bidem Blei auf etwa 1,2 m Länge geschützt. Wenn man dieses Schutzftuck etwa alle sechs Monate erneuert, so hält ber Apparat viele Jahre ohne Reparaturen aus. Bei den angegebenen Abmeffungen kann man damit alle 24 Stunden 18 Tons Gloverturmfäure auf 30°C. abkühlen. — Eine hiermit in allen wesentlichen Stüden übereinstimmende Borrichtung, in welcher die Saure sogar einen Weg von 300 m macht und dabei von 189 bis 1490 auf 28 bis 390 abgekühlt wird, beschreibt Crowber (Journ. Soc. Chem. Ind. 1891, p. 300).

Bermitlich könnte man sehr gut mittels eines Luftstromes kühlen, indem man entweder einen solchen durch die heiße Säure durchbläst, oder die Sänre in einem Turme herunterlaufen läßt, in welchem durch einen Bentilator oder durch Kaminzug ein aufsteigender Luftstrom hervorgebracht wird. Bei sehr großen Säuremengen könnte freillich die Herbeischaffung der nötigen Abküh-lungsluft zu teuer kommen.

Crowder (a. a. D.) bezweifelt die Notwendigkeit der Abkühlung der zur Speisung bes Gan = Luffacturmes verwendeten Saure, außer wegen bes An= griffes auf bas Blei, auf Grund von Laboratoriumsversuchen, wonach Säure von 1,75 spez. Gew. das N2O3 aus Kammergasen bei 100° nicht sehr viel schlechter als bei gewöhnlicher Temperatur absorbierte. Aber seine Berfuche sind doch gar nicht maßgebend zur Entscheibung der Frage; er ging nämlich nur so weit, daß 0,47 bis höchstens 0,69 Proz. N2O3 von der Sanre aufgenommen werden. Wir wissen aber aus den Beobachtungen über die Salpetrigsaurespannung von Schwefelsaure (S. 192 ff.), bag biese mit ber Menge der aufgelösten N2O3 sehr rasch wächst, immer aber mit steigender Temperatur bedeutend steigt. Bei dem geringen Prozentgehalte an N2O8, wie ihn Crowber anwendete, ift auch bei höheren Temperaturen die Nitrosespannung noch gering. In der Praxis muß man aber höhere Gehalte an N2O3 erzielen, wobei jede höhere Temperatur der Säure sofort sehr schädlich wirken muß. 2. Aufl. d. W. I, S. 503 ausgesprochene Ansicht ist durch Versuche, welche auf Hasenclevers Beranlassung von Pfeiffer angestellt wurden (Chem. Ind. 1893, S. 337), volltommen bestätigt worden. Die hohe Temperatur verhindert nicht allein die Absorption von N2O3, sondern zerstört sogar die stärkere Nitrose.

Unter gewöhnlichen Umständen wird man zur Absorption im Gay-Luffac-

turme mindeftene bie Balfte ber überhaupt produzierten Saure verwenden Man bekommt diese im Gloverturme vollständig ohne andere müssen. Rosten als die des Aufpumpens wieder; bei anderen Denitrierungsvorrichtungen kommen die Rosten des Eindampfens dazu. Häufig findet man die nötige Duantität von Absorptionssäure geringer angegeben, z. B. auf ein Drittel ber Gesamtproduktion; dies ist aber in den meisten Fällen sicher ungenugend, und es muß dadurch ein großer Berluft an Salpeter entstehen. Umgekehrt laffen manche Fabriken, welche mit Gloverturm arbeiten, also abgesehen von den unbebeutenden Bebetoften gar teine Ginbampfungstoften haben, ihre ganze Gauremenge minbestens täglich einmal burch ben Bay-Luffacturm geben. Dies ift auch ganz in der Ordnung. Bobe berechnet in seiner Schrift über den Gloverturm (S. 49), daß man bei einem Berbrauche von 4 Iln. Salpeter oder 1,75 N203 auf 100 Tle. Säure von 66° zur Absorption desselben mindestens 56 Proj. aller gebildeten Schwefelfaure von 60° braucht, wenn man ganz gefättigte (1,75 N2O8 enthaltende) Nitrose barftellen wolle. Go starke Nitrose erhält man aber im gewöhnlichen Betriebe nicht, und nuß also erheblich mehr als 56 Proz. der erzeugten Säure durch den Gay-Lussacturm fließen laffen, wenn man nicht Salpeter verlieren will. In der Tat schicken manche Fabriken viel mehr als ihre Tagesproduktion durch den Gloverturm; doch kommt man in einigen der besten mit vier Fünfteln oder fünf Sechsteln der Tagesproduktion Natürlich hängt alles von der Art des Kammerbetriebes ab. Bei dem aus. gewöhnlichen Betriebe mit etwa 1,2 obm Kammerraum auf 1 kg Schwefel in 24 Stunden ift die genannte Menge volltommen genitgend; aber der in Frantreich öfters angewandte Intensivbetrieb, wo nicht viel mehr als die Hälfte des erwähnten Kammerraumes vorhanden ift, kann nur mit Hilfe eines großen Umlaufes von Salpeter durchgeführt werben, und in diesem Falle muß zwei ober mehrere Male Säure, als die Tagesproduktion beträgt, burch ben Gap-Lussacturm gehen. Ich kenne sogar aus erster Quelle zwei berselben Firma gehörige Fabriken, welche ihre drei - bis vierfache Tagesproduktion durch den Gay-Lussacturm schicken, und zwar bei bem gewöhnlichen Kammerraume von 1,2 cbm. Aber es scheint zweifelhaft, ob eine solche ungeheure Menge von Saure in den Türmen von Borteil ift, wenn man die vermehrten Koften bes Pumpens und die Wirkung des Koks auf die Saure (S. 198) in Betracht Anderwärts fand ich, daß man das 11/4- bis 11/2 fache ber Tages produktion durch den Gay-Lussacturm gehen ließ u. s. f. In Griesheim (S. 533) nimmt man 3/4 der Tagesproduktion; in Stolberg (Auskunft von 1902) gegen 200 Proz. der Tagesproduktion.

Nach Sorel (Fabrication etc., p. 312) wurde in einer der der Gesellschaft St. Godain gehörigen Fabriken ein Gay-Lussacturm mit 39000 Liter Säure von 60°B. gespeist, wenn die Kammer nur 2,75 kg H₂SO₄ pro Kubikmeter in 24 Stunden machten, mit 45000 Liter für eine Produktion von 3,0 kg, mit 52000 Liter für eine Produktion von 3,5 kg und mit 62000 Liter für die Intensivproduktion von 4 kg pro Kubikmeter. Dabei betrug aber in jedem Falle der Durchschnittsverbrauch an Salpeter 0,8 kg Na NO₂ pro 100 kg H₂SO₄ = 2,45 kg pro 100 kg verbrannten Schwesel. (Damit ver

gleiche man die sehr ungünstigen, bei Berringerung des Rammerraumes immer steigenden Salpeterverbrauche von Davis, S. 410.)

Die Nitrose, d. h. die am Fuße des Gay-Lussacturmes heraustommende Säure, soll nur etwa 1/2°B. schwächer sein, als die oben aufgegebene "starke" Säure; anderenfalls ist zu viel Feuchtigkeit in den Turm gelangt. Dies gilt sür den gewöhnlichen Fall, wo reichlicher Kammerraum vorhanden ist und die Schweselsäure fast vollständig in der letzten Kammer kondensiert wird. Dann wird natürlich die immer noch in den Austrittsgasen vorhandene Feuchtigkeit von der stärkeren Säure im Say-Lussacturme absorbiert, und die Nitrose entssprechend ein wenig schwächer. Aber bei dem französischen "Intensiddetriebe" enthält das Austrittsgas noch eine erhebliche Menge von Säure in Nebelform, welche erst im Say-Lussacturme zurückgehalten wird und im Berein mit der zurückgehaltenen Nitrosussachschweselsäure die Nitrose etwas stärker als zum Speisen des Turmes dienende Säure macht.

Bei richtiger Behandlung soll die Nitrose nur wenig gefärbt sein (nach frischer Auffüllung mit Rots, besonders wenn dieser nicht sehr hart gebrannt ift, tritt eine ftartere Farbung ein) und nur gang schwach nach salpetriger Saure riechen; aber beim Berdunnen mit Wasser, besonders mit warmem, soll sie lebhaft schäumen und bide, rote Dampfe ausgeben. In manchen Fabriken begnügt man sich wohl mit diesem roben Rennzeichen, um die Gute ber Nitrose tennen zu lernen; in allen besseren Fabriten aber unterwirft man sie einer wirklichen Laboratoriumsuntersuchung, am besten und schnellsten nach ber auf S. 225 ff. beschriebenen Chamaleonmethobe, hin und wieder zur Sicherheit zu erganzen durch die nitrometrische Methode (S. 218); mit Hilfe derselben kann man von Tag zu Tage sehen, ob der Gehalt an Salpeterverbindungen zu- ober abnimmt. Im ersteren Falle wird man, bei sonst damit übereinstimmenden Rennzeichen des Rammerganges, einen Anhaltspunkt dafür bekommen, daß man etwas Salpeter abbrechen kann; im zweiten Falle aber wird man fruher als auf irgend einem anderen Wege entbeden können, wenn es an Salpeter zu mangeln beginnt, und ben Fehler verbeffern können, ehe irgend ein Schaden baburch geschehen ift. Jedenfalls sollte der Gehalt der Nitrose nie unter 1 Proz. No O3 betragen; über 21/2 ift sie auch wieder zu stark, und liegt die Gefahr vor, daß unabsorbiertes Salpetergas entweicht, was eben burch die Farbe der zweiten Laterne kontrolliert In diefem Falle muß man mehr konzentrierte Säure oben aufgeben, und, wenn Überfluß an Salpetergasen im Kammerspstem ist, etwas weniger Salpeter resp. Salpetersäure verwenden. Selbstverständlich wird ba, wo man mit ungewöhnlich großen Mengen von Säure im Gap-Luffacturme arbeitet (a. v. S.), der Prozentgehalt derfelben an N2O3 weit geringer als unter gewöhnlichen Umständen sein und bann auch erheblich unter 1 Brog. sinken können.

Die Gan-Lussacsäure ober "Nitrose" ist im wesentlichen eine Auflösung von Nitrosplschwefelsäure (Kammerkristallen) in Schwefelsäure. Früher glaubte man, daß sie regelmäßig etwas Sticktoffperoxyd (Untersalpetersäure) ober Salpetersäure enthalte (Winkler, Kolb, Hurter, Davis); aber diese Annahme wurde nur durch die Unvollsommenheit der früher angewendeten analytischen Methoden veranlaßt, bei denen während der Analyse selbst Salpeter-

fäure gebildet wurde. Das Gegenteil, nämlich baß gewöhnliche Nitrose teine irgend in Betracht tommende Menge von Salpetersäure enthält, ift zuerft von mir nachgewiesen, und von mehreren späteren Beobachtern vollkommen bestätigt worden. Dies ift selbst dann noch der Fall, wenu, sei es absichtlich, wie bei Lunge und Naefs Bersuchen, ober burch Unachtsamkeit, so viel Salpeter eingeführt worden ist, daß die lette Kammer etwas Untersalpeterfäure enthält (Chem. Inb. 1884, S. 10). Wir haben schon früher (S. 198) gesehen, daß dies unzweifelhaft der reduzierenden Wirtung der Kotsfüllung im Gap-Luffacturme auf die aus den ursprünglich vorhandenen No O4 gebildete Salpeterfäure zuzuschreiben ist. Bei mit nicht reduzierender Füllung verseheneu Türmen würde man vermutlich weit öfter salpetersäurehaltige Nitrose finden; aber bei Roks türmen und bei der in allen deutschen und englischen, früher auch in allen französischen Fabriken Ublichen Betriebsweise ist es gerade eines der Anzeichen für regelmäßigen Gang, wenn teine Salpeterfäure in der Nitrose auftritt. Bermutlich ist dies doch anders bei dem französischen "Intensivbetriebe", wo die Rammern beinahe boppelt fo viel Säure als sonft machen muffen, mit Hilje eines großen Überschusses von Salpeter, welcher aber infolge ber Anwendung von entsprechend großen Gay-Lussacturmen schließlich ebensogut wie sonst wiedergewonnen wird. Bei diesem Betriebe nämlich muß notwendigerweise, wie aus ben später zu erwähnenden Untersuchungen von Lunge und Naef hervorgeht, in der letten Rammer ein großer Überschuß von Sticktofftetroryd vorhanden sein, welcher bann boch burch ben Roks nicht vollständig zu N2O2 reduziert werben fann, und daher wird die Nitrose jedenfalls etwas Salpetersäure enthalten.

Ein sehr eigentumlicher Irrtum hat viele Jahre lang sowohl in allen Beröffentlichungen über diesen Gegenstand, als auch in den Ideen aller berer bestanden, welche sich prattisch mit ber Schwefelsäurefabritation beschäftigen und den chemischen Vorgängen dabei Aufmertsamkeit schenkten. Dies ift der schon S. 189 erwähnte Irrtum, daß das Stickstoffperornd, N2O4, nur eine "lose" Berbindung mit Schwefelfäure von der zum Betriebe des Gay-Luffacturmes angewendeten Konzentration eingehe, und daß deshalb in dem Turme sehr wenig N2O4 absorbiert werde, wenn es nicht daselbst durch SO2 zu N2O3 reduziert wurde. Diese irrige Annahme, in Berbindung mit dem weiteren Irrtume, daß die Salpetergase in den Rammern wesentlich aus NoO4 beständen, und der richtigen Bemerkung, daß die Nitrose aus dem Gay-Luffacturme nur N2O8 enthält, hat die Erfindung von Brivet, Lasne und Benter (Deutsch. Pat. Nr. 17154) veranlaßt, wonach in das Austrittsgas auf dem Wege von der letten Kammer zum Gay-Lussacturme eine gewisse Menge von Riesofengas mittels eines Dampfinjektors eingeführt wirb. Der damit in das Dfengas eingeführte Überschuß von Feuchtigkeit wird mittels eines mit Gloverturmfäure gespeisten kleinen Roksturmes weggenommen, und bas Gas nun mit dem Kammeraustrittegase vor dem Eintritt in den Gan-Luffacturm gemengt. Dabei wurde angenommen, daß das N2O4 zu N2O8 reduziert würde:

 $N_2O_4 + SO_2 + H_2SO_4 = 2SO_5NH.$

Das würde auch sicher eintreten, wenn merkliche Mengen von N2O4 in normalen Austrittsgasen vorkämen, was aber bei gewöhnlichem Betriebe nicht,

und nur bei "Intensivbetrieb" der Fall ist, wie wir eben gesehen haben. Ich habe außerdem mit Bestimmtheit nachgewiesen (Berl. Ber. 1882, S. 488), daß gar kein Boden für die jenem Patente zu Grunde liegende Ansicht besteht, vor allem sür die Annahme, daß sich $N_2 O_4$ nicht leicht und vollständig in 60 grädiger Schweselsäure auflöse. In der Tat sind auch die ersten, günstig lautenden Berichte über jenes Patentversahren durch spätere Berichte nicht bestätigt worden, und muß man daran seschalten, daß bei richtiger Kammerssührung das erwähnte Versahren keinen Vorteil gewährt.

Benker ist mehrmals auf Vorschläge zurückgekommen, die sich auf die angebliche Schwierigkeit, das Sticksoffperoxyd im Gan-Lussacturme zu absordieren, gründen, indem man an irgend welchem Orte SO2 einführen solle, um das N2O4 zu N2O3 zu reduzieren. Er scheint selbst herausgefunden zu haben, daß dies doch im Gan-Lussacturme nicht angeht, und sührt daher das SO2 in die letzte Kammer oder aber in eine besondere zu diesem Zwecke vor dem Gap-Lussac angebrachte Kammer ein (D. R.-P. Nr. 88368). Die Gasmischung muß hier sehr genau geschehen und es sei daher besser, das SO2 nicht in Form von Röstgas aus den Kiesösen, sondern in der einer größeren Menge von Gas aus der ersten Kammer anzuwenden, welches noch viel SO2 enthält (D. R.-P. Nr. 91260). Der letztgenannte Vorschlag kommt augenscheinlich auf dasselbe hinaus wie die früher (S. 415) erwähnten Vorschläge zur Mischung der Gase aus verschiedenen Teilen des Kammersystems.

Das Gelingen der Arbeit mit dem Gay-Lussacturme hängt vor allem auch von richtiger Regulierung bes Zuges ab. Arbeitet man mit zu wenig Zug, so wird von vornherein der Kammerbetrieb durch das fortwährende Ausblasen von Gas und burch alle die früher erwähnten dabei auftretenben Nachteile, namentlich auch durch das Berhalten des Rieses in den Bfen geschädigt werden. Aber auch der Gay=Lussacturm selbst wird dann nicht ordentlich arbeiten; benn wenn es an Sauerstoff in der letten Rammer vor dem Austritte der Gase fehlt, so wird noch Stickoryd vorhanden sein, welches sich nicht höher orybieren kann, und unabsorbiert durch den Turm geht, um dann erft beim Austritt in die äußere Luft rote Dämpfe zu bilden. Daneben aber wird in diesem Falle noch Schwefelbioryd vorhanden sein, und dies wirkt noch schlimmer, indem es auf die noch vorhandene Nitrosplschwefelsäure in ber Säure, mit welcher bie Rots in bem Turme getränkt sind, zersetenb wirkt und ihre Stickstoffverbindungen ebenfalls als Stickoryd fortführt. Bei bem frliher oft betonten Gehalte ber Austrittsgase von 5 bis 6 Proz. Sauerstoff taun dies nicht in irgend erheblichem Maße vorkommen.

Wenn auf der anderen Seite zu viel Zug vorhanden ist, also bei armen Röstgasen, so wird das Schwefeldioryd nicht Zeit haben, sich in den Kammern als Schwefelsäure zu kondensieren, es wird zum Teil noch in den Turm gestangen, und daselbst die eben erwähnte Zersetzung und Verlust der Nitrose hervorrusen.

In beiden Fällen wird also ganz dieselbe Erscheinung eintreten, als ob die letzte Rammer keinen Überschuß an Salpetergasen enthielte, und wenn man mit dem Salpeter zu sehr geizt, so wird man ihn in der Tat auf die eben be-

schriebene Weise erst recht verlieren, indem das Schwefelbioryd den Stickfoff der Nitrose als Stickoryd in die Luft jagt.

Ein solcher, natürlich ganz fehlerhafter Gang des Turmes wird fich anklindigen durch das Entweichen von roten Dämpfen aus dem Schornsteine, durch die Analyse der Nitrose, und schon durch deren Aussehen, indem die soust ganz oder fast farblose Flüssigkeit dunkelviolett bis zur Undurchsichtigkeit wird und sich mit zahllosen kleinen Bläschen von Stidoryd ausgefüllt findet, wobei burch Schwefelfäurebildung starte Erwärmung stattfindet (Bobe, Anmertung zu H. A. Smiths Chemie d. Schwefelfabrikation, S. 122). Das Schlimmfte ist also, wenn man abwechselnd Schwefeldioryd in den Gan-Lussacapparat gelangen läßt und wieder nicht. Es kann sich dann also abwechselnd nitrose Schwefelfäure bilben und wieder zerlegt werben; bei tonstantem Butritt von zu viel Schwefelbioryd in den Turm tommt es aber gar nicht mehr zu einer Absorption von Salpetergasen, und in diesem Falle ift der Turm nicht mehr ein Absorptionsapparat, sondern einfach eine Fortsetzung des Kammerraumes (Bobe, a. a. D. S. 124). Man fleht baraus, wie Bobe mit Recht fagt, daß in diesem Falle die eine Bervollkommnung, die Wiedergewinnung der falpetrigen Saure, mit Notwendigkeit die andere nach sich ziehen mußte, nämlich bessere Kondensation des Schwefelbioryds, oder besseres Ausbringen auf ben Schwefel.

Der auf diese Quelle zuruckzuführende Berluft an Salpeter ift oft unterschätzt worden, besonders früher, ehe die Analysenmethoden so gut wie heute entwidelt waren; man findet sogar, daß dieselben Umftande, welche die volle Wirkung des Gan = Luffacturmes verhindern, schon bann eintreten, wenn man eine Probe der Austrittsgase behufs ihrer Untersuchung durch Absorptionsflaschen geben läßt. Ganz sicher ist ber von Jurisch u. A. bei ihren Ana= lhsen gefundene Gehalt an Salpeter in den Austrittsgasen weit unter der Wirklichkeit gewesen, was an und für sich die meisten für die angebliche Zerstörung an Salpeter im Gloverturm angeführten Gründe hinfällig macht. Nach Sorel, Fabrication etc., p. 313, hat Benter gefunden, daß ber Bap-Luffacturm zuweilen zwei Drittel ber Salpetergase unabsorbiert entweichen läßt, und Sorel (S. 313 und 393) stimmt bem zu, auf Grund ber "Ritrosespannung" ber Gay-Lussacsäure. Er fand, daß dieser unvermeibliche Berluft fast ben ganzen Berluft in bem von ihm geführten Rammerspftem dedte, nämlich 2,66 Proz. von den im ganzen auf 100 Schwefel verbrauchten 2,8 Proz. Na NO3, so daß so zu sagen gar keine "Zerstörung" von Salpeter ("chemischer Berlust") stattfand, da ja immer ein wenig Salpeter mit der fabrizierten Schwefelfäure fortgeht.

Die nie absolut vollkommene Wirkung des Gay-Lussacturmes rührt daher, daß eine Lösung von N_2O_3 oder von SO_5NH in Schwefelsäure von 60° B. schon eine gewisse Dampsspannung besitzt, wodurch von einem Luststrome immer ein wenig N_2O_3 mitgenommen wird, wie wir S. 192 ff. gesehen haben. Auch kann doch immerhin die Berührung der Säure mit den Gasen innerhalb des Turmes nicht absolut vollkommen gemacht werden, um so mehr als die Zeitzbauer, welche die Gase im Turme verweilen, sehr gering ist; nach Sorel,

S. 313, in den besten und größten Apparaten nur etwa zwei Minuten. Daher werden die Austrittsgase nie völlig frei von Säuren sein, auch nicht von nitrosen Dämpfen, und müssen regelmäßig untersucht werden, ob sie in dieser Beziehung nicht die dafür (in England sogar durch das Geset) gesteckten Grenzen überschreiten, wie es im nächsten Kapitel beschrieben werden wird.

Notorisch zeigen gerade in den best gesührten Werken die aus dem Gap-Lussacturm direkt in die Lust austretenden Gase eine schwach orangegelbe Farbe, jedenfalls hauptsächlich herrührend von Stickoryd, das ja im Turme nicht zurückgehalten wird und an der Lust in Stickstossperoryd übergeht (vergl. Fußnote zu S. 547). Die meisten Fabrikanten halten es sür ein schlechtes Zeichen, wenn diese gelben Dämpse gar nicht mehr auftreten. Das Benkersche Berfahren, welches die Tendenz zur Bildung von mehr NO durch Reduktion aus NO2 mittels SO2 hat, wird deshalb auch die Menge dieser gelben Dämpse vergrößern. Natürlich bemerkt man diese viel besser, wenn die Gase gleich oben aus dem Gay-Lussacturme austreten, ohne durch einen Kamin zu gehen.

Erowber (Journ. Soc. Chem. Ind. 1891, p. 303) gibt eine lange Tabelle über Durchschnittsgehalte ber Kammeraustrittsgase an sauren Bestandteilen vor und hinter dem Gay-Lussacturme. Beim Eintritt in den Turm enthalten sie danach an Säuren des Schwesels und Sticksoffs, alles berechnet — SO₃, 7 bis 9,3, beim Austritt 2,3 bis 4,6 g pro Kubikmeter. Wenn die Eintrittsgase mehr als obigen Betrag an Säuren enthalten, so zeigt dies an, daß Schweselbioryd dabei ist, welches auf die Nitrose im Turme reduzierend einwirkt und Berlust an Salpeter verursacht. Im Prinzip ist dies ja richtig; aber es ist gar nicht daran zu denken, bestimmte, sür alle Fälle giltige Grenzwerte auszustellen, um so mehr, als die Gesamtacidität, welche Erowder ers mittelt hat, gar nichts darüber aussagt, was das Berhältnis zwischen Schweselzdioryd, nebelförmiger Schweselsäure und Sticksoffsäuren ist, von denen doch nur das Schweseldioryd in dem angegebenen Sinne wirken kann.

Crowder bemertte ferner ganz tonftant, daß ber Sauerftoffgehalt bes Gases beim Austritt aus dem Turme etwas höher als beim Eintritt ist; die Unterschiede bewegen sich zwischen 0,08 und 0,54 Proz. Er will bies auf völlig unzulässige Weise erklären, nämlich baburch, daß infolge bes Berschwindens von SO2 im Gan-Luffacturme bas Gasvolum kleiner und bamit ber Sauerstoffgehalt relativ größer werbe; vielleicht auch burch "irgend welche Zersetzung ber Stidstofforybe". Er übersieht babei, daß bas Berschwinden bes SO2, also Bildung von H2 804, im Gegenteil mit gleichzeitigem Berschwinden von Sauerstoff verbunden sein wird, daß ebenso auch teine Sauerstoff liefernde, sondern nur Sauerstoff verbrauchende Reaktionen von Stickstofforgben im Turme benkbar sind, und daß überhaupt sämtliche hier in Betracht kommende Borgange bei bem ungemein geringen Betrage ber Sauren im Austrittsgase in seinen Gasanalysen, welche sicher in ben Zehntelprozenten ichon ganz ungenau waren, keineswegs zum Ausbruck kommen können. Ich bezweifle nicht, baß gerabe die von Crowber abgelehnte Erklärung feiner Beobachtungen die richtige ist: daß nämlich ein wenig Luft in das Abzugsrohr aus seinem Gan-Luffacturme eingefaugt wird. Wenn man bebenkt, ein wie starkes Zughindernis ein solcher Turm ist, und daß der negative Druck (die Saugkraft) hinter demselben viel größer als derjenige vor dem Eintritt in den Turm sein muß, um den Durchtritt der Gase zu erzwingen, so begreift man, daß durch die kleinsten Undichtheiten, ja zuweilen schon durch die hydraulischen Verschlüsse der Speisevorrichtung Luft in das Austrittsrohr eingesaugt werden muß.

Behandlung der aus bem Gay-Luffacturme austretenden Gafe.

An manchen Orten werden diese noch durch einen kleinen Koksturm mit Wasser gewaschen, was namentlich die gelben Dämpse zurückhält und immers hin einen kleinen Gewinn an Salpeter bringen wird, um so mehr als die Regenerierung von Salpetersäure aus Stickoryd, Luft und Wasser durch Überschuß des letzteren sehr gefördert wird. Dazu kann ein kleiner Koks oder Blattenturm dienen.

Biel komplizierter und kaum lohnend dürfte der Borschlag von Mitar, nowski und Benker sein (Franz. Pat. Nr. 212989; Monit. Scient. 1892, p. 17), diese Gase durch eine Lösung von Ferrisulsat gehen zu lassen, um sowohl NO als SO2 zurückzuhalten. Ersteres soll später durch Kochen ausgetrieben und nutzbar gemacht werden, während die SO2 in Schwefelsäure übergeht (mit der man aber wohl unter diesen Umständen nichts anfangen kann). Ober aber man soll die Gase durch eine mit granuliertem Aupfer beschickte und mit Wasser berieselte Kolonne gehen lassen, um Kupfervitriol zu bilden, also ein längst bekanntes, aber bei so verdünnten Gasen schwerlich lohnendes Versahren.

Sorel (S. 314) berichtet von einem Vorschlage Frémys, die Austrittsgase aus dem Gan-Lussacturm durch einen mit Salpetersäure gespeisten Kotsturm zu leiten, den er aber mit Recht als absurd und gewiß nie auch nur versuchsweise ausgesührt bezeichnet. Man habe ja Mühe genug, alle Salpetersäure im System zurückzuhalten, statt noch neue Salpetersäure am Schlusse zusgeben! Das beste an der Sache ist noch der von Frémy dasür erfundene Name: "tour keronitrique".

Anderweitige Methoden zur Wiedergewinnung bes Salpeter&

Nur der Bollständigkeit wegen sei es hier erwähnt, daß mehrere and ere Methoden vorgeschlagen worden sind, um die aus den Kammern entweichenden Salpetergase zu verwerten; keine einzige derselben hat je viel praktischen Wert besessen und man kann ihnen kaum historischen Wert zusprechen, da sie immer nur ganz vereinzelt ausgesührt worden sind. So hat z. B. Ruhlmann dreißig Woulfssche Flaschen angewendet, wovon die ersten zehn mit Wasser, die zweiten zehn mit einer Lösung von Baryumnitrat und die dritten zehn mit in Wasser aufgeschwemmtem Witheritmehl gesüllt waren; die aus den letzten zehn resultierende Menge wird in den zweiten zehn verwendet, wo sich Permanentweiß niederschlägt. Andere haben Kalkmilch oder Ammoniakwasser zur Absorption der sauren Dämpse verwendet; noch andere bloßes

Wasser. Alle diese Mittel sind viel weniger vorteilhaft oder vollständig als bas Say-Lussacsche Verfahren, so daß sie mit diesem durchaus nicht konturrieren können.

S. Wachtel (Dingl. polyt. Journ. 245, 517) wollte die Austrittsgase mittels eines Körtingschen Injektors durch eine glühende Eisen- oder Tonretorte, welche mit Eisenbohrspänen gefüllt ist, treiben. Hier sollten sich die Salpetergase zu Ammoniak reduzieren, welches dann durch Salzsäure oder Salpetersäure absorbiert werden sollte. Vermutlich hat sich niemand zu einem praktischen Versuche mit diesem merkwürdigen Vorschlage hergegeben.

Denitrierung ber nitrofe.

Die Operation, welche in bem Gap-Luffacturme, ober in ben gleiche Funktion ausübenden Apparaten vor sich geht, und beren Endresultat die Bilbung einer mit Salpeterverbindungen mehr ober weniger reich beladenen Schwefelfäure, der "Nitrose", ist, braucht als notwendige Ergänzung eine andere, durch welche die an und für sich unverwertbare Nitrose wieder in den Rammerprozeß eingeführt wird, um sowohl bie von ihr absorbierten Stickftoffverbindungen wieder auszunuten, als auch die ursprünglich zur Absorption verwendete Schwefelfaure wieder im reinen Zustande zurudzuerhalten. Es läßt sich nicht leugnen, daß Ban-Luffac feine für die Schwefelfaurefabritation so nütlich gewordene Erfindung in diesem Punkte nicht mit genitgendem Erfolge vervollständigt hat, und es ist mehr als wahrscheinlich, daß die langsame Ausbreitung seines Berfahrens, ja das gar nicht seltene Wiederaufgeben besselben, wo es schon eingeführt war, wesentlich barauf zurückzuführen find, daß das Denitrieren ber Nitrofe zu große Schwierigkeiten, Roften und Beschäbigung von Apparaten verursachte. Die Erfindung des Gloverturmes, welcher alles bieses beseitigt, muß baher als fast ebenso wichtig als die des Gan-Lussacturmes angesehen werden, und in der Tat batiert die allgemeine Ginführung des letteren erft von der Zeit, als ihn die Fabrikanten mit dem Gloverturme tombinieren tonnten.

Die verschiedenen Apparate zur Denitrierung der Nitrose sind von Fr. Bode in seiner im Jahre 1876 von dem Verein für Beförderung des Sewerbsleißes in Preußen gekrönten Preisschrift: "Über den Sloverturm" eingehend und gründlich beschrieben und tritisiert worden, und es ist im Folgenden Bodes Preisschrift vielsach benutt worden. Der wesentliche Inhalt derselben ist später auch in Dingl. polyt. Journ. 223 bis 225 veröffentlicht worden.

Die Methoden zur Denitrierung der Nitrose gründen sich einesteils entweder auf Verdünnung derselben mit heißem Wasser, oder mit Dampf, oder mit beiden zugleich; anderenteils auf die Wirtung des Schweselbioryds, meist tombiniert mit einer gewissen Verdünnung. Daß dabei die Nitrosplschweselsäure stets zersetzt wird, sei es durch Verdünnung oder durch Einwirtung der schwesligen Säure, ist aus den früher aussührlich mitgeteilten theoretischen Untersnchungen über dieselbe zu entnehmen. Hier handelt es sich aber um die in der Praxis dazu verwendeten Apparate und Versahrungsweisen.

Einer der altesten Apparate sindet sich in Payens Chimis industrielle, und ist daraus auch in die meisten deutschen Lehrbücher libergegangen. Ron kann ihn einen "Etagenapparat" nennen; er besteht ans einer kleinen Bleifammer, deren senkrechter Durchschnitt in Fig. 278 mit B bezeichnet ist. Die (Ritrose) wird zunächst in den über der Kammer ausgestellten Behälter F eingebracht, und gelangt aus demselben durch den Hahn e, welcher zur Regulierung des Absusses dient, und durch das gebogene, oben trichterförmig er weiterte Rohr d in die Kammer, die mit horizontalen Bleitafeln a versehen ist,

Fig. 278.

über welche die Säure herabsließt. Diese Taseln sind an der Seiten mit dem Blei der Kammer zusammengeschmolzen, und an der vierten Seite, wo die Säure absließt, ist ein niedriger Rand laufgebogen, um eine etwa O,I m hohe Schicht von Flüssigikeit zurückzuhalten. Die Gase aus dem Schwefelosen strömen unmittelbar in die kleine Kammer, wenig über dem Boden derselben, durch das Rohr C ein, neben welchem bei d der erforderliche Wasserdampf zugeführt wird. Dieser zersetzt die auf den Taseln a besindliche Flüssigisteit, über deren Obersläche er hinwegstreicht, indem er mit den Salen aufsteigt. Oben angelangt, strömt das Gasgemenge mit den entbundenen Salvetergasen durch das Rohr E in die große Bleikammer D, während die Bassin dieser Kammer Säure befreite Schweselsaure durch das Rohr e in das

Eine andere Form, aber ganz genau demselben Prinzipe entsprechend, ist der von Gay-Lussac selbst herrührende "Denitrisicateur". Es ist ein im Grundrisse quadratischer oder treisförmiger Turm aus Bleiblech, etwas über dem Boden mit einem Roste versehen und darüber mit Kols gefüllt. Die Nitrose läuft oben durch eine Brause verteilt ein; unter dem Roste strömen die Gase der Schwefel- oder Pyritösen ein und begegnen der herabtropsenden Nitrose; zugleich strömt entweder noch Wasserdampf besonders ein, oder die Gase werden doch vorher durch mit Wasser gefüllte Tröge geführt, wobei sie ebenfalls reichlich Wasser aufnehmen mußten.

In diesen Apparaten wirkte also die Berdunnung durch ben Wasserbampf und das Schwefeldioryd zu gleicher Zeit denitrierend ein, und die Schwefelfäure soll unten vollständig von Stickstoffverbindungen befreit ankommen, freilich so verdünnt, daß man sie nur in die Kammer fließen lassen kann. Solche Apparate sind wohl nirgends mehr am Leben zu finden, und zwar aus guten Gründen. Da die Säure in ihnen boch ebenso verdünnt wird, wie bei ber Denitrierung mit heißem Wasser ober Dampf allein, so haben sie vor dieser gar feinen Borzug, und in ber Tat wurden sie auch zunächst durch die letteren beiden Berfahren verdrängt. Dagegen haben die eben beschriebenen Apparate den Nachteil, daß sie außerordentlich wenig dauerhaft sind, wegen der starken Abnutung des Bleies. Diese ist schon bei den Borkammern (Tambours) uns gemein ftart, und selbst unter ben besten Umständen, bei Anwendung bes Gloverturmes und einer gang großen ersten Kammer, auch in biefer noch so merklich, daß man sie von ftarkerem Blei als die folgenden Kammern machen muß, wenn sie ebenso lange ale biefe bauern soll. Die Schuld baran tragen eben teilweise die Hitze der Gase, teilweise die Salpeterverbindungen selbst. Um wieviel mehr bas aber in einer ganz kleinen Vorkammer, wie sie ber Stagenapparat ober ber Gan-Luffaciche Denitrificateur vorstellt, ber Fall fein mußte, leuchtet ein. Das Schlimmfte ift aber in diesen, daß der babei immer eingeführte Wasserbampf notwendig zur Kondensation von ganz verbünnter, salpetersäurehaltiger Schwefelsäure an den Wänden des Apparates führen und das Blei babei fehr rasch angegriffen werben mußte.

Bobe macht noch auf einen anderen, sehr wichtigen Umstand aufmerksam. Bei der Aleinheit der als Etagenapparat oder Denitrisicateur dienenden Kammer müssen sich Wechsel im Kammergange, in der Zusammensetzung der Röstgase, der Zusuhr des Wasserdampses, der äußeren Lufttemperatur u. s. f. darin unsgemein stärker sühlbar machen, als in einer großen Bleikammer. Es wird daher zu Zeiten eine stärkere, nitrose Schwefelsäure die Wände benetzen, während gleich darauf durch vermehrte Kondensation von Wasser dieselbe verdünnt und dann salpetersäurehaltig wird. Wie jedem Praktiker vollkommen bekannt, ist das Innere einer im Gange besindlichen Bleikammer immer mit einem weißen, schmierigen Überzuge von Bleisulfat bedeckt, welcher Säure mechanisch aufgesaugt enthält, aber zugleich das Blei vor weiterer Einwirkung schützt, die, wenn eine Berdünnung derselben durch kondensierten Wasserdamps eintritt, sich Gase darin entwickeln, den Zusammenhang des Bleischlammes lockern und seine Abspüllung bewirken, worauf das Blei einem frischen Angrisse viel mehr aus-

gesetzt ift. Die älteren Apparate zur Denitrierung verfielen also zu schneller Zerstörung, weil sie sich eines Zuviels in den angewendeten Witteln, nämlich gleichzeitiger Anwendung von Schwefeldiophb und Wasserdamps, bedienten.

In England gingen die meisten Fabrikanten barauf zur Berbunnung der Ritrose in eigenen kleinen Kästen mit Wasser und Dampf über, während man auf dem Kontinent mehr "Rochtrommeln" und "Raskaden" anwendete. Die englische Einrichtung, wie sie früher sehr allgemein war und erst durch den Gloverturm verdrängt worden ist, zeigt Fig. 280. a ist ein Bleigefäß, etwa 30 om hoch und 45 om weit, welches innerhalb der Bleikammer, und zwar in der Rähe der Sinströmungsössnung silt die Röstgase, steht. In dieses tauchen drei Röhren b, c und d, welche die Rammerwand durchbrechen und darin eingelötet sind; davon sührt d Dampf, c Wasser und d Ritrose;

die beiden letteren enden in Trichter, in welche die Filissigleiten einlaufen; der Dampf tommt vom Dampftessel. Das Gefäß a wird erft mit Wasser gefüllt, dieses dann durch den Dampf zum Kochen gebracht und nun Dampf, Wasser und Nitrose in solchen Verhältnissen zulaufen gelassen, daß die lettere volltommen denitriert wird, ehe sie aus dem Kasten a überlaufen tann. Die Nähe des von den Riesbrennern tommenden Gasstromes wirdt darauf, daß

Hig. 280.

die entweichenden Oxybe des Sticktoffes sich sofort in die Kammer verbreiten und mit den anderen Gasen mischen, und verhindert zugleich einen Angriff des Bleies.

Bolltommener ift die auf dem Kontinente gebrauchlichere Einrichtung der Denitrierung mit hilfe von Rastaden ganz abnlicher Art, wie sie für die Einführung von flussiger Salpeterfäure oben S. 454 beschrieben und absgebildet worden sind, nur mit hinzuziehung einer Borrichtung zur Einführung von heißem Wasser.

Die Sante soll, wenn sie unten ankommt, höchstens 51°B. (54,5°D.), besser nur 48°B. start sein, um sich ihrer vollkommenen Denitrierung zu versichern; genan basselbe gilt auch für die gleich zu beschreibenden Rochtrommein.

Die Denitrierung mit hilfe von Dampf allein ober mit Dampf und unr sehr wenig Wasser geschieht in ben sogenannten Rochtrommeln, von benen eine der gebräuchlichsten Formen die folgende ist, welche in den Freiberger Stüden angewendet wurde, nach der Beschreibung von Schwarzenberg.

Fig. 279 (a. S. 560) stellt eine Rochtrommel im Maßstabe von 1/26 der wirklichen Größe dar. In der Zeichnung erscheint ein Stud der Wand der ganzen Söhe entlang herausgeschnitten, um das Innere des Apparates sichtbar zu machen. Dieser besteht aus einem etwa 3,5 m hohen und 0,9 m weiten Cylinder, der auf einem solide gemanerten Sociel steht. Er ist aus starten Bleitafeln an-

gefertigt und aus brei Studen bei a und b zusammengesett. Der Boben A ift auf bieselbe Weise mit dem Cylinder vereinigt. Bier starke eiserne Reife c bienen zur Bermehrung der Haltbarkeit. Um die Bleiwand gegen die zerstörende Wirkung der heißen Sauren zu schützen, ist sie mit einem Futter B aus harr gebrannten Tonsteinen versehen, welche besonders dazu passend geformt und geschliffen sind, damit sie bicht aneinander schließen. Die Fugen werden mit feinem Tonbrei verstrichen. Oben ist die Rochtrommel mit einer Scheibe C aus gebranntem Ton, welche auf bem Backfteinfutter ruht, dicht geschlossen. Im Mittelpunkte berfelben ift das bleierne Speiseröhrchen D eingesteckt, burch welches die nitrose Schwefelsaure zugeführt wird; sein Trichter ift mit einem Säureverschluß versehen. Neben bem Speiseröhrchen ift bie Tonröhrenleitung E dicht in die Dechscheibe eingesetzt, durch welche die entwickelte falpetrige Saure in die Bleikammer geleitet wird. Zuweilen umgibt man diese Röhrenleitung mit einem Überzuge von Blei, um die Störungen, welche durch Zerspringen ober andere Beschäbigungen berselben entstehen können, zu vermeiben. Wasserbampf wird durch das Rohr F in die Kochtrommel nahe über dem Boden in solcher Böhe eingeführt, daß die Mündung des Dampfrohres über der Schwefelsäure bleibt, welche sich bort ansammelt. Diese Mündung ift mit Backteinen bergestalt umftellt und überbeckt, daß gehörige Zwischenraume für den freien Durchgang des Dampfes und der Saure bleiben. Darüber sind Quarzstücke aufgeschüttet, mit benen die Rochtrommel bis nahe unter Die Dede gefüllt ift. Diese sind unten etwa von der Größe einer Fauft und nehmen nach oben bis zu Ruggröße ab. Anstatt ber Quarzstücke gebraucht man in einigen Fabriken Scherben von hart gebrannten Tonwaren.

Die oben einfließende nitrose Schwefelsäure sickert durch die Quarzstück herab und wird auf diesem Wege von dem aufsteigenden Wasserdampfe zersest. Während die daraus entwickelten Stickstoffornde durch das Rohr E in die Bleikammer abziehen, gelangt die Schwefelsäure mit dem kondensierten Wasser verdünnt auf den Boden der Kochtrommel und fließt durch das Rohr G in ein Reservoir H ab. Das Abslußrohr ist dergestalt gebogen, daß es durch Säure, welche darin bleibt, gesperrt wird.

Nach Bobe genügt in Freiberg eine solche Rochtrommel für ein System, welches bis zu 125 Ctr. Schweselsäure von 66°B. (84°D.) in 24 Stunder erzeugte. Ferner bemerkt er, daß der Boden des Cylinders nicht mit dem Bleiteller A vereinigt ist, sondern lose in demselben steht; auch sagt er mit vollstem Rechte, daß die das Futter bildenden Tonsteine in Teer getocht und mit Teermörtel, nicht mit seinem Ton vereinigt sein müssen. Solcher seiner Ton kann sogar nicht nur, wie Bode sagt, sich bald herauswaschen, sondern er kann leicht durch Bildung von Aluminiumsulfat ausschwellen und den Deckel des Cylinders abheben. Der Teermörtel wird aus seinem Tonmehl durch Zusammenkneten mit eingedickem Teer dargestellt; das Ganze muß eine volltommen homogene, plastische Masse darstellen, was man in kleinerem Masstade durch Schlagen mit einem Holzhammer, in größerem durch Mahlen unter einem Kollergange befördert. [Heute würde man Albestättt (S. 102) anwenden.]

In einer großen Fabrik bei Newcastle hatte man bis 1873 noch

eine Rochtrommel, bestehend aus einer gußeisernen Röhre, 0,9 m weit und 2,7 m hoch, ausgefüttert mit Blei, und dieses wieder mit einem Futter von nur 50 mm biden Ziegeln, gefüllt mit Feuersteinbroden; jest hat man dort Slovertürme.

Auch ohne Bleimantel erbant man Kochtrommein, tann aber bann unmöglich irgendwie zusammengefügtes Mauerwert, sonbern nur ganze Stude anwenden. Bobe bildet eine solche von Dr. Gilbert in Hamburg ausgeführte ab, welche in Fig. 281 veranschaulicht ift; ihr lichter Durchnesser beträgt 40 cm, ihre

Höhe 4 m. Sie besteht aus zwei Gasretorten aa, welche an ber Stoßfuge (nach Erwärmung berselben) mit Asphalt gebichtet finb. Der Boben b und der Deckel o werden von runben Schamotteplatten gebilbet; in letterem ift eine Offinung für das Tonrohr d gum Abfilhren ber Salpetergafe und bes überichlisigen Wasserbampfes nach ber Blei-Die Ritrose tritt fammer. bei e, der Wasserbampf bei f ein und die benitrierte Schwefelfäure fließt bei g ab. Retorten find von den 13 mm ftarten gugeifernen Cylindern hh umgeben, welche untereinander und mit gußeisernen Bodens und Deciplatien vers fchranbt find; der 4 om weite, zwischen Gugeisen und Ton bleibenbe Zwischenraum wird mit geschmolzenem Asphalt ausgefüllt; man muß eine Sorte von möglichft hohem Schmelgpuntt nehmen. Trommel ist mit Quarzbroden gefüllt; bie Munbung bes

Fig. 281.

Dampfrohres burch lofe barilber gestellte Steine geschlitt. Der Apparat ist fünf Jahre ohne Anstand in Tätigkeit gewesen, und zwar für ein System, das in 24 Stunden 120 Btr. englische Schwefelsäure erzeugte.

In anderen Fabriten macht man die Rochtrommeln viel Keiner, was jedenfalls auch genugt. In Frankreich und jetzt auch anderwärts werden regelmäßig Kleine Rochtrommeln aus einem einzigen cylindrischen Stude von Bolviclava augewendet, auch für die Denitrierung von Abfallfäuren (S. 107; vergl. S. 569). In Wurt' Dictionnaire de Chimie III, p. 157 ist von Schenrer-Restner eine Kochtrommel aus einem Stücke Lava von 2 m Höhe und nur 0,2 m lichtem (bei 0,6 m äußerem) Durchmesser abgebildet, welche mit Flaschenschen gesüllt ist. Das Ganze ist mit einem Bleimantel umgeben. Eine solche Trommel genligt sür ein Kammersystem von 4000 cbm, das täglich über 8000 kg $H_2 SO_4$ produziert.

Noch 1890 fand ich in einer Hamburger Fabrik Kochtrommeln folgender Konstruktion. Ein weites Eisenrohr ist mit Ziegeln ausgekleidet; am Boden setzt es sich auf etwa 20 cm in einen Bleichlinder fort, der in eine als hydraulischer Verschluß dienende dicke Schale von gegossenem Blei eintaucht, gerade beim Eintritt des Dampfrohres. Die absließende Säure zeigt 52° B. (56° D.) und enthält nur 0,05 Proz. N₂O₃ nebst 0,01 Proz. NO₃ H, was recht günstig genannt werden muß.

Die einfachsten und billigsten Denitrisitatoren wären nach Bobe Tontöpfe von etwa 250 Liter Inhalt, mit Quarzbrocken gefüllt; diese sind in der 2. Aufl. d. W. S. 516 und 517 abgebildet und beschrieben, werden aber nirgends angewendet, jedenfalls, weil sie zu wenig haltbar sind. Ich lasse auch die an demselben Orte folgende, von Bode gegebene Bergleichung der Leistungen von Kochtrommelu, Kastaden und Tontöpfen aus, die heute kein Interesse mehr besitzt.

In Freiberg wurden noch 1902 Kochtrommeln zur Zersetzung der Nitrose angewendet, weil dort die Gase bis auf die äußere Lufttemperatur abgekühlt werden (S. 341) und hierbei ein Gloverturm nicht mehr funktionieren würde (was vielleicht zum Denitrieren doch möglich wäre, s. u.).

Der Gloverturm.

Der Apparat, welcher jest weit mehr angewendet wird als sämtliche übrige Denitrierungsapparate zusammengenommen, überhaupt stets, wo nicht besonden Berhältnisse dem entgegenstehen, ist der sogenannte Gloverturm, welcher mit Fug und Recht in dieses Kapitel gehört, da ihn sein Ersinder in erster Link zum Denitrieren bestimmt hatte, obwohl er ebenso sehr als Absühlungs- und als Konzentrierungsapparat beschrieben werden könnte. Der Gloverturm ist von John Glover in Wallsend bei Newcastle-on-Thne erfunden worden, wo ihr der Bersasser schon im Jahre 1865 in voller und erfolgreicher Arbeit sah.

Nach persönlichen Mitteilungen von Glover an den Berfasser hatte er seinen ersten Turm schon 1859 in der Fabrik zu Washington dei Durham gebaut, und zwar aus Schamotteziegeln, und gefüllt mit einem Netwerke aus dünnen Platten derselben Materialien. Der Turm hielt sich 1½ Jahre und es wurde durch ihn die Richtigkeit des Prinzips erwiesen. 1861 erbaute dann Glover daselbst einen Bleiturm, und als er in demselben Jahre eine eigene Fabrik zu Wallsend gründete, daute er natürlich auch dort einen solchen Turm, welcher 1863 dis 1864 arbeitete. Auf Grund der inzwischen gewonnenen Erfahrungen erbaute nun Glover 1864 einen dritten Turm, welcher im wesentlichen derselbe ist, wie er heute fungiert. Bis dahin hatten nur die nächstes

Nachbaren den Inrm ebenfalls eingeführt, wobei zu bemerken ist, daß der Ersinder ihn nicht nur nicht patentiert hatte, sondern ihn auch seinen Fachgenossen stets mit großer Liberalität zeigte und erklärte. Trozdem beging einer oder der andere der Fabrikanten am Ihne Wißgriffe bei seiner Konstruktion als vermeintliche Berbesserungen, welche kein günstiges Resultat hatten und wenigstens an einem Orte wieder zur zeitweisen Abschaffung des Turmes sührten, obwohl man ihn später wieder einsührte. Erst zwischen 1868 und 1870 wurde er von sämtlichen größeren und gut geleiteten Fabriken am Ihne eingeführt. Nach Lancashire kam der Turm später, erst um 1868, nach London 1870.

Bis zum Jahre 1871 war der Turm, da nie etwas baruber veröffentlicht worden war, außerhalb einiger englischer Fachkreise ganz unbekannt, bis der Verfasser einen Auffat barüber in Dingl. polyt. Journ. 201, 341 ff. veröffentlichte, und dabei bem Apparate von vornherein den Namen Gloverturm vindizierte, unter welchem er auch seitbem allgemein befannt ift. Die balb barauf gegen den Turm als Denitrierungsapparat (seine ausgezeichneten Funttionen als Ronzentrations- resp. Abfühlungsapparat sind überhaupt nie bezweifelt worden) erhobenen Einwendungen sind vollständig hinfällig geworben. ersten Bebenten von Bobe (Dingl. polyt. Journ. 202, 448) sind nicht nur sofort barauf von mir selbst (ebenb. 202, 532) widerlegt, sondern auch von Bobe felbst später zurudgenommen worden, und Bobe ift gerabe einer ber eifrigsten Erbauer und Berteibiger bes Gloverturmes geworden. Auch die von McCulloch erhobenen Bedenken (Chem. News 1873, 27, 135) find in derselben Zeitschrift S. 152 und 162 sowohl von Glover selbst als vom Berfaffer biefes und später von Bobe in feiner Preisschrift G. 5 widerlegt worben, und auch McCulloch felbst hat später, ale er die Arbeit mit bem Turme praktisch kennen lernte (was vorher nicht ber Fall gewesen war), seine Ansicht volltommen geandert (Privatunterredung). Bedeutend ernsthaftere [Einwürfe find gegen ben Turm von Ruhlmann (vergl hafenclever in hofmanns amtlichem Bericht 1, 174) und von Borster (Dingl. polyt. Journ. 213, 506, Wagners Jahrber. für 1875, S. 341) gemacht worden; nämlich auf Grund ber Annahme, daß bei der Berührung von heißem Schwefelbiornd mit Nitrofe in dem Turme ein erheblicher Berluft von Salpeterverbindungen in Form von Stickorydul oder von Stickftoff stattfinde. Es steht freilich fest, daß unter gewiffen Umständen heißes Schwefeldioryd die Stickstoffverbindungen bis zu Stickorybul ober selbst zu Stickstoff reduziert. Aber daß solche Bedingungen im Gloverturme existieren, hat Ruhlmann schon barum nicht nachweisen tonnen, weil er teinen folchen zur Disposition hatte, und Borfter hat ebenfalls in Beziehung auf Denitrierung nicht mit dem Turme selbst experimentiert, obwohl er an solchen anderweitige interessante Beobachtungen geniacht hat, fondern nur auf Grund von Laboratoriumsversuchen behauptet, es gingen im Gloverturme 40 bis 70 Proz. ber Stickstoffverbindungen verloren. Bersuche waren freilich unter völlig verschiedenen Bedingungen von denen, die im Gloverturme herrichen, angestellt, und ber Berfasser hat ichon aus Borfters eigenen Zahlen bessen Schlusse über ben Berluft von Salpeterverbindungen wiberlegt (Dingl. polyt. Journ. 215, 56 und 216, 79). Er ift bann später hierauf

zurückgekommen und hat (Ber. d. deutsch. chem. Gesellsch. 10, 1432; ausstührlicher in Dingl. polyt. Journ. 1877, 225, 474) die Bersuche, Augaben und Behauptungen von Ruhlmann und Borfter im einzelnen tritisch beleuchter und widerlegt; er hat ferner durch eine Reihe von Experimentaluntersuchungen festgestellt, daß, wenn man dem Schwefeldioryd einen ähnlichen Sauerstoffüberschuß beimengt, wie er in den Röstgasen enthalten ift, das Gasgemenge die Nitrose selbst bei einer Temperatur von 2000 (im Gloverturme wird fie nie heißer als 1300) in der Weise zerlegt, daß man sämtliche Stickfloffverbinbungen burch Absorption in fonzentrierter Schwefelsaure wiedergewinnen tann. Reines, sauerstofffreies Schwefeldioxyd wirkt auf Nitrofe noch nicht bei 110 bie 130°, bagegen allerdings bei 200°, in der Weise, daß etwas Stickorydul entsteht; dies ist aber ein Fall, welcher in der Praxis gar nicht vorkommt, und es bleibt feststehen, daß im Gloverturme weber Stickorydul noch Stickstoff in nachweisbaren Mengen gebilbet wird. Die Bersuche und Berechnungen des Berfaffers wurden zwar von Hurter (Dingl. polyt. Journ. 227, 465 und 563) als unrichtig angegriffen, aber von dem Berfasser (ebend. 228, 70 und 152) durchaus gerechtfertigt. Übrigens hat Hurter schon damals zugeben müssen, daß man nach Einführung des Gloverturmes in den von ihm beobachteter Fabriken nicht mehr Salpeter als vorher verbraucht habe, und er hat später ale leitender Chemiker der eine große Anzahl von Fabriken umfassenden United Alkali Company überall die Glovertlirme bestehen laffen.

Wenn der Gloverturm bei der Denitrierung Stickorybe zerstörte, so wiltde es doch sicher zu noch größeren Berluften führen, daß man auch die frisch entwidelten Salpetergase burch ben Turm leitet, wie dies alle englischen und viele andere Fabriken tun, ober wenn man gar die flussige Salpetersäure hindurd laufen läßt, wie dies jest die meisten kontinentalen Fabriken tun. Es wurde bam nicht allein 70 Proz. aus ber Nitrose, sonbern auch 70 Proz. von bem frischer Salpeter resp. Salpetersäure durch den Turm verloren gehen. Dies müßte sich boch mahrhaftig äußerlich bemerklich machen. Nun arbeiteten aber im Jahre 1871 von den zehn Fabriken am Tyneflusse, welche damals Gloverturme befagen, nur drei in der Art, daß sie ihre Salpetermischung mit bem Gase besonderer Phritofen zersetzten und diese Gasmischung nicht burch ben Gloverturm, sondern direkt in die Rammer gehen ließen. Die anderen sieben Fabrifen ließen das Gas aller Riesöfen zugleich mit allem frischen Salpetergase burch den Turm gehen, ohne mehr Salpeter zu verbrauchen als die drei ersten. Unter den drei Fabriken befand sich damals auch die des Berfassers, und derselbe empfahl auch in seiner ersten Beröffentlichung noch diese Borsicht; aber er ging auf Grund der früheren Erfahrungen später selbst bavon ab, und führte bas Salpetergas zugleich mit sämtlichem Röftgase durch den Gloverturm, wobei durchaus kein Mehrverbrauch von Salpeter bemerkt wurde. Shaffner in Außig bestätigt (Privatmitteilung), daß bei Einführung sämtlicher frischer Salpetersäure (in flussiger Form) burch den Gloverturm durchaus tein Dehrverbrauch baran stattfindet, und diese Art der Ginführung ist seitdem fast gang allgemein geworden. Man vergleiche darüber oben S. 455.

Jedenfalls steht aus den Erfahrungen der Großpraxis ganz unzweifelhaft

fest, daß bei Anwendung des Gloverturmes ganz sicher nicht mehr, sondern weniger Salpeter gebraucht wird, als beim Denitrieren mit Kochtrommeln oder Kastaden.

Dies bezeugt vor allem der frühere Gegner des Gloverturmes, Bode, in Dingl. polyt. Journ. 237, 305 und in seiner Preisschrift G. 87, und es sind überhaupt gegenteilige Urteile von solchen, welche den Turm aus der Praxis tennen, nicht laut geworben. Der Gloverturm hat sich im Gegenteil nicht nur in England, sondern auch auf dem Rontinent allgemein verbreitet. Schon im Jahre 1875 wurde von dem Bereine für Beforderung des Gewerbfleißes in Preußen eine Preisfrage über diesen Gegenstand gestellt, worin ausbrücklich "bie Nütlichkeit bes Gloverturmes für die meiften Fälle anerkannt" und nur feine Anwendbarkeit bei zu wenig heißen Röstgasen als zweifelhaft und der Untersuchung bedürftig hingestellt murbe. Das Resultat ber Breisaufgabe mar eben die so vielfach hier erwähnte Schrift Bodes "über den Gloverturm". Es gilt demnach heutzutage der Gloverturm für einen wesentlichen Teil einer gut ein= gerichteten Schwefelfaurefabrit, und fteht barin auf gleicher Linie mit bem Gap-Lussacturme selbst. Freilich wird er den Erwartungen nicht entsprechen (und ist deshalb anfangs hier und da wieder abgeschafft worden), wenn er unrichtig oder aus unpassendem Materiale gebaut worden ist; aber das gilt boch von einem jeben in ber Technik überhaupt angewendeten Apparate, und die Erfahrung ber großen Mehrzahl von Fabritanten hat volltommen für den Gloverturm entschieben.

Bräuning (a. a. D. S. 140) führt gleichfalls als Erfahrung mit der größeren Anzahl von Spstemen, welche zu Oter mit dem Gloverturme arbeiten, an, daß durch Einschaltung des Gloverturmes der Salpeterverbrauch infolge der vollständigen Denitrierung cher vermindert als vermehrt worden ist, also eine Reduktion der Salpetersäure zu Stickstoff oder Stickorydul darin in erheb-lichem Maße nicht stattsinden kann.

Anf seinen häusigen Reisen zum Besuch vieler der besten deutschen, engslischen und französischen Fabriken hat der Verfasser überall dieselbe Austunft bekommen: daß man nämlich seit Einsührung des Gloverturmes weniger Salpeter verbrauche, als früher mit dem Berdinnungsversahren. Sehr häusig mag dies davon herrühren, daß in dem Gloverturme die Kammersäure zugleich mit denitriert wird; aber in manchen Fabriken wird die Säure der großen (resp. ersten) Kammer überhaupt gar nicht nitros gehalten, und in anderen läßt man aus verschiedenen Rücksichten nur wenig Kammersäure durch den Gloverturm laufen. Keinessalls hat man das mindeste Recht, zu behaupten, es würde mit dem Gloverturme an sich mehr Salpeter verloren gehen, als bei dem Verdünnungsversahren. In der Maletraschen Fabrik zu Kouen hat man z. B. vor Einsührung des Gloverturmes 2 Proz., nach derselben nur 1,3 Proz. Salpeter vom Phrit gebraucht.

Rach alledem darf man den von Jurisch (Schwefelsäurefabrikation S. 153) festgehaltenen Glauben an die zerstörende Wirkung des Gloverturmes auf die Stickstofforyde als das letzte Überbleibsel eines alten Aberglaubens hinstellen (vergl. S. 456).

Es darf nicht unerwähnt bleiben, daß El. Winkler 1867 (a. a. D. S. 24) in sehr bestimmter Weise die Denitrierung der Nitrose durch heißes Schweselsbioryd vorschlug, ohne jedenfalls die mindeste Kenntnis davon zu haben, daß dieses Versahren von Glover und anderen schon seit Jahren im Großen mit vollstem Erfolge betrieben worden war. Auch würde der von Winkler gemachte Vorschlag daran gelitten haben, daß er zugleich eine kleine Quantität Wasserdampf zusühren wollte (vergl. S. 561 oben). Dies war insoweit vollkommen richtig, als man zu einer vollkommenen Denitrierung die Nitrose ein wenig verdünnen muß; das geschieht aber nicht zwedmäßig mit Dampf, der die ohnehin hohe Temperatur noch mehr erhöhen würde, sondern mit verdünnter Schweselsaure (Kammersäure), wodurch das schädliche Übermaß von Wärme in überaus nützlicher Weise zur Konzentration der Säure und Erzeugung von Dampf ausgebraucht wird.

Funktionen des Gloverturmes. Dieser ist ein dem Gay-Lussacturme in vieler Beziehung ähnlicher, aber in mancher doch verschieden konstruierter Apparat, dessen Funktion derjenigen des Gay-Lussacturmes gerade entgegengesetzt ist. Er soll nämlich die aus dem Gay-Lussacturme unten abstießende Nitrose denitrieren, d. h. sie ihrer Sticksoffverbindungen berauben und sie wieder in denjenigen Zustand der Konzentration versetzen, in welchem sie von neuem zur Absorption der Salpetergase dienen kann. Dies ist freilich nur eine von den Funktionen des Gloverturmes, aber seine wichtigste und am meisten charakteristische. Der Turm erfüllt diese Aufgabe, indem er die Nitrose, in der Regel gemengt mit Kammersäure, in sein verteilter Form der Wirkung der heißen Röstgase aus den Kiesösen aussetzt, deren Hitze konzentrierend auf die Schweselsäure, und deren Schweseldioryd zersetzend auf die Nitrosplschweselsäure einwirkt (nach der Gleichung:

 $2 SO_5 NH + SO_2 + 2 H_2 O = 3 H_2 SO_4 + 2 NO),$

und gerade die Gleichzeitigkeit der Ronzentration und der Einwirkung peé Schwefelbiorybs scheint die Denitrierung ganz ungemein zu befördern. Dem Umstande, daß in dem Turme kein Niederschlag von verdünnter, salpetersäurehaltiger Säure an ben Bleiwänden entstehen tann, sowie auch einer sehr zwedmäßigen Konstruktion, welche das Blei von vornherein gar nicht in direkte Berührung mit den heißen Gasen und der Nitrose kommen läßt, hat der Apparat Glovers es zu danken, daß er mit den früher (S. 561 ff.) beschriebenen Apparaten nicht auf eine Stufe gestellt werben barf, daß er nämlich, wenn er überhaupt richtig gebaut ist, viele Jahre lang im Gange bleibt und zu keinen Störungen der Fabrikation Anlaß gibt. Ferner hat er vor jenen Apparaten zwei große Vorzüge: erstens, daß er zugleich die vollkommenste und die rationellste aller Rühlvorrichtungen für die Röstgase ist; die vollkommenste, weil die heißen Gase in direkte Berührung mit abkühlender Flussigkeit in Form eines Tropfenregens tommen, nicht von der Fluffigkeit durch eine Metallwand getrennt und etwa nur an dem Umfange des Stromes der abfühlenden Wirfung ansgesett sind; die rationellste, weil zur Abkühlung nicht mit Untoften taltes Baffer gepumpt werden muß, sondern der erzeugte Dampf gleich in der Rammer nuglich

verwendet wird. Der zweite und noch größere Vorzug des Gloverturmes ist der: daß in ihm gleichzeitig sämtliche Kammersäure auf 60 bis 62° B. konzentriert wird, ohne alle Rosten als die, welche das Heben der Säure auf den Turm vernursacht, und welche namentlich dann ungemein wenig betragen, wenn man, wie es oben S. 535 angegeben worden ist, den Abzugsdampf der Luftpumpensmaschine als Kammerdampf benutzt.

Endlich wird neuerdings der Gloverturm allgemein auch dazu benutzt, die neu zuzuführende Salpetersäure ohne einen besonderen Apparat in die Rammern einzusühren, indem man sie einfach zusammen mit der Nitrose durch-lausen läßt; ehe die Säure unten ankommt, ist sie völlig denitriert, ebenso wie die Nitrose selbst. Selbst eine Lösung von Chilisalpeter hat man in dieser Weise durch den Gloverturm eingeführt, doch hat man dies als unpraktisch wieder aufgegeben (S. 461).

Ronftruttion bes Gloverturmes.

Das Konstruktionsprinzip bes Gloverturmes ist folgendes: einen Apparat herzustellen, ber volltommen dicht gegen Flüssigkeiten und Gase, und dabei im stande ist, der Einwirkung sowohl ber hitze als auch starter Säuren im flussigen und gasförmigen Zustande Widerstand zu leisten. Gin gasdichter Apparat wird am besten immer aus einem Metalle hergestellt werden, und dies befolgt man ja auch bei ber Ronftruftion ber Schwefelfäurekammern. Aber Blei, bas einzige hier in Frage fommenbe Metall, kann heißen fauren Gafen bei einer von seinem Schmelzpunkt nicht fehr weit entfernten Temperatur keinen genügenben Widerstand leiften. Irgend ein anderes faurebeständiges Material läßt sich nicht ohne Fugen herstellen, für die man feinen für den vorliegenden Fall genfigend haltbaren Mörtel ober Ritt besitt. Die Lösung der Schwierigkeit wird aber barin gefunden, daß man einen äußeren Bleimantel in ber bei Rammern, Türmen u. f. w. hergebrachten Weise tonstruiert, den man nun mit einer Auskleidung aus fäurefesten Biegel. ober Steinen ohne Mörtel versieht. Ein Mörtel, der boch schnell zerftort werden wurde, ift für die Haltbarteit des Baues nicht erforderlich, wenn dieser richtig angelegt ift, und die Austleibung braucht gar nicht gasdicht zu sein, da die kleine Menge Gas, welche ihren Weg durch die Fngen finden kann, sich dabei so weit abkühlen muß, daß sie dabei feinen Schaben tun fann. Die ftets relativ schlecht leitenbe Austleidung fann auch nicht so viel Bige durchlassen, um dem Blei gefährlich zu werben.

Wir kommen daher zunächst zu der Frage, was sür ein Material wir zur inneren Austleidung des Gloverturmes anwenden sollen. Unzweiselhaft das beste Material für diesen Zweck ist die Lava von Bolvic, einem Dorfe dei Clermont-Ferrand, im Departement Puy-de-Dôme in Zentral-frankreich. Diese Lava, welche man in großen, beliedig bearbeitbaren Blöcken gewinnen kann, widersteht gleichzeitig den Säuren und den Temperaturwechseln besser als irgend ein anderes disher bekannt gewordenes Material. Im Jahre 1880 wurde der Kubikmeter davon (bei Brosson, Lafilich at Frères, oder bei A. Moith, beide zu Bolvic, Pun de-Dôme) mit 60 Fres. im verarbeiteten

Zustande bezahlt, und das Futter eines ganzen Gloverturmes von liblicher Größe stellte sich auf etwa 4500 Frcs.

Wo Bolviclava zu teuer zu stehen kommt ober aus irgend einem anderen Grunde nicht verwendet werden soll oder kann, wird man säuresesste Ziegel oder Steingutware benuten, die auch die Temperaturwechsel genügend anshalten sollen, aber nicht eigentlich "seuersest" (Schamotte) zu sein brauchen. Keine einzige Art dieses Ziegelfutters dauert ewig und sie geben auch stets an die Säure etwas Tonerde ab, aber sie sollen doch mindestens einige Jahre aushalten, ebenso wie das unten zu beschreibende Material zum Aussetzen der Türme.

In England verwendet man meist die "blauen Ziegel", geliefert z. B. von der Buckley Brick Till Company zu Mold in Flintshire. Die besten, als "Metalline" bezeichneten Ziegel dieser Art haben nach dem Chem. Trade Journ. 10, 46 folgende Zusammensexung: 63,01 SiO₂, 25,95 Al₂O₃, 6,49 Fe₂O₃, 0,75 Mn₈O₄, 0,83 CaO, 0,40 MgO, Spuren von Na₂O, 2,57 K₂O, 0,9 organische Substanz und Wasser. In Deutschland brancht man besonders die Ziegel aus den Fabriken in Bad Nauheim, Bendorf, Außig n. a. m.

über die Herstellung von säurebeständigen Steinen für Glovertürme sinden sich in der Tonindustrie-Zeitung 1890, S. 642 solgende Notizen. Ein kiesels säurereiches Material eignet sich dazu besser als ein tonerdereiches; auch soll es nicht pords, sondern möglichst dicht sein. Hat man keinen möglichst eisenfreien, sich klinkerartig brennenden Ton, so stellt man sich ein gut sinterndes, porzellanartiges Gemisch aus 25 dis 30 Tln. Feldspat, 25 dis 30 Tln. Tonsubstanz (Al2 O3, 2 Si O2, 2 H2 O) und 40 dis 50 Tln. Duarz her. Als "Tonsubstanz nimmt man setten, seuersesten, reinen Ton. Die Masse soll die zur Klinkerung gebrannt werden und dabei nicht zu sehr schwinden. Am besten wird der Stein noch mit einer Glasur aus 44 Sew.-Tln. Duarz, 84 Feldspat, 35 Schlämmstreide, 26 geschlämmtem Kaolin überzogen.

Wir werden nun die Konstruktionsprinzipien der einzelnen Bauteile eines Gloverturmes anflihren.

Das Fundament wurde früher stets aus starten Ziegelpfeilern gemacht, oben durch ein startes Ziegelgewölbe abgeschlossen und mit eisernen Antern versehen. Statt des Deckgewölbes hat man neuerdings die Pfeiler auch mit Eisenbahnschienen abgedeckt; man kann sie auch selbst, statt aus Wauerwerk, aus Sußeisensäulen herstellen, was eine leichtere und zugänglichere Konstruktion ergibt.

Oben wird das Fundament mit einem etwa 3 mm starken Bleiblech abgebeckt, um beim Leckwerden des Turmbodens die Säure nicht in das Mauerwerf gelangen zu lassen, sondern seitlich abzuleiten. Man kann dieses Bleiblech auch recht gut statt nach unten, lieber nach oben schalenförmig ausbiegen und mit Auslaufrohr versehen; wenn diese Schale dann mit Wasser gefüllt erhalten wird, so trägt sie zum Schuze des inneren Bodens bei, indem sie dessen hohe Temperatur erniedrigt.

Zuweilen wird die obere Fläche des Fundamentes mit einem geschmolzenen Gemenge von Bech und Schwefel begossen, und während dieses noch warm ift,

Fig. 282.

3

das bleierne Schusblech darauf gelegt. Man erreicht hierdurch einen unbedingten Schut der eisernen Pfeiler und Träger gegen herabtropfende Säure.

Das Geruft bes Turmes wird naturlich fehr verschieden ansfallen, je nachbem biefer mit rundem ober vieredigem Querschnitt gebaut ift. Konstruktion wird aus ben später zu gebenden Zeichnungen erhellen. Es wird meist aus Holz gemacht, wofür sich Pitchpine am besten eignet. Gehr gut bewähren sich aber hier auch eiferne Gerüfte. In beiben Fällen muß bas Geruft ftark genug sein, um die zur Speisung des Turmes bienenden Säurebehälter und bas leichte Dach über biefen zu tragen. Der Turm felbst besteht aus 6 mm startem, sein Boben aus 15 mm startem, die Laschen aus 4 mm Die Seiten beeselben find ganz wie die einer Säurekammer Startem Blei. an ben Ded- und Seitenschwellen aufgehängt. Das Blei muß etwas von bem Holze abstehen, was sowohl zum Schutze des Polzes als des Bleies selbst von Wichtigkeit ift. Fig. 282 zeigt, wie bei vieredigen Turmen die Seiten ausammengefügt werben. Um nämlich Rähte an ben Eden zu vermeiben, wo fie gerade am schwächsten sein wurden, und wo man sie wegen ber Ectbalten ce

auch gar nicht gut ausbeffern könnte, find zwei ber Seiten aus je zwei Bleitafeln 1, 2 gemacht, welche in ber Mitte zusammengeschmolzen sind und um die Eden herumgreifen, wo bann die Bleitafeln 3 an fie angeschmolzen sind. Sämtliche Seitentafeln geben ohne Horizontalnaht von der Decke bis zum Boben bes Turmes und hängen in biefen lofe hinein. Nähte werben außen verschmolzen.

Zuweilen werben selbst vieredige Altrme nicht in dieser Beise gebaut, sondern wie runde Türme

(f. u.) aus einzelnen Trommeln zusammengesett, wo-

bei die höhere immer auf den nach außen trichterförmig abgebogenen Kanten ber unteren sist. Dies geschieht namentlich bann, wenn das Blei nicht mit Laschen an einem gewöhnlichen Holzrahmen befestigt ift, sondern durch Gifen-





ringe ober bicht anliegende Holzrahmen zusammengehalten wird, welche dem Seitenschub bes Futters und der Füllung Widerstand leiften follen. Giferne Reisen haben jedoch den Nachteil, allmählich in das Blei einzuschneiben, und bicht anliegende Holzrahmen verursachen viel schnellere Abnutzung des Bleies **(©**. 373).

Der Boben wird von zwei, in ber Mitte verlöteten und am Ranbe ringsherum 30 cm aufgebogenen Bleitafeln gebilbet. Da man Tafeln von 15 mm Stärke nicht auf die gewöhnliche Weise verlöten kann, so verfährt man in dieser Weise: man stößt sie stumpf aneinander, nachdem man die Ränder schief nach oben abgeschnitten und ganz blank geschabt hat, wie es Fig. 288 zeigt; in die so gebildete Naht a wird bann geschmolzenes und sehr überhitztes Blei gegoffen; bas letztere bringt auch die Ränder von a zum Schmelzen, ehe es selbst erstarrt, und man befördert dies noch durch ein glühendes Eisen, so daß alles zu einem Ganzen vereinigt wird.

Eine andere Methode zur Bereinigung dicker Bleiplatten ist folgende. Man schneidet das Blei, wie in Fig. 283, erhitzt die Ränder mit einem heißen Eisen und darauf sofort mit der Lötslamme, so daß das Blei dis auf eine gewisse Tiese schmilzt und auf den Boden des zwischen den beiden Platten gebildeten dreieckigen Kanals läuft, so daß hier eine Berbindung entsteht. Hiersauf füllt man den ganzen Kanal an, indem man mittels der Lötslamme die Ränder desselben und gleichzeitig einen dicken Bleistreisen schmilzt, genau wie beim Löten horizontaler Bleinähte überhaupt.

Wie wir oben sahen, steht der Boden des Turmes am besten in einer anderen, mit Wasser gefüllten Schale. Selbst wenn man das Wasser nicht erneuert, sondern heiß werden läßt, so schützt es doch den inneren Boden gegen Überhitzung. Wenn man aber, wie es manchmal geschieht, fortwährend kaltes Wasser einlausen läßt, so wird zugleich die unten ablausende Säure schon etwas abgekühlt. Auch kann man den Boden in der Art kühlen, wie es die später gegebenen Zeichnungen zeigen, nämlich durch Eindau eines Netwerkes von Luftkanälen unter dem Bleiboden.

Inwendig wird der Bleiboden durch eine Schicht von 75 mm starken säurefesten Platten geschützt; zuweilen legt man unter diese noch ein Loses Bleisblech ein.

Endlich ist noch die Ablaufschnauze für die Säure zu bemerken, wo das dick Blei der den Boden bildenden Schale umgebörtelt ist, damit die Säure hier beständig ablaufen könne, und zwar in eine Bleirinne. Diese Stelle, über welche beständig heiße Säure läuft, und welche sich nicht mit einer schützenden Schicht von Bleisulfat belegen kann, ist ersahrungsgemäß schneller Abnutzung ausgesetzt, und da eine Reparatur der Schnauze beim Sange des Turmes so gut wie unmöglich ist, so darf man nicht vernachlässigen, eine falsche Schnauze einzulegen, bestehend aus einem Bleilappen, welche dicht auf die wahre Schnauze aufgeschlagen wird; die Säure fließt jetz über die falsche Schnauze, und wenn diese abgenutzt ist, kann sie in wenigen Minuten durch eine neue ersetzt werden.

Man kann auch statt der Schnauze einfach ein Bleirohr von etwa 30 mm etwas unterhalb des Randes des Überstandes anlöten, welches zum Absuß der Säure dient; doch verlangt dies ungemein sorgfältige und starke Arbeit des Bleilötens, um nicht öfteren, mit einem Stillstande des Turmes verknüpsten Reparaturen ausgesetzt zu sein. In Stolberg, wo überhaupt der Gloverturm gar kein "Schiff" hat, sondern der Boden an die Seiten angelötet ist, sind zwei Abslußröhren vorhanden, damit das eine sungieren kann, wenn sich das andere verstopft u. dergl.

Die Turmdecke ist an hölzernen Querbalten ober besser Eisenschienen mittels Bleilappen aufgehängt; die Querbalten ruhen auf dem Seitengerüst. Nach der Mitte hin gibt man der Decke etwas Fall, damit die etwa aus den oberen Behältern ausleckende Säure nicht an dessen Seiten herablaufen kann, sondern durch die Säureverschlüsse in den Turm hineinläuft.

Wir tommen nun zu ben Buleitungs- und Ableitungeröhren für die Gase. Über das Ableitungsrohr ist weiter nichts zu sagen, als daß in seinem Boben fich eine kleine Leifte befindet, welche die hineinspripende Saure zwingt, in den Turm zurlichzufließen; auch läßt man bas Rohr gern ein wenig gegen die Rammer zu ansteigen. Dagegen ift die Befestigung des Eintrittsrohres (welches ein wenig Fall nach bem Turme zu haben foll) in der Bleiwand teine so ganz einfache Sache, und bot anfangs große Schwierigkeiten bar. Dieses Rohr ist wohl meist von Gugeisen und hat, ausgenommen im Falle sehr armer Erze, also in der großen Mehrzahl der Schwefelsäurefabriken, eine Temperatur von wenigstens 300° C. Das Blei bes Turmes, ba, wo es das Eisenrohr berührte, war daher sehr schnellem Berderben ausgesetzt, und dazwischen gebrachte Kitte halfen nicht viel; in den meisten Fabriten fah man etwas Gas aus diefer Fuge entweichen, und fle war fehr häufigen Reparaturen ausgesett. Die folgende Einrichtung jedoch hat alle biefe Unannehmlichkeiten beseitigt. Das Rohr steht nämlich gar nicht in Berührung mit dem Turmblei, sondern mit einem befonderen Gufftud. Dieses lettere ift ein Ring mit zwei senkrecht zur Ringfläche stehenden Flanschen; die Metallstärke ift 25 mm, der lichte Zwischenraum zwischen ben Flanschen bes Ringes 0,10 m, seine ganze Bobe (mit ben Flanschen) 0,20 m, sein äußerer Durchmesser 1,15 m, der innere (lichte) Durchmeffer bes Ringes 0,85 m; es bleibt also, ba bas Bleirohr außen 0,80 m hat (inwendig 0,74 m), noch eine Kittfuge von 25 mm ringsherum frei, welche mit irgend welchem sehr harten Ritt, z. B. bem gewöhnlichen Roftfitt, ausgefüllt werben kann, und man kann ben Ritt beliebig fest einstemmen, was zwischen Gisen und Blei nicht der Fall ware. Der Bleimantel des Turmes ist an der betreffenden Stelle mit einem treisförmigen Loche versehen und baran ein aufrechter Bleiflausch gelötet, welcher auf ben äußeren Teil des gußeisernen Ringes paßt; zwischen bas Gifen und bas Blei komnit hier gewöhnlicher Teerkitt, und ein eiserner, mit Schrauben zusammengepreßter Reif halt Blei, Ritt und Gisen bicht zusammen. Da ber äußere Teil des Gußeisenrohres durch die in dem Hohlraume des Ringes zirkulierende Luft abgekühlt ist, so kann sich ihm nur ein kleiner Teil der hitze mitteilen, welche der innere Teil desselben Ringes, immer noch abgeschwächt durch die schlechter leitende Rittschicht, empfängt, und es ist also gar keine Schwierigkeit vorhanden, bas Blei auf bem Gifen zu dichten.

In der Fabrit zu Außig ist die Schwierigkeit der Dichtung badurch versmieden, daß an das eiserne Gasleitungsrohr sich unmittelbar vor dem Gloversturme ein solches aus Gasretorten-Schamottemasse mit Flanschenverbindung ansschließt, welches in das Innere des Turmes hineinragt; das Turmblei ist dann einsach durch einen angelöteten Bleiring, der das Tonrohr umfaßt, mit Teerstontitt zwischen beiden, angeschlossen; durch einen eisernen Reif mit Schraubensverbindung wird das Blei mit dem zwischenliegenden Kitt auf das Tonrohr gepreßt, und eine vollsommene Dichtung hergestellt. Bei der geringeren Wärmesleitung und der großen Wandstärke des Tonrohres gegenliber dem Gußeisen hält diese Dichtung auch ohne die oben beschriebene Luftkühlung.

Eine sehr gute Vorrichtung findet sich in Griesheim. Dort ist das von

den Riesofen kommende Eisenrohr an seinem Ende um so viel erweitert, daß ce bas aus dem Turme herausragende Eude eines aus Ziegeln angefertigten treisrunden Ranales umfaßt. Das Blei des Turmes setzt sich in ein diesen Röhrenkanal umfaffendes Rohr fort, welches mit dem erweiterten Ende des Gugrohres durch Flanschenverbindung mit Asbestdichtung vereinigt ift.

An manchen Orten verbinbet man Röhren aus Bolviclava, in ber in Fig. 284 gezeigten Weise aus zwei Hälften gefertigt; diese ersorbern keine

besondere Borrichtung jum Schufe des Bleies bei der Berbindung.

Duggan (Engl. Pat. Rr. 5012, 1896) bringt filt bas Einteittsrohr in ben Gloverturm einen besonderen Rühlmantel an.

Die innere Austleibung (bas Futter) des Turmes wird aus den S. 269 f. beschriebenen Materialien hergestellt und ift fo tonstruiert, bag es zu gleicher Zeit als Unterstützung für die Aussethörper dient. Dies geht um jo leichter au, als im unteren Teile des Turmes, wo die heißen Gase eintreten,

Fig. 284.

bas Futter ohnehin flarter als weiter oben fein muß, 3. B. 671/2 cm ringe herum bis auf eine Höhe von 1,2 m, wo bas Futter auf 45 cm Dicke abnimmt und die so entstehenden Borfprilinge bes unteren Futtere gur Auf. lagerung von Roftschwellen für die Andjeştörper dieuen, was bann noch burch einen Bentralpfeiler unterflitt wirb. Zuweilen wirb ftatt folder Steinschwellen eine Anzahl von Gurtbögen von einer Seite zur anderen gezogen, die man dann bis zu einer Horizontalebene aufmanert. Ubrigens muß man diefe Bogen nicht aus Gewolbeziegeln

gewöhnlichen Formates, fondern zur Bermeibung zu zahlreicher Fugen ane größeren fonischen Formsteinen banen, beren Flächen so gut aufeinander paffen, daß auch ohne Mörtel volle Stabilität des Gewölbes vorhanden ift. Wir haben fcon G. 569 gesehen, daß im Inneren des Gloverturmes fiberhaupt kein Mörtel angewendet werben barf. Am besten werben alle Auskleibeziegel ober Steine aufeinander geschliffen, um die Fugen auf ein Minimum

zu reduzieren, was am leichteften bei ben großen Bolvicblöcken angeht.

Weiter oben wird die Dicke bes Kutters auf 85 cm und dann auf 22 cm verringert.

Wenn das Futter eines Gloverturmes drei Jahre ohne Erneuerung andhalt, ift man gewöhnlich ichon gufrieben, aber bei guten Materialien tann es viel länger bauern.

Die Füllung ber Gloverturme befteht in England gewöhnlich aus Feuerfteinknollen, welche aus ber Rreibe ausgelesen und durch Baschen mit Salgfäure gereinigt werben. Diefes Material widersteht ber Saure vollkommen und fpringt nicht in ber Bige; aber es befist feine große Dberfläche und ift sehr schwer. Aus dem letteren Grunde füllte man früher meist das oberste Drittel des Turmes mit sehr hartem Koks; aber dies hat öfters zu Unsällen durch Entzündung geführt, und anßerdem wirkt auch die Säure stets, besonders im Anfange, auf den Koks ein. Die meisten Fabriken haben auf den Gebrauch von Koks verzichtet; doch kommt er noch hier und da vor.

Duarzbroden werden auch öfters angewendet; aber viele Arten derselben zerspringen mit der Zeit und verstopfen die Gastanäle dis zu dem Grade, daß der Zug und mithin das Ausbringen start beeinträchtigt wird. Trothem verwendet Herreshoff (Engl. Pat. Nr. 1861, 1886) nichts als Quarzbroden im Inneren des Turmes. Da man diese nicht gut in so regelmäßiger Form erhalten kann, daß sie in gewöhnlicher Art zur Aussütterung des Turmes dienen könnten, so hält er das Futter etwa 30 cm von den Bleiwänden entsernt und stüllt diesen Raum mit Quarzsand. Herreshoff behauptet, daß dieser Sand auch nach längerer Zeit nicht durch die Saure weggewaschen werde. Jedenfalls scheint sein System in Amerika viel angewendet zu werden. Sehr viel kommt natürlich auf die Qualität des Quarzes an. Falding empsiehlt Quarz von glasigem Aussehen, frei von Spaltungslinien oder Beimischungen von Schiefer oder anderen Berunreinigungen. Ein wenig frischer oder orzbierter Pyrit schadet nichts, wenn er nicht in zu großer Wenge vorhanden ist.

Selbst Glasbroden, oder alte Steinzeugtrüge für Selterswasser, deren Boden man abschlägt, hat man brauchdar gefunden. Eines der besten Materialien für den vorliegenden Zweck ist das von der Tonwarensadrik in Bad Nauheim gelieferte. Es besteht aus sast reiner Kieselerde, ist dei heftiger Weißglut gebrannt, schneidet Glas und widersteht sowohl Temperaturwechseln wie lange anhaltender Wirkung von heißer Säure. Fütterungsziegel aus diesem Material kosten 30 Mt. die Tonne; zur Füllung des Inneren werden Chlinder von 12 dis 15 cm Höhe und 10 cm Durchmesser geliefert (zu 70 Mt. die Tonne), welche früher ohne weiteres hineingeworfen wurden. Dies ist jedoch entschieden zu verwersen, wie wir weiter unten sehen werden; man sollte die Cylinder ganz regelrecht ausbauen. Auch die Bucklen Brick Till Co. zu Wold in Flintshire liefert solche "Ringe", die sich nach Auskunst von G. E. Davis sehr gut bewähren, wenn man den Zug richtig reguliert.

Saunders (U. St. P. No. 144928 von 1873) verwendet hohle Glaskugeln mit einer oder zwei Öffnungen.

An vielen Orten füllt man die Glovertürme einfach mit Ziegeln in der Art eines Siemensschen Regenerators. Diese Ziegel milssen natürlich sänresest sein. Blaue Ziegel aus Wales (S. 570) sind recht gut dafür; sogar manche gemeine Mauerziegel halten sich sehr gut (Journ. Soc. Chem. Ind. 1885, p. 83). Aber sie werden doch stets mehr oder minder von der Säure angegriffen, und geben Eisen und Tonerde an diese ab, viel weniger als Volvicslava oder Ouarz.

Sowohl Ziegel, wie gewöhnliche Chlinder haben den Nachteil, daß sie die Säure und den Gasstrom nicht so gut wie dichtere Arten von Aussexmaterial verteilen.

In Stolberg (Austunft von 1902) hat man gefunden, daß die Schamottecylinder in Glovertürmen unter massenhafter Abscheidung von Aluminiumsulfat
schnell zerstört wurden, während die aus gemahleuem Tonschiefer angefertigten
säurefesten Ziegel aus dem Ruhrrevier sich besser bewährten. Besonders
schädlich wirft natürlich das beim Rösten von Blende auftretende Fluorwasserstoffgas.

Knab (Deutsch. Pat. Nr. 67085) will ben ungehinderten Durchgang des Gases bewirken und Berstopfungen vermeiden, indem er in der Mitte des Turmes aus ineinander setzbaren Cylindern eine Säule bildet. In jedem solchen Cylinder werden sechs tegelsörmige Rohre sternsörmig eingesteckt, welche mit dem anderen Ende in das Turmfutter hineinreichen. Diese Sterne sind gegeneinander verset, so daß die Rohre treppensörmig liegen, und je vier Sterne eine vollständige Aussillung des Duerschnittes bilden, indem die Rohre des sünften Sternes wieder genau über denen des ersten liegen u. s. w. Die Säure muß also schlangensörmig um die Rohre herumlausen und auf die darunter liegenden Rohre ausspritzen. Die Rohre haben verschiedene Gefälle, um die Säure gut zu verteilen. [Solche Rohre werden vermutlich sehr bald springen und alles wird zusammenstürzen.]

Selbst wenn man eine anderweitige Aussetzung als Ziegel, also z. B. Feuerssteine, Cylinder u. dergl., gewählt hat, ist es gebräuchlich, unmittelbar auf dem Roste, zur regelmäßigeren Verteilung des Gases, erst zwei lose gestellte Schichten von denselben Ziegeln anzubringen, welche zur Aussütterung dienen. Daß man mit dem Einsetzen der Füllung ebenso systematisch und sorgfältig zu Werke gehen muß, wie bei der des Gay-Lussacturmes, ist ganz selbstverständlich.

Die gelochten Platten nach Lunge und Rohrmanns System (S. 422) eignen sich nicht gut zur Füllung eines ganzen Gloverturmes, obwohl sie die Forderung der Säurefestigkeit durchaus erfüllen. Im unteren Teile desselben würden sie zu schnell durch Flugstaub verstopft werden, und wären dort auch dem Springen zu sehr ausgesetzt. Aber man kann sie sehr gut für die obere Hälfte des Turmes verwenden, indem man die untere mit hochkantig gestellten Ziegeln oder etwas der Art füllt. Dies vermeidet einen zuweilen den Nauheimer Chlindern gemachten Borwurf, daß nämlich infolge von deren verhältnismäßig großen Dimensionen die Gase nicht genügend mit der Säure in Berührung kommen und die Denitrierung daher nicht ganz vollkommen ist.

Sehr gut bewährt haben sich die eben erwähnten Platten in einem Falle, wo es darauf ankam, die Denitrierung bei möglichst niedriger Temperatur vorzunehmen, um nicht durch das gleichzeitig vorhandene Ammoniak Berlust zu erzleiden (vergl. weiter unten). Man setzte ein kleines Türmchen des Lunges Rohrmannschen Systems mit nur 13 Lagen von Platten übereinander auf den Gloverturm, mit der Wirkung, daß die Gase aus diesem mit 90° Wärme in den Plattenturm eintreten und noch mit 60° austreten. Trot dieses geringen Temperaturunterschiedes und der kleinen Dimensionen des Türmchens wird darin 80 Proz. der Denitrierungsarbeit geleistet, und ist dadurch der Beweis erbracht, daß jenes System sich auch für diese Arbeit vorzüglich eignet, wenn der Flugsstaub nicht in Frage kommt.

Luty (Zeitschr. f. angew. Chem. 1896, S. 645) gibt an, daß in Deutschland die Fullung von Glovertürmen mit Quarz vollständig verdrängt worden sei, zuerst durch säurefeste Steine ober Platten, bann seit 1880 durch Cylinder Bei Duarzfüllung bleibt nur 12 bis 15 Proz. (nach Eintreten (S. 515). wn Berschlammung nur 10 Proz.) Raum für bas Gas, bei Ziegeln etwa 35 Proz., bei Cylindern bis 58 Proz. Horizontale Berührungsflächen leisten viel weniger als vertikale, wenn sie beständig mit frischer Säure berieselt werden. Daher haben auch Ziegel ober Platten nicht die gewünschte Leistung ergeben, io wenig wie die Bettenhauser "Berteilungskegel", Fig. 285 und 286. and die Cylinderfüllung hat volle Enttäuschung zur Folge gehabt. kicht verständlich, wenn die Cylinder glasiert sind, oder wenn sie so eingesetzt find, daß sich ein System von geraden Abhren ergibt. Luty empsiehlt Cylinder von 160 mm Durchmesser, 120 mm Höhe und 20 mm Wandstärke, mit rauher Sberfläche, und so gestellt, daß ein Cylinder immer auf der Mitte von drei anderen sieht, wie es Fig. 287 u. 288 zeigt 1). Sie sollten aus wirklich säurefestem,

gesintertem Material bestehen, nicht nur eine boch nnr furze Zeit aushaltende Glasur besitzen. Selbst das beste Material wird allerbing& feine allzu ichlechte Behandlung verragen, insbesondere Auspulen mit taltem Waffer ei einer Innentemperatur on 2000. Man sollte vieliehr entweder zur Ausıülung warmes Wasser

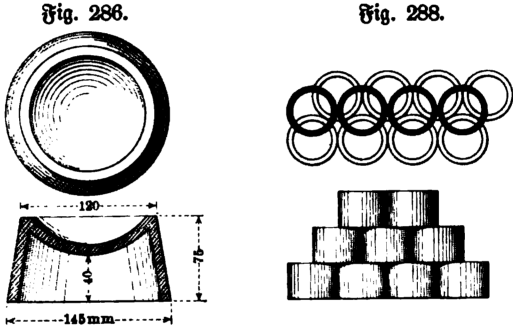


Fig. 287.

er warme Säure nehmen, oder aber den Turm einige Zeit abkühlen lassen, enn ein Turm wegen Kammerreparaturen abgestellt werden muß, so sollte m den Eintritt von Luft sorgfältig abhalten, weil sonst die Lustfeuchtigkeit von den Chlindern aufgesaugte Säure verdünnt und die Chlinder durch lumvermehrung allmählich zum Zerfallen bringt, selbst wenn kein chemischer griff stattgefunden hat. Man sollte deshalb auch keinesfalls den Turm beim ginn der Stillstandsperiode mit Wasser ausspülen.

Fig. 285.

Eine Zeitlang wurden in den deutschen Fabriken Cylinder mit großer Borse allgemein angewendet, sowohl für Gay-Lussactürme wie für Glovertürme. in ist aber an vielen Orten davon zurückgekommen, weil sie doch keine sehr Berührungsslächen zwischen Gasen und Säure geben und man daher die me sehr weit und hoch machen mußte. Dies wird großenteils durch die Riedertstühr nach dem Prinzip von Lunge und Rohrmanns Platten zebildeten Füllkörpern, Fig. 289, 290, 291 und 292 (a. f. S.), vermieden.

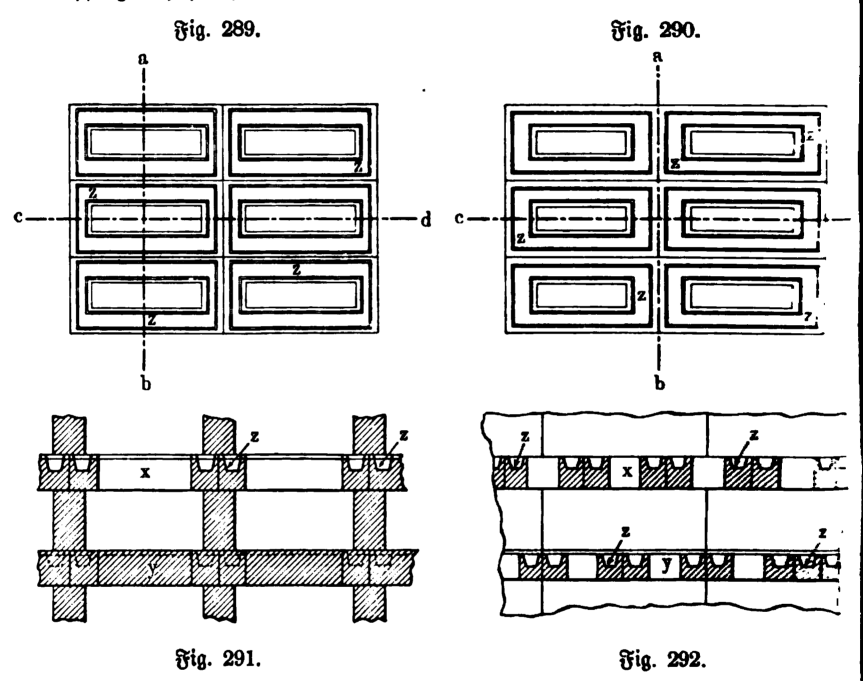
ng vor, wobei jeder Cylinder auf den Durchschnittslinien von vier anderen steht.

1. 11 ge. Sodaindustrie. I. 8. Auss.

37

Hier wird die Säure auf der Oberfläche in dünner Schicht zurückgehalten und breitet sich beim Heruntertropfen immer wieder auf neue Flächen aus, ohne Gefahr der Verstopfung der Löcher oder des Springens, wie es bei den eigentelichen "Platten" zu befürchten wäre.

In Oker hat man 1900 die Quarzfüllung der Glovertürme zum Teildurch die eben beschriebenen Niedensührschen Körper ersett, zum Teil durch Schalen, und zwar, nach direkten Nachrichten aus 1902, mit bestem Ersolge stür die Denitrierung und Konzentration der Säure. Die letztere kommt unter mit 150 bis 160°, die Gase oben mit 75 bis 80°. heraus. Die Türme empfangen jährlich 21590 Tons Nitrose von 60° B. und 11395 Tons



Kammersäure von 50° !B. Einige der Kammerspsteme haben zwei oder drei parallel geschaltete Glovertürme, 5,13 bis 6,42 m hoch und 1,75 bis 2,28 m im Quadrat; System Nr. V hat einen Turm von $3 \times 3 \times 10$ m.

In manchen Fällen zieht man es vor, den Turm nicht ganz dis oben hin zu füllen, wenn nämlich die Gase dadurch zu sehr abgekühlt werden; es könnte sich dann sogar ein Teil des unten entbundenen Wasserdampses oben wieder kondensieren und somit der Konzentration geschadet werden. Die Temperatur der abziehenden Gase darf keinessalls unter 50° sein, und man kann ganz gut auf 60 bis 75° gehen. Wenn man aber eine zu große Abkühlung durch Leerslassen des oberen Teiles des Turmes vermeiden muß, so kann man überhaupt diesen oberen Teil ganz sortlassen und den Turm um so viel niedriger machen. In der Tat ziehen manche Fabrikanten niedrigere Türme, von

5,5 bis 6 m Höhe, den höheren vor. Dies wird natürlich davon abhängen müssen, wie heiß die Gase in den Turm gelangen, also was für Erze man brennt, ob man Staubkammern anlegen muß, wie weit der Weg von den Pyritösen zum Turme ist u. s. w. Nach allen darüber gesammelten Notizen scheint die richtige Höhe eines Gloverturmes unter gewöhnlichen Umständen 7 bis 8 m zu sein. In einer Fabrik, wo zwei Glovertürme vorhanden sind, einer von 7,2 und ein anderer von 10,8 m Höhe, fand man, daß der höhere nicht mehr Arbeit als der niedrigere tat, so daß die Kosten der Extrahöhe weggeworsen waren.

Die Berteilung der Säuren auf dem Gloverturm geschieht genau, wie es S. 522 ff. für den Gay-Lussacturm angegeben ist, entweder durch Reaktionsräder oder durch unbewegliche Überläuse. Reaktionsräder von abweichens den Konstruktionen sind in der 1. Aufl. d. W., I, S. 410 und in der 2. Aufl., I, S. 534 abgebildet und beschrieben.

Bei sehr großen Türmen verwendet man am besten mehrere, über die Turmdecke hinüberlausende Rinnen mit Überläusen auf beiden Seiten, von denen jeder mittels eines Rohres mit einem Säureverschluß auf der Turmdecke kommuniziert. Dieser Apparat ist weiter unten bei der Nieden schaftlustion des Gloverturmes zu sehen; sein Prinzip ist genau dasselbe wie das der auf S. 525 gezeigten Konstruktion.

Die Regulierung der Säurespeisung geschieht für den Gloverturm entweder ganz von der Hand, oder mittels der S. 528 ff. gezeigten Apparate. Vorrichtungen für unbedingt gleichmäßigen Zufluß wären hier nicht am Ort, da die Verhältnisse zwischen Nitrose und Kammersäure variieren und je nach dem Konzentrations- und Denitrierungszustande der unten ablaufenden Säure abgeändert werden müssen.

Der von mir selbst erbaute und in ber 1. und 2. Aufl. d. 2B. abgebildete und beschriebene Gloverturm hatte einen Rubikinhalt von 2,7 × 2,7 × 9 m, also = 65,61 cbm, innerhalb bes Bleies gemessen, also ganz ohne Berudsichtigung der Auskleidung des Raumes unter dem Gewölbe u. s. w., bei einem täglichen Berbrauche von 9100 kg Phrit von 48 Proz. Schwefel = 4368 kg Dies macht für je 1000 kg täglich verbranntem Schwefel fast Schwefel. genau 15 cbm Inhalt des Turmes, und diese Zahl barf man als im allgemeinen zutreffend ansehen; eher mutet man jest, bei wirksamerer Auskleibung, ben Türmen eine etwas größere Leistung zu (vergl. S. 585). In den Fabriken der Gesellschaft von St. Gobain nimmt der wirkliche Arbeitsraum, d. h. der von der Füllung eingenommene Raum der Glovertürme 2 bis 4,5 cbm pro Ton Phrit ein, also etwa 4 bis 9 cbm pro Ton Schwefel; ba ber Arbeiteraum ungefähr die Balfte des Gesamtraumes innerhalb des Bleies beträgt, so tommt ber höhere Betrag ber St. Gobain-Fabriken bem oben als maßgebend angeführten sehr nahe.

Beschreibung bes Gloverturmes im Ganzen.

In den früheren Auflagen dieses Werkes (2. Aufl., I, S. 524 ff.) hatte ich die vollständigen Konstruktionszeichnungen und Beschreibung eines Glover-

turmes gegeben, wie sie um bas Jahr 1870 und die darauf folgenden in England gedant worden, und womit ich selbst eine Reihe von Jahren gearbeitet habe. Biele Thrme sind in allen Ländern nach diesen Zeichnungen errichtet und betrieben worden, aber ich gebe sie jetzt nicht mehr wieder, da sie doch als veraltet anzusehen sind, um lieber anstatt derselben die mir freundlichst von Herrn Nieden sind, um lieber anstatt derselben die mir freundlichst von Herrn Nieden sind eines dem heutigen Stande der Technik entsprechenden Turmes zu liefern. Borber werde ich jedoch einige anderweitig in der neueren Literatur zu sindende Beschreibungen erwähnen.

Statt bes aufangs allenthalben angewendeten vieredigen Querschnittes ber Glovertirme find fpaterhin an vielen Orten runde Elirme in Gebranch

Fig. 298.

getommen. Wentn sie mit Ziegeln ausgefüttert werden, fo werben diefe als Bieled angeordnet, wenn man nicht paffende Formgiegel für einen Rundbau anwenden will. In Frankreich find fie gewöhnlich mit großen, ber Runbung entfpredend geschnittenen Blöden von Bolviclava gefüttert, welche nathre lich ohne Mörtel aufeinander gestellt werden und ichon filt fich einen foliden Turm bilben, ber von bem Bleimantel ganz unabhängig ist. Fig. 293 (aus Ft émys Encyclopédie chimique [1] V, 188) gibt

einen Horizontalschnitt eines dieser runden Türme, welcher für ein Kammerschftem von etwa 4600 obm dient. Er ist 2,5 m weit und 7 m hoch und ruht auf einem in Zementmörtel gelegten Mauerklot, welcher oben durch ein Bleisblech von 3 mm Dide gegen die Säure geschlitzt ist. Auf diesem sind acht hölzerne Ständer, a.a., errichtet, welche unten und oben in achteckige wagerechte Nahmen eingezapft sind. Die Ständer haben 0,25 bis 0,30 m Seite und werden durch zwei Reihen von Querrahmen, b.d., zusammengehalten, welche mit Schraubensbolzen verankert sind. Die Bleilaschen sind an die senkrechten Ständer angenagelt. Der Bleimantel besteht aus vier Trommeln, welche an Ort und Stelle zusammengelötet werden; die beiden untersten derselben haben eine Bleisstärke von 11 mm, die dritte 8 mm, die vierte 6 mm. Die oberste Trommel ist an der Oberlante nach innen umgebörtelt, um mit der Decke verlötet zu

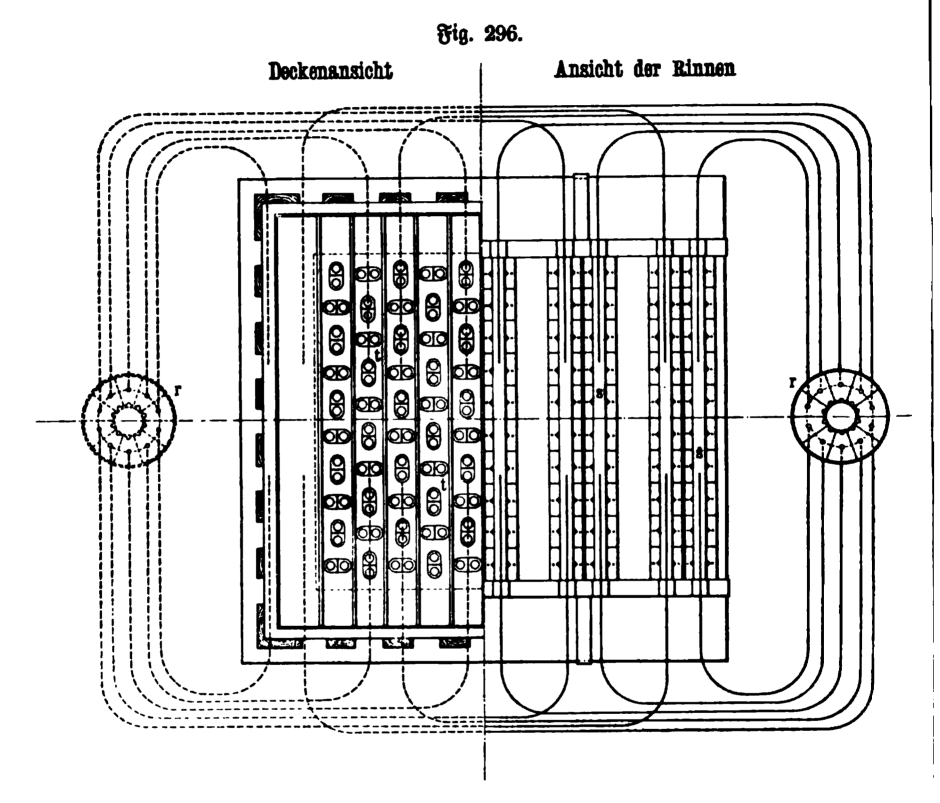
werben, welche mittels Bleilaschen an fünf auf dem oberen Holzrahmen liegenden Eisenbahnschienen aufgehängt ist. Bis alle Bleitrommeln an ihrem Plate find, werben nur fünf von den acht Ständern aufgestellt, um Raum zur Arbeit zu gewinnen; die drei übrigen werden zulett eingesett. Jede Trommel ist an ber Oberkante etwas nach außen aufgetrieben, um einen Sit für bie nächst höhere Trommel zu gewähren; bie Fuge wird bann mit geschmolzenem Blei Während die Trommeln gehoben und auf ihren Plat gestellt ausgefüllt. werben, läßt man sie auf bem Holzchlinder, auf dem sie gemacht worden sind. Nur die drei ersten Trommeln erhalten die oben beschriebene Lavafütterung; die vierte braucht keine solche, ba die hier Basc hier nicht mehr start genug ift, um dem Blei zu schaden. Im Ganzen find 18 Lavablode, cc, vorhanden, nämlich drei den Bleitrommeln entsprechende Schichten von je sechs Stud mit abwechselnd verlaufenden (gebrochenen) Fugen; sie sind alle 25 bis 30 cm dick. (In Salindres find die Lavablode nicht von gleichmäßiger Dide, sonbern 45 cm am Boben, 30 cm mitten, 20 cm oben.) Die Fugen werden so eng als mög= lich gemacht. Der Rost besteht aus vier ober fünf Lavaschwellen dd, wie aus der Zeichnung ersichtlich; sie werben zuweilen in der Mitte durch eine dunne Mauer e unterflütt.

Die kreisrunden Glovertürme haben vor den vierectigen den Borteil, daß sie für einen gegebenen Aubikinhalt weniger Blei erfordern und daß das Blei weniger leidet, als wenn es in scharfen Eden gebogen werden muß. Aber auf der anderen Seite muß man die größeren Kosten der kreisförmigen Aussfütterung berücksichtigen.

Benker (Mitteilung aus dem Jahre 1902) baut Glovertürme aus Bolviclava mit Bleimantel, die schon 20 Jahre stehen und voraussichtlich ebenso lange weiter funktionieren werden. Er hat auch Türme ohne Bleimantel konstruiert, die einfacher und billiger sind, über deren Dauer aber noch nichts zu sagen ist. Er stellt die Türme so hoch, daß das Eintrittsrohr höher als die Staubkammer der Riesösen liegt und leicht alle Monate gereinigt werden kann. Auch die Roste sind aus Bolvicsteinen, häusig auch die Füllung, die dann Brocken bis zu Kindskopfgröße bildet. Eine Verstopfung kommt selbst bei Verieselung mit 60 bis 70 cbm starker Säure in 24 Stunden niemals vor.

Lüth (Zeitschr. f. angew. Chem. 1896, S. 649) gibt Zeichnungen eines 3 m weiten Gloverturmes. Der Boben wird durch eine doppelte Schicht von säurefesten Plättchen, 200 × 200 × 70 mm, geschüt. Die Seitenwände sind bis zur unteren Kante des Rostes mit Radialsteinen von 360 mm Länge bestleidet, die am Blei anliegen. Im Inneren bleibt ein Raum von 2,280 m Durchmesser. In die Wandverkleidung baut man gleich das Einlaßstück für die Gase ein, das aus vier großen Formsteinen besteht und die gleiche Stärke wie die Wandverkleidung hat. In das Einlaßstück mündet das Gaszuleitungsrohr aus säurefestem Material, das an der dem Turm abgewendeten Seite mittels Mutterschrauben mit der eisernen Gaszuleitung verbunden wird. Auf dem Boden stehen Säulen, 200×200 mm, 1,400 m hoch, die zusammen mit der Wandverkleidung den aus 120 mm dicken, 500 mm hoch Platten besstehenden Rost tragen. Um eine Berschiedung der Platten zu verhüten, sind

in die Zwischenräume auf den Unterlagen Steinwürfel eingelegt. Die Rostsspalten sind 160 mm weit. Auf diese Rostplatten kommen zuerst zwei Schichten Steine $340 \times 50 \times 200$ m, im Verbande stehend, dann zwei Schichten Rormalssteine $250 \times 125 \times 60$ m hochkantig im Verbande. Dieser zweite Rost wird mit Radialsteinen von 250 mm Länge hintermauert, was in gleicher Höhe noch etwa 3.5 m höher, also dis zu einer Sesamthöhe von etwa 6.25 m fortgeführt ist; von da ab dis zur Turmdecke hat die Wandbekleidung nur eine Stärke von 140 mm. Der ganze Zwischenraum über dem Roste wird nun mit Cylindern



in der Fig. 287 und 288, S. 577 gezeigten Weise regelrecht ausgesetzt, bis zur Höhe des Gasableitungsrohres.

Weiterhin (Zeitschr. f. angew. Chem. 1897, S. 490) gibt Lüty noch weitere Einzelheiten über Glovertürme. Er empsiehlt zwei solcher parallel zu schalten, die sich in das Gas von den Kiesöfen teilen. Dies empsiehlt auch Nieden führ (Chem. Ztg. 1897, S. 664), ebenso wie eine besondere Art von Füllkörpern. Später hat man wegen der Schwierigkeit der genauen Gasteilung doch die Zweiteilung wieder aufgegeben.

Ein von Niedenführ und Rohrmann genommenes Patent (D. R.-P. Nr. 95722) enthält als Wichtigstes die Anbringung eines Zwischengewölbes in

•			
			•

Fig. 294. Schnitt A—B Art, daß man den unteren Teil der Fillung von Flugstaub reinigen kann, se Einrichtung sindet sich anch in den Fig. 294 bis 299 wiedergegebenen hnungen eines modernen Gloverturms, die ich der Gute des Herrn ed en sühr verdanke. und die im solgenden beschrieben sind. Auf dem edament besindet sich zunächst ein starker horizontaler Polzrahmen, in dessen en die vier Holzpfosten des Gerüstes eingezapft sind. Der Rahmen ist einem Bohlendelag überbeckt, unter dem ein mit Blei gefüttertes Reswerk: gemanerten Kanälen zur Kühlung angebracht ist. Auf dem Bohlendelag win wir das Bleischiff des Turmes, 0,28 m hoch, inwendig mit Tonsließen At. Der Turm ist 2,465 m im Duadrat und 7 m hoch von Blei zu Blei,

Fig. 297.

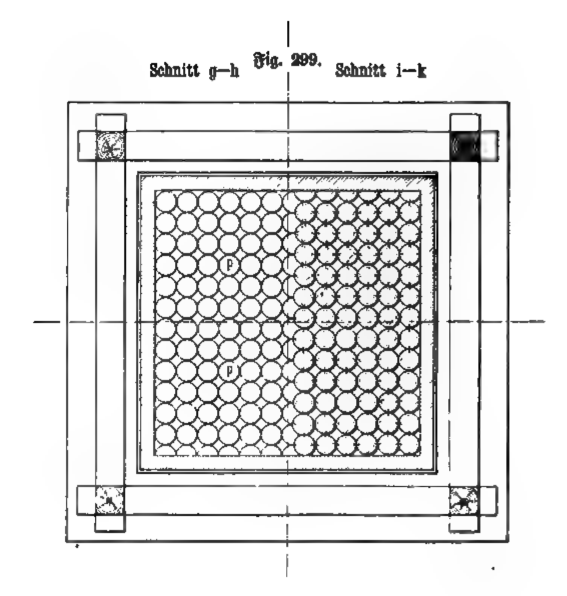
Schnitt | a-b

Maisstab 1:50

für eine Tagesproduktion von 10 bis 15 Tons H2SO4 ausreicht. Die Kleidung beginnt mit einer Mauer von 0,38 m Stärke. Diese dient zusch als Widerlager für ein oben abgeglichenes durchbrochenes Gewölde, das Scheitel 0,15 m stark ist und zur Unterstützung von zwei, in entgegenster Richtung laufenden und sehr weit gestellten Ziegelschichten w dient, zur Ablagerung des größten Teiles des Flugstands dienen. Die weiten sichenraume zwischen den Ziegeln verstopfen sich nicht leicht; außerdem ist

¹⁾ Eine vertleinerte Wiedergabe biefer Zeichnung ift in Zeitschr. f. angew. n. 1902, G. 244 ff. enthalten.

Schnitt c-d Sig. 298. Schnitt e-f



aber dieser Teil des Turmes für eine Reinigung zugänglich, da er von einem zweiten Gewölbe n bedeckt ift, das in entgegengesetzter Richtung wie das erfte läuft. Mittels dieser Konstruktion kann man ben Turm von Zeit zu Zeit mit furzem Stillstande reinigen, ohne erft, wie sonft, die ganze Fullung berausnehmen zu muffen. Auf dem zweiten Gewölbe ruht die eigentliche Aussetzung o, bestehend aus den von Niebenführ nach dem Lunge-Rohrmannichen Prinzip tonftruierten Studen (S. 578), die in Fig. 289 bis 292 besonders gezeigt sind, und bald barüber wird die seitliche Austleidung des Turmes auf 0,25 m verringert. In dieser Stärke bleibt die Auskleidung auf 2,5 m Bobe und schließlich tommt eine Austleidung von 0,125 m Dicke, und eine Füllung von 0,75 m Höhe aus ben nach D. R.-P. Nr. 128651 geformten Schalen. Aus dem Grundriffe Fig. 299 sieht man, wie die Cylinder und Schalen übereinandergestellt sind (gerade wie bei dem Gap-Lussac, Fig. 248, S. 518). Die Zeichnungen verbeutlichen auch die Berteilung der Säure durch die freisförmigen Überläufe r (Fig. 296), die mit Überläufen versehenen Rinnen s und die hydraulischen Berschlüsse t.

Die Abmessungen dieses Turmes, insbesondere aber diesenigen der eigentslich wirksamen Teile desselben sind viel geringer, als man früher für nötig hielt, und die Kosten sind entsprechend geringer. Dies wird dadurch ermögslicht, daß die frühere, ganz zufällig und unsicher wirkende Art der Füllung mit Quarzbrocken, oder die viel zu offene Aussetzung mit Cylindern durch eine rationell abgestufte und systematisch konstruierte Art von Füllkörpern ersetzt ist, welche das erprobte "Platten"-Prinzip beibehält, aber so mit Abänderungen, welche für den Gloverturm die Nachteile der gewöhnlichen Platten (vergl. S. 576) vermeiden. Einen sehr guten Beleg sür die günstige Wirtung des Systemes bieten die damit in Oker erzielten guten Ergebnisse (S. 578).

In den meisten Fabriken werden ganz richtigerweise die Gay-Lussac- und Gloverturme nebeneinander gestellt, so daß ihre Decken von einer gemeinschaftlichen Treppe aus zugänglich, manchmal sogar in einer Ebene gelegen find. Im letteren Falle muffen die ja viel niedrigeren Gloverturme ein entsprechend höheres Fundament als die Gan-Lussacturme haben. Selbstverständlich wird burch eine solche Einrichtung die Aufsicht über den Betrieb, die Speisung der Tilrme u. s. w. außerordentlich vereinfacht. Da die Stellung der Glovertilrme zwischen ben Riesöfen und ber ersten Kammer eine gegebene ist, so wird ber Gan-Luffacturm öfters ziemlich weit von der letten Rammer zu fteben kommen; aber bies ist um so besser, ba die Gase in bem langen Berbinbungerohre besser gefühlt und getrocknet werden. Es ist auch ein Borteil, wenn die Nitrose nicht fehr weit laufen muß, da sie zuweilen Gas (NO) enthält, welches ihren freien Da ein solch langes Berbindungsrohr von der letzten Lauf beeinträchtigt. Rammer zum Gan-Lussacturme bie Reibung des Gasstromes vermehrt, so macht es gewöhnlich einen Schornstein ober kunstliche Zugbeförderung für die Rammern nötig, was auch sonft aus anderen Gründen erwünscht ift (S. 482 und 489).

Arbeit mit bem Gloverturme.

Der Gloverturm kann zwar auch in der Art fungieren, daß man in ihm nur die Nitrose selbst hinunterlaufen läßt; alsdann entzieht er ihr aber nicht alle Sticksoffverbindungen, sondern nur den größten Teil (bis auf etwa 0,2 Proz. N2O3) und konzentriert sie zugleich wieder auf 62°B. Man kann dann diese Säure wieder von neuem im Gay-Lussacturme zur Absorption benutzen, und also einen Kreislauf derselben Säure zwischen den beiden Türmen herstellen, wobei immer mehr Säure gebildet wird, da im Gloverturme selbst durch die Wirkung der schwesligen Säure auf die Nitrose, neben Stickoryd, freie Schweselsäure neu gebildet wird:

$$2SO_2(OH)(ONO) + SO_2 + 2H_2O = 3SO_2(OH)_2 + 2NO.$$

Für gewöhnlich aber wird der Gloverturm nicht in der eben erwähnten Art nur mit Nitrose gespeist; dies findet meift nur bei zeitweiligen Störungen ober aber da statt, wo die Gloversäure als zu unrein nicht zum Gebrauche fommen foll (f. u.); ber Apparat ist vielmehr meist barauf eingerichtet, mit Nitrose resp. frischer Salpetersäure und Kammersäure zugleich verforgt zu werben, wobei dann nicht allein, wegen der größeren anfänglichen Berdunnung, die Denitrierung ganz vollständig vor sich geht, sondern auch, als angenehme Nebenwirfung, sämtliche Kammersäure auf 60 bis 620 B. konzentriert, und zugleich des unbedeutenden Salpetergehaltes, den sie meift besitzt, beraubt wird. Wenn man die Gaure in den Rammern nicht 52 oder 530 B., sondern nur 500 B. start werden läßt, so kann man sie tropdem sämtlich ohne alle Schwierig= feit auf 600 B. im Gloverturme bringen, selbst wenn die Röstgase von Feinfies aus Etagenöfen herstammen und durch Flugstaubkammern mithin etwas abgekühlt sind, vorausgesett, dag ber Turm dicht bei den Dfen steht. die Denitrierung durch schweflige Säure infolge ber Berdunnung eine beffere wird, ist nach den oben ausführlich besprochenen Arbeiten von R. Weber, Cl. Winkler und ben meinigen (S. 188 ff.) so selbstverständlich, daß hier nur auf dieselben verwiesen zu werden braucht.

Wo die Säure der ersten Kammer sehr stark gehalten wird, wird die Säure im Sloverturme natürlich noch viel stärker werden; sie würde dann unvollständig denitriert werden und auch das Blei des Turmes angreisen, weshalb
man in diesem Falle etwas Wasser mit herunterlaufen läßt.

Man reguliert den Strom der Nitrose und denjenigen der Kammersäure ganz und gar nach dem Grade der Denitrierung und der Konzentration, welche die unten am Gloverturme ablaufende Säure zeigt. Je mehr Kammersäure man durchlaufen läßt, also je verdünnter man arbeitet, um so leichter wird die völlige Denitrierung sein; je weniger Kammersäure man nimmt, um so konzentrierter wird die Säure unten ankommen. Es hat aber gar keine Schwierigsteit, beides zu erreichen, d. h. unten eine ganz denitrierte und dabei auf 62° B. konzentrierte Säure zu erhalten, wenn man mit reichen Röstgasen arbeitet, und wenn man die Sase aus dem Kiesosen möglichst warm anwendet, bis 300°

und darüber, indem man den Turm nahe an den Öfen aufstellt. Bei armen Erzen, oder bei Feinkiesbrennern mit großen Flugstaubkammern wird man zwar auch noch vollständig denitrieren, dann aber wegen der niedrigeren Temperatur nicht so weit konzentrieren können.

Wenn man annimmt, daß eine ber täglichen Produktion an Säure gleiche Menge im Gay - Luffacturme zur Absorption verwendet wird, so wird man natürlich gerabe dieselbe Menge von SO4 H2 in Form von Kammerfäure täglich burch ben Gloverturm zusammen mit der Nitrose laufen lassen können, also bem Bolumen und Gewichte nach etwas mehr Kammerfaure, welche ja verdunnter ift. Wenn man die Rammerfäure im Durchschnitt = 55° B. ober 1,615 spez. Gew. (= 70 Proz. SO4 H2) nimmt, wie bas in England gewöhnlich ist (bies schadet hier um so weniger, als ber bei größerer Konzentration der Kammerfäure ihr leicht beiwohnende Salpetergehalt im Gloverturme entfernt und zu Rute gemacht wird), so entsprechen 117 Gew. - Tle. berselben 100 Gew. Mn. Saure von 62° B. = 1,753 spez. Gew. = 81,7 Proz. SO4H2, ober 100 Bol. ber letteren entsprechen 128 Bol. der 55° Saure, und in diesem Berhältnis wurde also der Strom der beiben Säuren sich mischen. Das Resultat würde ein oben in den Gloverturm eintretendes Säuregemisch vom spez. Gew. 1,679 ober 580 B. sein, in welchem, namentlich in der Barme, Schwefeldioryd schon vollständige Zersetzung der aufgelösten Nitrosplschwefelsäure bewirken kann. Wenn man weniger Gay-Lussacsäure, als oben angenommen, verwendet hat, so wird bas Sauregemisch, welches in den Gloverturm eintritt, geringeres spezifisches Gewicht als 580 B. zeigen und sich um so leichter benitrieren; ebenso wenn, wie in Deutschland und Frankreich üblich, die Rammersäure höchstens 53° B. besitt.

In der ersten Zeit, als man mit dem Gloverturme arbeitete, glaubte man die beiben Säuren sich erft innerhalb bes Turmes mischen lassen zu durfen, weil sie bei der Mischung schon Stickoryd ausgeben. Prinzipe beruhen auch noch ber in ber ersten Beröffentlichung bes Berfassers über den Gloverturm angegebene Mischapparat bei Luftausschluß (Dingl. polyt. Journ. 201, 348), sowie die öfters bazu angewendeten Reaktionsräder mit doppeltem Ausguß und gesonderten Berteilungstammern und Röhren. geht aber aus obiger Berechnung hervor, daß das Gemisch beiber Säuren zu . gleichen Teilen, wenn man mit Rammerfäure von 550 arbeitet und die tägliche Produktion von Saure einmal durch ben Gay - Luffacturm gehen läßt, 580 B. start wird; in Saure von dieser Starte ift aber die Nitrosplichwefelsaure noch vollkommen beständig, wenigstens bei gewöhnlicher Temperatur, und man kann, wie dies auch feit Jahren geschieht, ohne alle Gefahr eines Entweichens von Salpetergas die beiben Säuren sich schon außerhalb des Gloverturmes mischen laffen, was zur Bereinfachung des Berteilungsapparates wefentlich beiträgt. Selbst wenn nur die Hälfte ber täglichen Gesamtproduktion als Absorptionsfäure gebraucht wird, so kommt bas Gemisch von dieser mit sämtlicher Kammer= faure immer nur auf 1,656 spez. Gew. ober 570 B., eine ebenfalls noch ungefährliche Stärke. Sollte man jedoch etwa unter ben hierfilt ungunftigsten Berhältnissen arbeiten, so würde freilich die Bermischung außerhalb bes Turmes

nicht zulässig sein. Zum Beispiel wenn die Kammersäure nur 50°B. = 1,53 spez. Sew. hat, so entsprechen 131 Sew. Tle. davon 100 Sew. In. 62° Säure, und wenn von letzterer nur das halbe Aquivalent im Say-Lussacturme verwendet wird, also auf 262 Sew. Tle. der Kammersäure 100 Sew. Tle. 62° Säure, so kommt die Dichte der Mischung auf 1,591 oder nicht ganz 54°B., bei welcher Stärke das Entweichen von Stickoryd aus einer an Nitrosylschwefelsäure ziemlich reichen Lösung schon ansängt. Der zuletzt angenommene Fall ist aber ein extremer und gewiß nur selten vorkommender; in allen gewöhnslichen Fällen kann die Mischung der Säuren unbedenklich außen stattsinden.

Übrigens ist bei obiger Betrachtung der größere oder geringere Sättigungsgrad der Nitrose mit Salpeterverbindungen noch nicht in Betracht gezogen; je weniger Säure man verhältnismäßig im Say-Lussacturme braucht, desto mehr wird sie mit Salpeterverbindungen gesättigt sein, und man wird dann freilich um so eher ein Entbinden von Sas beim Bermischen der Nitrose mit Kammersäure befürchten müssen.

Die Temperatur ber aus dem Gloverturm abfließenden Säure ist in der Regel 120 bis 130° C. (in Stolberg nach Auskunft von 1902) in der Regel 120°, ausnahmsweise 135°, bei Eintrittsgasen von über 300° oder ausnahmsweise 400°. Bei sehr intensivem Betriebe kann sie auf 140 und bisweilen sogar auf 150° steigen; man hat daraus in den wenigen Fabriken, wo dies der Fall ist, keinen Nachteil erwachsen sehen; doch wurde mir in einer Fabrik gesagt, man verbrauche immer etwas mehr Salpeter, so oft die absließende Säure über 138° warm sei. Jedenfalls reichten die vorhandenen Beobachtungen nicht aus, um dieses Resultat, mit Elimination aller störenden Umstände, als sicher sesstellen zu können. Das oben aus dem Turme entweichende Gas hat 50 bis 80° C. (in Stolberg 90 bis 120°); es soll wo möglich nicht erheblich über 60° haben und ist dann eine Abkühlung der in die Bleikammer sührenden Leitungsröhren ganz übersslüssisse.

Der von Bobe beschriebene Gloverturm biente für eine Batterie von Graupentiesöfen, zwischen welchen und bem Turme eine geräumige Flugstaubkammer angelegt war. Die Gase erreichten baher den Turm mit nur 152 bis 1800 C., und die Temperatur derselben am Ausgange war zwischen 30 und 40°. Die ablaufende heiße Säure zeigte 96 bis 110°. Als dieser Turm nur zum Ronzentrieren von Kammersäure gebraucht wurde, verdampfte er täglich 610 kg Wasser und produzierte 2380 kg Säure von 600 B. aus Kammer fäure von 510 B. Dieses entspricht einer Kohlenersparnis für Wasserbampf, welchen man weniger zu erzeugen brauchte, von 75 kg pro Tag. Als der Turm zugleich zum Konzentrieren und Denitrieren gebraucht wurde, lieferte er im Durchschnitt täglich 2030 kg Säure von 60° B. und verdampfte 450 kg Wasser (aus Kammersäure von 510 B.); die Denitrierung war dabei gang vollständig. Die Röstgase hatten dabei 71/2 Proz. Schwefeldioryd. lich sind obige Resultate sehr viel ungunstiger, als bei der gewöhnlichen Gintrittstemperatur von 300° (bis 400°). Übrigens steigt auch im letteren Falle die Temperatur der Austrittsgase nicht über 50 oder 60°. Ein solcher heißerer Turm von 8,28 qm Querschnitt verdampfte nach Vorster (Dingl. polyt.

Journ. 223, 411) in 24 Stunden 1400 kg Wasser; ein anderer von 4,55 qm Querschnitt 1048 kg Wasser, bei Röstgasen mit 8 Vol.-Proz. Schweselbioryd.

Ich muß aber annehmen, daß eine so hohe Eintrittstemperatur für die Denitrierungsarbeit im Gloverturme durchaus nicht nötig ist. Ich habe an verschiedenen Orten Türme getroffen, denen die Konzentrationsarbeit durch auf den Gastanal und die Staudkammern gesetzte Pfannen so gut wie ganz abgenommen war, selbstverständlich unter ganz bedeutender Temperaturerniedrigung der Gase, ohne daß die Denitrierung darunter gelitten hätte. In einem speziellen, schon oben S. 576 erwähnten Falle, wo Gase mit nur 90° C. in ein ganz kleines "Plattentürmchen" eintraten, aus dem sie mit 60° C. austreten, wurde auf dem kurzen Wege von etwa 1 m vier Fünstel der ganzen Denitrierungsarbeit ausgesührt. In diesem Falle kam es gerade darauf an, bei möglichst niedriger Temperatur zu denitrieren, weil das aus Gasreinigungsmasse stammende Röstgas erhebliche Mengen von Ammoniat enthielt, welches bei höherer Temperatur auf die Sticksofforzyde wirken und sich mit diesen zusammen unter Entwickelung von elementarem Sticksoff zersetzen würde.

In bem Rapport du Jury International (Paris 1891), p. 51 findet sich die Angabe, daß in einer der Gesellschaft St. Godain gehörenden Fabriken man sich durch Entnahme von Gas- und Säureproben in verschiedenen Höhen des Gloverturmes davon überzeugt habe, daß die Denitristation der Nitrose saft augenblicklich von statten gehe und 1 m unterhalb des Gasabzugs-rohres schon ebenso weit fortgeschritten sei, wie es überhaupt möglich ist. Man wird allerdings diese Beobachtung keineswegs verallgemeinern dürsen; sie kann nur unter ähnlichen, wie den dort vorhandenen Umständen, vielleicht bei großer Berdünnung mit Kammersäure und heißen Gasen, richtig sein. Wenn auch, wie sast immer in analogen Fällen, die Hauptarbeit der Denitrierung gleich in den obersten Schichten des Turmes vor sich geht, so zeigt doch die sonstige alls gemeine Erfahrung, daß auch da, wo der Gloverturm gar nicht auf Konzenstration, sondern nur auf Denitrierung beansprucht wird, man zu vollständiger Verrichtung letzterer Arbeit eine Tiese von mehreren Metern braucht.

Als bei Bobes Gloverturme der Prozentgehalt der Röstgase durch einen Unfall längere Zeit auf nur sechs dis fünf Bolumprozente Schweseldioryd gesunken war, ergab sich noch vollkommene Denitrierung und immer noch eine Verdampfung von 370 kg Wasser täglich = 1700 kg Säure von 60° B. (71° D.). Bode berechnet daraus, daß selbst für Röstung der ärmsten übershaupt in Betracht kommenden Erze der Gloverturm noch immer ein nützlicher Apparat ist.

Hasenclever berichtet (Ber. d. deutsch. chem. Ges. 1872, S. 506), daß der Gloverturm sich in Kombination mit seinen Plattenösen gut bewährt habe; dasselbe habe ich in Verbindung mit den sogenannten Maletraschen Etagensösen in einer ganzen Anzahl von Fabriken gefunden, wobei natürlich Staubstammern vorhanden sein müssen.

In den Fabriken, welche Schwefelsäure aus Rohschwefel machen, findet man den Gloverturm nicht so allgemein, wie in den mit Kies arbeitenden.

Der Grund dafür kann nicht ungenügende Hitze der Gase sein, wie die Praxis mehrerer großer Fabriken erweist, in benen Gloverturme mit Schwefelöfen ausgezeichnet zusammen arbeiten, und alle sonst bei Schwefelties gefundenen Borteile ergeben. Zuweilen behauptet man, daß der höhere Wert der aus Rohschwefel bereiteten gegenüber ber Riessäure burch bas aus bem Gloverturme aufgenommene Gisen beeinträchtigt werbe; aber dies fann nur bei ungeeignetem Fillungsstoffe geschehen und tann gang vermieden werden, wenn man die Arbeit des Turmes auf Denitrierung beschränkt und die Berkaufssäure direkt aus den Kammern oder aus Bleipfannen über den Öfen entnimmt. wirkliche Grund für die häufig vorkommende Vernachlässigung des Gloverturmes in mit Rohschwefel arbeitenben Fabriten ift ber, daß viele diefer Fabrifen tlein und billig angelegt find und mit geringer Sachkenntnis betrieben werben, und daß man dort lieber Salpeter und Schwefelsäure verliert, als sich mit Glovertürmen abzumühen. Nach dem 38. Alkali Report (S. 50) wurde noch im Jahre 1901 in Irland eine große Fabrit für Rohschwefelsäure ohne Gloverturm neu errichtet.

In einigen größeren amerikanischen Fabriken, welche nur sizilianischen Rohschwesel brennen, sand ich i. J. 1890 Glovertürme in durchaus zufriedenstellender Weise arbeitend, wobei die Verkaufssäure durch die Hitze der Röstgase von 50 auf 60° B. konzentriert wurde, ehe die Gase in den Turm eintreten; die Gloversäure wurde nur für den Gay-Lussachurm benutzt, war aber ganz hinreichend nach Menge und Stärke (62° B.) und noch 126 die 130° C. warm.

In größeren Fabriken, welche mehrere Glovertürme besitzen, ist häusig die Einrichtung getroffen, daß sie auf verschiedene Arten benutzt werden, nämlich teils zur Darstellung von Säure für die Speisung der Gay-Lussactürme, teils für Säure zur Sulfatsabrikation u. s. w. Die für den Gay-Lussac bestimmte Säure sollte so konzentriert als möglich und braucht nicht vollskändig denitriert zu sein; man bewirkt dies, indem man nur wenig Kammersäure zugleich mit der Nitrose einlausen läßt. Auf diesem Wege geht eine große Menge Säure immer nur von einem Turme zum anderen und zurück; aber da der Gloversturm viel frische Säure macht, so muß ein Teil derselben jedenfalls anderweitig verwertet werden. Die Säure zur Sulfatsabrikation, zum Verkauf u. s. w. soll dagegen vollständig denitriert sein, braucht aber nicht zu stark zu sein, und wird zu biesem Zwecke viel Kammersäure mit der Nitrose durch den Turm geschickt.

Anbere Funktionen bes Gloverturmes.

Wir haben schon früher (S. 568) die verschiedenen Funktionen, welche der Gloverturm ausübt, kennen gelernt. Der Zweck, zu dem er ursprünglich konstruiert wurde, die Denitrierung der Nitrose, also die Wiedersgewinnung des "Salpeters" aus dieser und die Zurückerstattung desselben an die Kammern, wird, wie wir im obigen gesehen haben, durch diesen Apparat in vollkommenster Weise, und ohne irgend welche Wühe zu verursachen, erreicht. Wan kann den Turm leicht in der Art führen, daß die Bodensäure sogar einen

fleinen Überschuß von SO2 enthält (was übrigens mit einem geringen Rüchalt an N2O3 vereindar ist); auch ist dafür keine sehr hohe Temperatur erforderlich, besonders wenn die Nitrose mit Kammersäure verdünnt ist (vergl. S. 589). In manchen Fabriken wird in der Tat die Hise der Riess oder Schweselösen vorher zur Konzentration von Schweselsäure benutzt und die Gase gehen erst dann in den Turm, um dort die Denitrierungsarbeit zu verrichten, zugleich mit noch etwas weiterer Konzentration der Säure, worauf sie gehörig abgekühlt in die Kammern eintreten. Dieses Versahren empsiehlt sich ganz besonders sür Fadriken, wo viel Säure verkauft oder dis auf 660 B. konzentriert wird, sür welchen Zweck die Gloverturmsäure zu unrein ist (s. u.). Dieser Fall tritt serner dei stark arsenhaltigen Erzen ein, wo die Röstgase behuss Entsernung der großen Wenge von Flugstaub sehr lange Kanäle zu durchstreichen haben und sich dabei zu stark abkühlen (S. 338 ss.).

Daß die Furcht vor einem Berluste an Salpeter im Gloverturme durch Reduktion zu Stickorydul oder Stickstoff vollskändig unbegründet ist, ist früher nachgewiesen worden (S. 355 und 365). Weit weniger Salpeter wird jetzt in der Schwefelsäurefabrikation verbraucht, als vor Einflihrung der Gloverstürme, und der Unterschied ist in den meisten Fällen ein so starker gewesen, daß man an der Tatsache als solcher gar nicht zweiseln kann.

Die zweite Hauptfunktion bes Gloverturms ift die ber Rongentration der Rammerfäure, und diese ift innig verknüpft mit zwei weiteren Funktionen: ber Abtühlung ber Gase und ber Lieferung eines Teiles bes zum Rammerbetriebe erforderlichen Bafferdampfes. Die tonzentrierende Wirtung bes Gloverturmes ift zuerst von Borster studiert worden (Dingl. polyt. Journ. 213, 413); aber seine Schlusse können nicht als genau angenommen werben, ba er bas in dem Röstgase enthaltene Schwefeltrioryb und die in dem Turme felbst gebilbete Schwefelfäure außer acht ließ. Diese beiben Quellen sind in ber von Scheurer-Restner angestellten Untersuchung (Bull. Soc. Chim. 44, 98) beritcfichtigt worden. Aus seinen Analysen von Pyritofengasen erhellte es, daß diese bis zu 9 Proz., im Durchschnitt aber 3,5 Proz. des Schwefels als SO3 enthielten. Da schon in der Berbrennungsluft und dem Pyrit genügend Feuchtigkeit zur Hydratierung dieses SO, vorhanden ift, so wird es sicher im Gloverturme zurückgehalten. Er zeigt auch den Irrtum in Borsters Berechnungen, aus denen letterer folgerte, daß in dem Turme fehr wenig Säure neu gebildet wird, und er sett dem nicht nur die praktische Erfahrung entgegen, wonach die Einrichtung eines Gloverturmes 10 bis 20 Proz. an Rammerraum erspart, sondern auch einige mit einem wirklichen Gloverturme in Thann im großen durchgeführte Spezialversuche, wobei einige Wochen lang der Überschuß der Säure, welche aus dem Turme herauskam, über die in denfelben hineingehende Säure forgfältig gemeffen murbe. Man fand auf diesem Wege, daß der Gloverturm 15,7 bis 16,3 Proz. der gesamten in dem System fabrizierten Säure machte. Hierzu sollte man noch die im Turme verflüchtigte ober mechanisch in die Rammern hinübergerissene Säure rechnen, beren Menge nur teilweise burch Messung bes im Berbindungerohre Berdichteten ermittelt werden konnte; der betreffende Betrag von 2 bis 21/2 Proz. bringt die Wirtung des Turmes auf 17 bis 19 Proz. von der Gesamtwirtung des Kammerssisstems. Dieser Schluß wurde durch das Ergebnis längeren Betriebes der Fabrikation volksommen bestätigt; denn dasselbe Kammerspstem, welches früher in 24 Stunden 6 Tons H₂SO₄ gemacht hatte, produzierte nach Hinzusügung eines Gloverturmes 7,28 Tons, also 17,5 Proz. mehr als früher.

Die in dem Gloverturme wahrgenommene Konzentration der Säure ist mithin großenteils nicht allein auf die Verflüchtigung von Wasser zurückzuführen, welche allerdings in erheblichem Maßstabe stattfindet, sondern auch auf die Vildung von viel neuer Schwefelsäure, welche sich in der zur Berieselung verwendeten Säure auflöst und deren Stärke erhöht, sowie auch auf die Zurückshaltung von Schwefelsäureanhydrid aus den Röstgasen.

In einem schon mehrfach erwähnten Aufsatze (Bull. Soc. Ind. Mulhouse 1889, p. 275) hat Sorel versucht, die Funktion eines Gloverturmes, soweit sie die Neubildung von Schwefelfäure betrifft, durch eingehende Rechnungen zu verfolgen. Wir lassen den größten Teil berselben fort, da er gleich anfangs mehrere erhebliche Rechnungsirrtumer begeht, welche seine Zahlen teilweise um ihren vier- bis fünffachen Betrag abanbern. Dies gilt besonders von Sorels Berechnung, wie vielmal die Salpetergase während ihres Durchganges durch den Turm in Reaktion treten, und von der durch diese Reaktion in Anspruch genommenen Zeit; wir werden dies daher durch eine neue Rechnung auf Grundlage ber im nächsten Rapitel angeführten Bahlen ersetzen, welche bie bem Turme in einer ober der anderen Form in gut geleiteten Fabriken wirklich zugeführte Menge von Salpeter anzeigen. Wir werben bort finden, baß für je 100 Tle. in 24 Stunden verbranntem Schwefel die Kammern das Aquivalent von 10,25 Tln. käuflichen Chilisalpeters empfangen, wovon 5/7 = 7,32 Tle. in Form von Nitrose und $^2/_7 = 2,93$ Tle. in der von frischer Salpetersäure. Diese würden bei Reduktion zu Stickoryd für je 1000 kg verbranntem Schwefel die folgenden Mengen Sauerstoff abgeben :

73,2 kg 96 prozentiger Salpeter in Form von Nitrose gibt ab

$$\frac{73.2 \times 8 \times 0.96}{85} = 6.61 \text{ kg Sauerstoff},$$

29,3 kg Salpeter in Form von frisch zugeführter Salpetersäure gibt

$$\frac{29,3\times24\times0,96}{85}=7,94\text{ kg Sauerstoff,}$$

zusammen 14,55 kg Sauerstoff.

Nun orndieren 16 Tle. Sauerstoff je 32 Tle. Schwefel, welcher in Form von SO, in den Turm eintritt, zu H2SO4. Daher würden die obigen 14,55 kg Salpeter-Sauerstoff Schwefelsäure aus 29,1 kg Schwefel erzeugen, wenn dieser Sauerstoff nur einmal wirfte. In Wahrheit werden aber in dem Turme dis zu 250 von den gesamten 1000 kg Schwefel in Schwefelsäure verwandelt, allerdings einschließlich des von den Phritöfen fertig herkommenden SO3; aber da aus dieser Quelle durchschnittlich nur 3,5 SO3 auf 100 Skommen (vergl. S. 591), so dürsen wir sicher annehmen, daß in dem Turme wirklich 200 kg SO3 vor-

hanbener Schwefel weiter orydiert werden, daß also $200-29,1=170,9\,\mathrm{kg}$ Schwefel durch erneuerte Wirtung der Salpetergase orydiert werden müssen. Wenn wir ferner bedenken, daß die Salpetersäure zu Stickoryd reduziert wird und daß dieses bei den weiteren Reaktionen nur den der salpetrigen Säure entsprechenden Sauerstoff auf 80_2 überträgt, so sehen wir, daß der durch jede einzelne Wirkung der vorhandenen Salpetergase übertragbare Sauerstoff nur $6,61+2,21=8,82\,\mathrm{kg}$, gleichwertig mit der Vildung von Schweselsäure auß $17,64\,\mathrm{kg}$ Schwesel, ausmacht. Demnach müssen im Gloverturm $\frac{170,9}{17,64}$ oder rund zehn auseinander solgende Sauerstoff übertragungen auf 80_2 nach der ersten Wirkung des eingeführten Salpeters, zusammen also elf, stattgefunden haben.

Wir können auch die für jede solche Übertragung beauspruchte Zeit be-Der Kubikinhalt eines gewöhnlichen Gloverturmes innerhalb ber rechnen. Füllung von den Rosten bis zur Dede schwankt von 5 bis höchstens 9,5 cbm für jebe in 24 Stunden verbrannte Tonne Schwefel. Nehmen wir, was sehr häusig vorkommt, den Innenraum = 6 cbm pro Ton Schwefel an und ziehen wir davon 50 Proz. für die Füllung mit Kieseln, Ziegeln u. bergl. ab (was aber zu wenig ist); nehmen wir ferner an, daß die Denitrierung in der halben Höhe des Turmes schon so gut wie beendigt ist (was eine durchaus zulässige Annahme ist), so bekommen wir den Betrag von $\frac{6}{4}$ == 1,5 cbm als den leeren Raum, in welchen die fäurebildenden Reaktionen eintreten. Nun beträgt das Volum der durch die Berbrennung von 1000 kg Riesschwefel bei normalem Betriebe erzeugten Röstgase, wie S. 346 gezeigt worden ift, etwa 8144 cbm, berechnet für 0° und 760 mm. Hiervon muffen wir die durch die Bilbung von H2SO4 etwa bis zur Mitte der Denitrierungszone verbrauchten Gase abziehen, nämlich 1/10 der Gesamt-SO2 = 70 cbm und die entsprechende Menge Sauerstoff = 35 cbm, was 8039 cbm, ober rund 8000 cbm Gas von 00 und 760 mm Druck übrig läßt. Da die Durchschnittstemperatur der denitrierenden Zone etwa 90° beträgt, so nimmt obige Menge Gas in Wirklichkeit einen Raum von etwa 10637 cbm ober $\frac{10700}{1.5}$ = 7091 mal den Raum der aktiv benitrierenden Zone des Gloverturmes ein, und mithin beträgt der Aufent= halt der Gase in diesem Raume $\frac{24 \times 60 \times 60}{7001}$ ober fast genau 12 Sekunden. 7091 Wir haben aber gesehen, daß in dem Turme elf verschiedene Wirkungen der Salpetergase auf die SO, aufeinander folgen; daher kann jede solche Wirkung, bestehend nach der alten Theorie aus einer Orndation und einer Reduktion, ober nach der im nächsten Kapitel zu entwickelnden neueren Theorie aus der Bildung und Spaltung von Nitrosplschwefelsäure, nicht viel über eine Sekunde Zeit beanspruchen.

Wir können aus den festgestellten Tatsachen noch einen anderen Schluß ziehen. Der gewöhnlich angenommene Kammerraum beträgt 1,2 cbm für Lunge, Sodaindustrie. I. 3. Aust.

jedes in 24 Stunden verbrannte Kilogramm Schwefel, oder 1200 cbm für 1000 kg Schwefel. Bon diesen wird $^{1}/_{5} = 200$ kg im Gloverturme zu Schwefelsäure orydiert, was 800 kg für die Kammern übrig läßt. Dies bedeutet, daß 1,5 cbm "wirksamer" Gloverturmraum (d. h. der Raum innershalb des Futters vom Rost dis zur Oberseite der Füllung) Säure aus 200 kg Schwefel macht, also 1000 kg S auf 7,5 cbm wirksamem Gloverturmraum, während die 1200 cbm Kammerraum nur Säure aus 800 kg Schwefel machen, also 1000 kg Schwefel 1500 kg Kubikmeter Kammerraum beanspruchen. In anderen Worten: Die Denitrierungszone des Gloverturmes macht also 200 mal so viel Säure als ein gleicher Kubus Kammerraum. Nehmen wir den geringsten in den meisten deutschen und englischen Fabriken gestatteten Kammerraum, nämlich 1 cbm pro Kilogramm Schwefel, so wird in der Kammer 800 kg Schwefel auf 1000 cbm, also 1000 kg Schwefel auf 1250 cbm in Schwefelsäure umgewandelt, was etwa $^{1}/_{170}$ von der Wirksamkeit des Gloverturmes ausmacht 1).

Man wird jest besser verstehen, warum ich empfehle, einen großen Teil des Kammerraumes durch Apparate zu ersetzen, welche in ähnlich energischer Weise wie Glovertürme arbeiten, nämlich die "Plattentürme" (S. 422 ff.).

Diese enorme Wirkung des Gloverturmes ist erklärlich durch die Annahme, daß das im unteren Teile der Denitrierungszone nach der Gleichung:

$$2 SO_5 NH + SO_2 + 2 H_2 O = 3 SO_4 H_2 + 2 NO$$

frei werdende Stickoryd in dem oberen Teile derfelben wieder durch die Reaktion:

$$2NO + 2SO_2 + H_2O + 3O = 2SO_5NH$$

sprabtropfen in die unteren Regionen wieder denitriert, Stickoryd wird wieder frei, und indem es so wie ein Weberschifschen als "Pseudokatalysator" unaufshörlich hin und zurücksliegt, überträgt es fortwährend und schnell Sauerstoff auf das im Röstgase ankommende Schweseldioryd. Diese, natürlich in den Kammern ebenso vor sich gehende Wirkung wird im Gloverturme außerordentlich befördert durch die fortwährende Wischung der Gase und ihr sortwährendes Anprallen gegen mit Nitrose benetzte Oberslächen. Die große, durch die chemischen Reaktionen freiwerdende Wärme kann doch keine bedeutende Temperaturserhöhung bewirken, da diese Wärme zur Verdampfung von Wasser aus der heruntertropsenden Säure verwendet wird, wobei die Säure, wie früher ers wähnt, sich konzentriert.

Die Folgerung, daß man ja statt der Kammern nur einen hinreichend großen Gloverturm anzuwenden brauche, läßt sich nicht ziehen. Wenn der Turm zu hoch ist und sein Oberteil zu kalt gehalten wird (was aus dem ersteren solgt), so wird darin weit weniger als die oben herausgerechnete Menge von Arbeit geleistet werden. In diesem Falle wird viel von dem

¹⁾ Diese Berechnungen sind richtiger, als die von mir in der Zeitschr. f. angew. Chemie 1889, S. 388, auf Grundlage von Sorels zum Teil zweifelhaften Ansgaben und irrigen Rechnungen angestellten.

unten erzeugten Wafferdampfe weiter oben sich verdichten; dies wird die Denitrierung schon ganz oben befördern, und das hier freiwerdende Stickoryd wird gleich in die Kammer hinübergeführt werden, ohne die oben beschriebene vielfache Arbeit zu verrichten. Die Erfahrung hat in der Tat schon längst gezeigt, daß die Gloverturme eine gewisse Höhe (6 bis 7,5 m) nicht überschreiten sollten, um die bestmögliche Arbeitsleiftung, sowohl in Bezug auf Berdampfung als auf Neubildung von Säure, zu tun. Aber Sorel geht nach meiner Meinung viel zu weit, wenn er rat, die Gloverturme so heiß wie möglich zu halten und sie mit möglichst konzentrierter Saure zu speisen. Er beachtet babei nur eine, und zwar die entschieden minder wichtige Seite des Gegenstandes, daß man nämlich im Gloverturme eine möglichst große Säureproduktion durch langes Buritchalten der Salpetergase erreichen solle. Dabei vernachlässigt er aber zwei andere, weit wichtigere Rucksichten: erstens, daß nämlich bei ber von ihm vorgeschlagenen Betriebsweise die Denitrierungsarbeit bedeutend geschäbigt und mithin die unten ablaufende Säure viel Salpeter wegführen wird; zweitens, daß durch die große Hitze und die ftarte Konzentration der Säure die Lebensbauer bes Turmes fehr abgefürzt wirb. Gorels Borschlag ftort sowohl bie vollständige Denitrierung der Nitrose, als auch die Aufgabe des Gloverturmes, die Säure gerade auf die für so viele Zwede paffenbste Stärke von 60 bis 620 B. zu bringen, nur um etwas mehr Schwefeldioryd durch die Kammern hindurch zu bringen, als sie sonst bewältigen könnten; aber dieses Ergebnis scheint durch die eben erwähnten Schattenseiten zu teuer erkauft zu werden.

Zwei Nachteile gibt es freilich bei Anwendung des Gloverturmes, von denen der eine nur vorübergehend, der andere aber bleibend ist. Die zur Füllung des Gay-Lussac- und zum Teil des Gloverturmes benutzen Koks teilen namentlich zu Ansang der Säure eine braune Farbe durch organische Subsstanzen mit, welche sür ihre technische Anwendung sast ganz unwesentlich ist, aber ihrer Berkäuslichkeit schadet. Nach einiger Zeit verschwindet dies aber, und die aus dem Gloverturme ablausende starke Säure ist dann völlig wasserhell und wird wegen ihrer stark lichtbrechenden, öligen Beschaffenheit von den Arbeitern in England mit "Gin" verglichen.

Bleibend dagegen ist die Verunreinigung mit Eisen, welche etwas stärker ist, als bei der aus demselben Kies in gewöhnlichen Kammern erzeugten Schwefelsäure, gerade darum, weil der Turm zugleich als Flugstaubaufhalter dient. Nach Hasenclever enthielt seine Gloverturmsäure 0,05 Proz. Eisen (Berl. Ber. 1872, S. 506).

Außer Eisen enthält die Gloverturmfäure oft erhebliche Mengen von Tonerde, im Verhältnis zu der größeren oder geringeren Angreifbarkeit des zur Flitterung und Füllung verwendeten Materials; selbstverständlich auch Arsen.

Die im Turme angesammelte Menge von Flugstaub und der daselbst gebildeten Sulfate von Eisen und Tonerde sind oft so bedeutend, daß man den Turm nicht längere Zeit betreiben kann, ohne ihn hin und wieder durch einen starken Strahl Wasser auszuspülen. Aber auf die Länge reicht dies nicht hin; die Zwischenräume verstopfen sich durch harte Krusten, und der Turm muß der unangenehmen und kostspieligen Operation einer Neufüllung unterworfen werden. Es bezahlt sich daher, ein möglichst wenig angreifbares Material zu seiner Fütterung und Füllung zu verwenden.

Wo man die Gloverturmfäure, abgesehen von der Bedienung des Gay-Lussacturmes, nur zur Darstellung von Sulfat, Superphosphat und für viele andere Zwede gebraucht, sind ihre Berunreinigungen nicht schäblich. man kann sie nicht für solche Zwecke verwenden, bei benen jene Verunreinigungen im Wege sein würden, und im besonderen nicht für die weitere Ronzentration der Säure in Glas- oder Platinretorten, weil sich dann harte, fest anhaftende Krusten von Ferrisulfat bilben. Selbst bann braucht man auf die Anwendung bes Gloverturmes keineswegs zu verzichten, aber man muß ihn entweder nur als Denitrierungsapparat behandeln, indem man die Hige der Gase schon vorher zur Konzentration ber Säure verwendet (vergl. S. 590 und 9. Rapitel); ober aber man muß die zur Fabritation von 66 gräbiger Säure und für analoge Zwede bestimmte Säure aus der ersten Kammer direct entnehmen, ohne sie burch ben Gloverturm burchgehen zu lassen. Übrigens können einige ber neueren Schwefelfaure-Konzentrationsapparate auch die Gloverturmfaure ver= arbeiten, wie wir im 9. Kapitel feben werben.

Bei Glovertürmen nach der Konstruktion von Herreshoff (S. 575), wo nur Quarzauskleidung und Füllung angewendet wird, kommt keine Tonerde in die Gloversäure, aber doch das Eisen und Arsen aus dem Flugstaub, so daß der Unterschied gegenüber anderen Türmen nicht bedeutend sein kann.

Eine intersante Anwendung des Gloverturmes ist die zur Berwertung der in der Nitroglycerin= und Nitrobenzolrückstandsäure ents haltenen Stickstoff=Sauerstoffverbindungen; man macht diese in der chemischen Fabrik in Schönebeck und an vielen anderen Orten dadurch nutbar, daß man diese Säure im Gloverturme herabsließen läßt und dadurch denitriert.

Denitrierung auf anderen Wegen.

Der Borschlag von Garroway (Engl. Pat. Nr. 1673, 1883), die Denitrierung und Konzentration der Säure ohne einen Gloverturm mittels Tonschalen zu bewirken, welche in dem Gaskanale zwischen den Pyritöfen und der ersten Kammer aufgestellt werden, bietet sehr wenig Aussicht auf Erfolg in Bezug auf irgend vollständige Denitrierung, während dies eher von der Konzentration der Säure gelten wird, wie das im 9. Kapitel zu beschreibende Verfahren von Zanner zeigt.

Windus (Engl. Pat. Nr. 367, 1882) will die Nitrose, statt im Gloversturme, in den Kammern selbst dadurch denitrieren, daß man sie in Bewegung versetzt und die Entwickelung der Gase durch Luftverdünnung befördert. Die Bewegung soll auf mechanischem Wege oder dadurch bewirkt werden, daß man die Säure in dünnen Strahlen in die Bodensäure einfallen läßt. Es ist unsnötig, zu bemerken, daß es unmöglich ist, auf diesem Wege eine Denitrierung zu bewirken.

Siebentes Rapitel.

Der Betrieb der Bleikammern.

Inbetriebsetzung ber Rammern.

Um ein Kammersystem in Betrieb zu setzen, muß zunächst ber Boben ber Rammern mit Flüssigkeit bebeckt sein. Unbedingt notwendig ist dies bei allen ben Kammern mit "Schiff", bei welchen bie Seitenwände nicht mit bem Boben verlötet sind, sondern in bessen Aufstand lose hineinhängen, da hier ein hydraulischer Berschluß erforderlich ift, um die Gase innerhalb der Kammer zuruckzuhalten. Man braucht aber nur so viel Fluffigkeit, daß die Seitenwände eben eintauchen; benn ba beim Warmwerben ber Kammer sich das Blei doch ausbehnt, und da zweitens die Fluffigkeit am Boden durch Kondensation fortwährend zunimmt, so wird der hydraulische Berschluß immer besser. Freilich wird man, aus später zu entwickelnden Gründen, es vorziehen, schon von vornherein die Saureschicht am Boden so tief zu machen, als es die zur Berfligung stehende Säure erlauben will. Rur im alleräußersten Notfalle follte man Waffer zum Berichluß des Rammerbobens nehmen, und lieber mit ziemlichen Rosten Säure von anderen Fabriten antaufen, um nur dieses zu vermeiben. Das Richtige, wenn man es tun fann, ist es, die Bodensäure gleich von vornherein mindestens 45°B. stark zu nehmen. Kann man dies nicht, so muß man wenigstens biefer Stärke so nahe zu kommen suchen, wie möglich. Grund, warum man es so sehr scheut, einen Kammerprozeß mit Wasser ober fehr schwacher Säure anzufangen, ist ber, baß in biesem Falle bie bampfförmig in die Rammer tretende Salpeterfäure sich in der Bodenfluffigkeit auflöst und nun das Blei rasch angreift. Ja selbst wenn alle Salpeterfäure schon durch schweflige Säure zersetzt mare, so murbe boch die Gegenwart von Wasser ober fehr verbunnter Saure auf dem Kammerboben bie Bildung von Salpeterfaure aus ben niedrigeren Stickstofforyden (N2O4, N2O8 und NO) neu hervorrufen und andererseits zur Entstehung von Stickorydul führen; auf beiben Wegen würde viel Salpeter verloren gehen und ber Kammerprozeß ganz unregelmäßig Abgesehen von alledem führt ein Beginnen des Kammerprozesses mit Wasser statt Säure babin, daß man anfangs große Berluste erleibet, weil der

Schwefelsäurebildungsprozeß nur dann gut von statten geht, wenn am Boden der Kammer sich eine reichliche Menge von ziemlich starker Säure besindet, was später noch näher besprochen werden soll. Eher als eine Kammer mit Wasser zu beschicken, geht es an, im Falle ihre Seiten an den Boden angelötet sind, wo also ein hydraulischer Verschluß fortfällt, sie ohne Flüssigkeit in Gang zu setzen, obwohl man eine Schicht von etwa 10 cm Säure auf dem Boden auch solcher geschlossener Kammern vorzieht.

Angenommen, man habe die Rammer mit Saure wie oben angegeben beschickt, und die Schwefelöfen bezw. Riesöfen so weit angewärmt, daß sie ihrerseits mit Schwefel ober Schwefelties beschickt werden können, so stellt man die Verbindung zwischen ihnen und ben Rammern her und läßt die Röstgase in die letteren eintreten. Man gibt naturlich hinreichenben Bug, und läßt auch sofort Salpetersäure zutreten; bagegen gibt man anfange feinen Bafferbampf, um die Bodensäure nicht zu verdünnen. Die Salpetersäure wird natürlich in derselben Weise wie im späteren Prozesse zugeführt, also entweder in dampfförmiger oder flüssiger Form, und zwar gibt man davon anfänglich sehr viel mehr, dreis oder viermal mehr, als man später nötig hat, da man ja in den Rammern erst einen Vorrat von Salpetergas anhäufen muß, welcher später nur in dem Mage erneuert zu werben braucht, wie Berlufte eintreten. tann dabei die fluffige Salpeterfäure viel schneller als die dampfförmige einführen, da man bei ber letteren an der Menge gebunden ift, die durch die Hitze ber Röstgase in bem Salpeterofen verbampft werben tann; aber man barf bie Schnelligkeit der Einführung auch bei der flussigen Salpetersäure nicht übertreiben, weil man fie sonst nicht genügend vergasen kann und sie noch teilweise unzersetzt am Boben anlangt. Man wird mit etwa 12 bis 15 Teilen Salpeter (ober entsprechend Salpetersäure) auf 100 Schwefel anfangen, und dies forts feten, bis man in ber letten Rammer beutliche Gelbfärbung bemerkt; bann geht man allmählich herunter, bis man bei bem richtigen Berhältnisse ankommt.

Mac Eulloch berichtet (Chem. News 27, 136), daß er seine Kammern in der Art in Gang setzt, daß er Dampf und Salpetergase aus der Kochtrommel (siehe später) fünf oder sechs Stunden einleite, ehe er die Gase aus den Kiesbrennern zulasse, und daß dann sosort die Kammer anfange, gut zu arbeiten und einmal schon in 12 Stunden Säure von 1,65 an den Tropszöhren gezeigt habe. Dies mag wohl so sein, aber Mac Eulloch hat, um etwas Zeit und vielleicht auch etwas Salpeter zu sparen, der Dauer seiner neuen Kammern gewiß von vornherein einen großen Stoß gegeben, indem er ihnen sünf oder sechs Stunden nur Dampf und Salpetergas gab, wobei eine Menge Salpetersäure sich kondensieren mußte, und was er ferner an den Tropszöhren gewinnt, das verliert er wieder durch die vorgängige Verdünnung der Bodensäure. Sein Versahren wird denn auch von seinen Kollegen durchaus nicht gebilligt.

Sobald man durch die Tropfröhren (Säuretische) oder Probestöpsel sich davon überzeugt, daß sich schon Schwefelsäure in der Kammer bildet, gibt man Wasserdampf (gewöhnlich am zweiten Tage), aber anfangs mit ganz besonderer Vorsicht. Dann sind alle Faktoren der Schweselsäurebildung im Gange und es

gelten nun alle die Regeln, wie für den gewöhnlichen Betrieb. Wenn alles in Ordnung ist und man reichlich Salpeter aufwendet (der bei Anwendung eines Say-Luffacturmes gar nicht verloren geht), so kann eine Kammer schon am vierten, selbst am dritten Tage nach ihrer Ingangsetzung in ganz regelmäßigem Gange sein.

Wir wollen gleich hier den entgegengesetzten Fall behandeln, daß der Betrieb eines Rammersnftems behufs Reparaturen u. dergl. unterbrochen werden muß. Es tommt por, daß bies nur einen ober zwei Tage bauern foll, worauf natürlich ber regelmäßige Gang so schnell wie möglich und ohne zu großen Berlust an Salpeter wieder eintreten foll. Wenn man die nötigen Borsichtsmaßregeln außer acht läßt, so kann hierbei so viel Salpeterfäure erzeugt werden, daß das Rammerblei sehr leidet. Wir verfahren daher wie folgt. Zuerst stellt man die Beschickung der Riesöfen ein, indem man gleichzeitig alle Offnungen derselben dicht verschließt. Hierauf wird die Zufuhr von Salpetersäure abgestellt, ber Dampf aber noch einströmen gelassen, so lange bas Gas in ber letten Kammer noch irgend welchen Druck nach außen zeigt. Wenn dies aufgehört hat und im Gegenteil etwas Saugung eintritt, so schließt man das Ausgangsregister und läßt an irgend welchem Wasserverschluß, Mannloch und dergl. Luft eintreten, damit die Kammerwände nicht durch den äußeren Luftbruck einwärts gebrückt werben. Selbst jest wird noch viel Säure gebildet, wie die Tropftische zeigen; wenn die Tropfsäure auf 48° B. sinkt, sollte man ben Dampf abstellen, und wenn gar keine Tropffäure mehr kommt, alle Wenn innerhalb dreier Tage nach ber Abstellung die Dffnungen verschließen. Riesöfen wieber in Gang tommen follen, so braucht man nur tuchtig Salpeterfäure aufzugeben, um die Kammer wieder in Ordnung zu bringen; die Regulierung des Dampfes muß aber mit berselben Sorgfalt geschehen, als wenn man ein Rammersystem neu in Betrieb fest.

Zufuhr von Luft (Zug).

Das Ziel eines regelmäßigen Kammerganges ist selbstrebend folzendes: aus der gegebenen Menge Schwefel (Ries u. s. w.) die größtmögliche Menge Schwefelsaure zu erzeugen, und zwar mit dem kleinmöglichen Aufwande an Salpeter. Man kann auch gleich hinzusetzen, als weniger maßgebend, aber immerhin wichtig: Die Kammersäure schon an sich so start zu machen, als es mit den ersten beiden angesührten Bedingungen und mit Schonung der Bleizkammern vereindar ist. Um nun odiges Ziel zu erreichen, muß die Ausmertssamkeit des Betriebssührers auf eine große Anzahl von Punkten gerichtet sein. Einige davon sind schon früher ausstührlich besprochen worden und sollen hier nur noch kurz erwähnt werden; die anderen bedürfen ausssührlicherer Bessprechung.

Bollständiges Verbrennen des schwefelhaltigen Materials. Bei Rohschwefel ist dies fast selbstverständlich; bei Phrit und Blende erheischt es doch großer Sorgfalt. Siehe darüber oben S. 271, 275, 287, 293, 312, 315 u. s. w.

Richtige Zusammeusexung der Röstgase. Auch darüber ist oben im 4. Kapitel das Nötige gesagt worden, und soll nur so viel hier wiederholt werden, daß bei Schwesel oder gutem Kies oder Blende die richtige Zussammensexung der Röstgase so gut wie ganz von richtiger Regulierung des Zuges abhängig ist; auf S. 275 ff. ist dieses näher erörtert worden. Es ist auf S. 277 schon erwähnt, wie man, abgesehen von der chemischen Analyse der Röstgase, schon aus praktischen Anzeichen in den Kiesösen beurteilen kann, ob der Zug gerade richtig ist. Aber auch bei den Kammern selbst muß man darauf achten (S. 477 ff.) und kann sich oberstächlich schon durch Öffnen der Glocken über den kleinen Mannlöchern oder der Tonstöpsel stets davon überzeugen, wie es in ihnen mit dem Zuge steht; weit vorzuziehen sind natürlich wirkliche Zugmesser, S. 492 ff. Im allgemeinen kann man folgende Regeln als ungefähre Anleitung ausstellen:

Bei einem Dreikammerspfteme soll in der ersten Kammer Pressung nach außen herrschen, also bas Gas beim Offnen eines Stöpsels u. f. w. mit Gewalt herausströmen. In der mittleren Kammer sollen die Gase mit der äußeren Luft ziemlich im Gleichgewicht stehen; doch foll immer noch eher etwas Druck nach außen stattfinden, keinesfalls Saugung nach innen. In der letten Kammer endlich barf schon eine, aber nur ganz schwache Saugung nach innen ftattfinden, und erst hinter berselben, in dem Abzugerohre, aber vor dem Bugregulator, muß die Saugung ichon ganz beutlich fein; jedoch laffen manche Fabrifen, z. B. die Rhenania (Austunft von 1902), mit bestem Erfolge selbst die lette Rammer noch mit Druck geben und geben erst hinter dem Gay-Lussacturm Saugung. Anapp braucht den treffenden Bergleich, bag bas Rammerfustem einem von einem Fluß burchströmten See gleicht; die Geschwindigkeit der Strömung, wie sie an der Mündung herrscht, verliert sich im Inneren des weiten Beckens bis zum Nicht-mehr-wahrnehmbaren, tritt aber beim Arsfluß in dem engen Abzugerohre wieder in der ursprünglichen Stärke auf. Rach Panens Précis de chim. industr. 1877, 1, 318 beträgt die Geschwindigs keit der Gase in der Kammer nur 0,20 bis 0,25 m pro Minute. Man vers gleiche auch die G. 436 angeführten Zugmeffungen von niebenführ.

Im allgemeinen kann man behaupten: ber Zug in dem Systeme muß genligend sein, um richtigen Gang der Ösen und richtige Zusammensetzung der Gase zu erlangen, aber nicht höher. Man sollte dies nicht nur nach praktischen Anzeichen, sondern an der Hand der Gasanalyse beurteilen und man kann deshalb das oben Gesagte in die viel präcisere Formel fassen: man arbeite mit so viel Zug, daß man sich in den Röstgasen von Schwesel einem Gehalte von 11 Prozent, in denen von Pyrit einem solchen von 8½ Proz. Schweseldioryd so weit annähert, als es die Verhältnisse gestatten, und daß man in den am Ende des Systems entweichenden Gasen noch fünf die sechs Prozent Sauerstoss vorsindet.

Es gehört daher unbedingt zur Kontrolle des Kammerbetriebes, den Zug durch Untersuchung der Austrittsgase auf ihren Sauerstoffgehalt zu untersuchen, wie dies später genauer beschrieben werden wird. Aber man tann nicht sagen, daß man darüber schon einig wäre, welcher bestimmte

Sauerstoffgehalt im Austrittsgase vorgeschrieben ist. Man stimmt nur in dem Punkte unbedingt überein, daß ein gewisser Überschuß von Luft über die theoretische Menge in den Kammern erforderlich ist, um die Regeneration des Stickophes zu salpetriger Säure u. s. w. zu befördern und zu besschleunigen. Bode (Beiträge zur Theorie und Praxis, S. 15) nimmt bei Schwefelkies 6 Vol. Proz. freien Sauerstoffs in den am Ende des Systems abziehenden Kammergasen als ein Minimum an und gibt an, daß er bei Voz. freien Sauerstoffs in den Austrittsgasen im Ausbringen ebenso gut, im Salpeterverbrauch eher noch etwas bester gearbeitet habe, als bei 6 Vol. Proz. Nach Hasenclever (Hosmanns Bericht I, 170) hat Gerstenhöser zuerst, nämlich 1866, die theoretisch beste Zusammensetzung der Röstgase berechnet, aber allerdings nur privatim einigen Fabriken mitgeteilt. Seine Zahlen, die von den S. 343 st. gegebenen nicht sehr abweichen, sind sitr Verbrennung von Schwefel:

```
10,65 Vol.-Proz. Schwefeldioryd,
10,35 " Sauerstoff,
70,00 " Stickstoff,
```

und für Röstung von Schwefelties:

```
8,80 Vol.-Proz. Schwefeldioxyd,
9,60 " Sauerstoff,
81,60 " Stickftoff.
```

Auch Scheurer=Restner nimmt den Gehalt der austretenden Gase = 6 Vol.-Proz. Sauerstoff an, was mit Gerstenhösers Rechnung überseinstimmt. Er hat übrigens bewiesen (S. 351), daß der Sauerstoffgehalt der Röstgase erheblich kleiner, als nach jener Berechnung ist, augenscheinlich durch Bildung von Schwefeltrioryd.

Dem stehen freilich einige andere Ansichten gegenüber. Bogt z. B. beshauptet (Dingl. polyt. Journ. 210, 105), daß man nur 3 bis 4 Bol. Proz. Sauerstoff, keinesfalls über 5, im entweichenden Kammergase haben soll; über 5 Proz. Sauerstoff sei es schon "ganz schlechte Arbeit". Ich habe Ahnliches von anderen Praktikern gehört, aber die Mehrzahl berselben stimmt wohl mit diesem Urteile nicht überein. Das andere Extrem sand sich früher in den Tennantschen Fabriken, wo man die beste Arbeit, d. h. das größte Ausbringen an Schwefelsäure mit 10 Proz. Sauerstoff im Austrittsgase erreichen wollte, freilich bei etwas größerem Berbrauche von Salpeter, als wenn man bei 5 bis 6 Proz. Sauerstoff arbeitet (4 Proz. NO3 Na auf den beschickten Schwefel, statt 3 Proz.). Benachbarte Fabriken, welche unter ganz ähnlichen Umständen u. s. w. mit demselben Phrit arbeiten, ließen nur 5 oder 6 Proz. Sauerstoff zu, und auch bei Tennants schein man von obigem längst zurückgekommen zu sein.

Wenn es aber auch feststeht, daß ein gewisser Sauerstoffüberschuß, troßdem seine Segenwart das Gasvolumen erhöht, dafür die Reaktionen in den Kammern günstig beeinflußt, was uns nach den neueren theoretischen Ansichten als selbste verständlich erscheint, so steht es andererseits mindestens ebenso fest, daß ein zu großer Luftüberschuß das Ausbringen wesentlich verringert, und den Salpeter-

verbrauch ungemein steigert. Man erinnere sich z. B. an das über die ersten Bersuche von Olivier und Perret mit Pyrit Gesagte (oben S. 281).

Nach meinen Ermittelungen steht heute die Sache so, daß man in Deutschsland wohl im Minimum mit 4 Proz., im Maximum mit 8 Proz. Sauerstoff im Austrittsgase arbeitet, in Frankreich eher darunter (3 bis 4 Proz.), in England öfters darüber (7 bis 8 Proz.). Ich habe mich schon oben für einen Mittelwert von 5 bis 6 Proz. ausgesprochen, als für die meisten Fälle passend, würde aber eher ein wenig darunter als darüber Spielraum geben.

Zu starker Zug wirkt in verschiedener Art, je nachdem der Luftzutritt zu den Röstöfen in richtiger Weise reguliert ist oder nicht. Im Falle der Zug- überschuß schon bei den Ösen anfängt, werden sie zu heiß gehen; Schwefel wird unverbrannt sublimieren, besonders beim Verbrennen von Rohschwefel, aber selbst bei Schwefelkies, und bei letzterem werden sich Sauen bilden. Bei sehr starkem Luftüberschuß können übrigens die Ösen durch diesen gerade abgekühlt werden.

Wenn der Luftzutritt unter den Rosten der Riesösen richtig reguliert ist, so daß diese selbst nicht zu viel Luft bekommen, so muß zu starker Zug am Ende des Systems verminderten Druck in den Kammern hervorrusen; diese werden durch die geringsten Rizen und löcher Luft einsaugen und in extremen Fällen können die Kammerwände sich nach innen wölben.

In beiden Fällen aber kommt "falsche Luft" in die Kammer, die dann zu viel Sauerstoff und inerte Gase enthält und nicht voll ausgenutzt werden kann, während die zu reichlichen Austrittsgase sowohl Schwefeldioryd wie Salpetergase mit fortnehmen. Wenn man Entweichen von Schwefeldioryd durch Anwendung von mehr Salpeter vermeiden will, so gibt man dem Gay-Luffacturm zu viel zu tun, so daß er nicht mehr alles bewältigen kann und mehr Salpeter als nötig verloren geht.

Bei ungenügendem Zuge am Ende des Systems herrscht in den Kammern zu viel Druck, da die heißen Gase aus den Ösen nach wie vor antommen; nach kurzer Zeit wird es an Sauerstoff sehlen, was die Analyse der Röstgase sowie des Endgases zeigen wird. Zuerst werden die Ösen zu heiß, da die kühlende Wirkung der Lust nicht ausreicht, und es dilben sich Sauen, worauf die Ösen kalt werden, das Erz unvollständig ausbreunt und der Prozentzgehalt an SO2 im Röstgase sinkt. Gewöhnlich blasen dabei die Ösen aus; zwar kann dies natürlich auch durch eine Verstopfung in den Kanälen verzursacht werden, was man aber nicht mit dem eben beschriebenen Fehler verwechseln kann, da in diesem Falle der Druck in den Kammern nicht zu groß, sondern zu klein sein wird. Alles dies sührt zu übermäßigem Salpeterverbrauch, da nicht genug Sauerstoff vorhanden ist, so daß Stickoryd als solches fortgehen kann.

Sowohl Zugüberschuß wie Zugmangel geben als Folge obiger Erscheisnungen: schlechtes Ausbringen an Schwefelsäure, großen Verbrauch von Salspeter, Entweichen von Schwefelbioryd in die Luft. Daß also die genaueste Regulierung des Zuges von ganz eminenter Wichtigkeit ist, bedarf keinest weiteren Beweises.

Bei armen Erzen und solchen, beren Schwefelgehalt nicht leicht aus

Nenge von falscher Luft einströmen lassen (3. B. die alten belgischen), gelangt immer zu viel Luft in die Kammern, und wie sehr das Ausbringen darunter leidet, zeigt für den ersten Fall die Angabe von Knocke (Wagners Jahresber. 5, 148, 1859), wonach zu Ofer aus 50 prozentigem Kies nur nicht ganz 100 (statt 300) 66 grädige Schwefelsäure auf 100 Schwefel erhalten wurden; sür den zweiten Fall die von der belgischen Untersuchungskommission gefundenen Ausbringen in den vier dortigen Fabriken von 242, 237, 259 und 238 Teilen Wonohydrats statt 306; freilich war in den Austrittsgasen 0,38 bis 1,26 Prozent Schwefelbioryd nachzuweisen und sie enthielten von 11,7 bis 17,4, im Durchschnitt 15,3 Prozent freien Sauerstoff.

Die Regulierung des Zuges findet hauptsächlich, zuweilen sogar ausschließlich, am Austrittsende statt, mittels ber S. 484 ff. beschriebenen Ginrichtungen. Man kann sich bafur nicht allein auf die Regulierung an den Aschenfällen der Riesöfen verlassen, da diese dem Zustande jedes einzelnen Dfens angepaßt werden muß. Man barf auch nicht übersehen, bag bas Gasrohr zwischen ben Dfen und bem Gloverturm teilweise burch Flugstaub verstopft fein kann. In diesem Falle wird ber Zug bei ben Dfen schlecht sein, wird aber taum beffer werben, wenn man auch bas Austrittsregister am Ende bes Systems so weit als möglich öffnet; dies wird nur bewirken, daß durch den kleinsten Ritz Luft in die Kammern eingesaugt wird und den Prozeß stört. Man kann dies nicht verkennen, wenn der Prozeß durch Untersuchung der Röft- und Austrittsgase regelmäßig kontrolliert wird; wenn bas Austrittsgas genug ober mehr als genng Sauerstoff enthält, während das Röstgas aus den Bfen herausbläft, so muß bazwischen irgend welche Berstopfung sein, beren Ort man mit Hilfe ber Wasserverschlüsse, Tonpfropfen ober noch besser durch Drudmesser (Anemometer, vergl. S. 492 ff.) leicht ermitteln kann. Im Gegenteil, wie wir gesehen haben, ziehen manche tüchtige Fabrikanten vor, so zu arbeiten, daß immer reichlicher Bug aus den Riesöfen in die erste Kammer stattfindet, indem sie die Öfen so tief wie möglich stellen und einen großen und lose ausgesetzten Gloverturm anwenden; die Ofen blafen dann nie aus, und boch können die Rammern bis zum Ende, also bis vor dem Gan-Lussac, mit Drud nach außen, ftatt Saugung nach innen gehalten werden. Aber die lose Filllung wird den Nachteil haben, daß die Denitrierung im Gloverturm kaum vollständig sein wird. Man tann dies durch folgenden Ausweg vermeiden, der in besonderen Fällen sehr nütlich sein kann. Der Gloverturm wird so bicht wie nötig gefüllt, um ein wirksamer Denitrierungs = und Konzentrationsapparat zu bleiben. Bon ihm läßt man die Gase in einem weiten Rohre noch 2 bis 3 m in die Bobe steigen und führt sie bann, mit Bermeibung von scharfen Krummungen, abwärts in die Dede ber ersten Rammer ein. Auf biefe Art entsteht ein Gasheber, ba bas Gas in bem absteigenden Teile kälter und daher schwerer als in dem aufsteigenden ist (in schlimmen Fällen könnte man die Abkühlung im Sommer noch durch Beriefelung mit Wasser verstärken); dies wird das Gas aus dem Turm ansaugen und somit ben Phritofen mehr Zug geben, ohne boch auch am anderen Ende des Systems einen bort schäblichen Bug auszuüben. Man kann

bann ganz gut in der letzten Kammer noch mit Druck arbeiten, und erst hinter dem Say-Lussacturme eine Saugung eintreten lassen. Natürlich kann man den Endzweck noch bequemer durch mechanische Zugbeförderung (S. 489) erreichen.

Ausnahmsweise läßt man auch hinter den Ofen noch Luft ein, meist vermittelst eines Injektors, welcher in der ersten Kammer augebracht ist und der mit dem Dampse zugleich etwas Luft einführt (S. 484). Dies geschieht, wo die Röstgase allzu stark sind, besonders da, wo man die erste Luftzufuhr absichtlich niedrig hält, um heißere Gase zu erhalten, z. B. bei H. Glovers Schweselofen (S. 242), in welchem die Säure durch die Wärme der Röstgase konzentriert wird.

Manche Betriebsleiter behaupten, daß man den Zug am Ende des Rammersystems nur ein für allemal zu regulieren brauche, da die atmosphäris schen Bedingungen niemals so große Schwankungen zeigten, daß bies ben Rammerbetrieb stören könne. Aber biese Meinung ift entschieden falfch. In ben meisten Teilen von Europa erstreden sich die Temperaturschwankungen zwischen äußerster Sommerhite und Winterkälte auf 40° und barüber. bedeutet, daß für je 1000 cbm Luft, welche in der kältesten Jahreszeit eintreten, in der heißesten Zeit 1150 cbm eingeführt werden muffen, vorausgesetzt, daß der Barometerdruck sich nicht geandert habe. Aber auch dieser kann um 30 mm und darüber schwanken, so daß z. B. 1000 cbm bei 760 mm Druck basselbe Gewicht Luft wie 1041 cbm bei 730 mm bebeuten. Nimmt man beibes zusammen (und sehr häufig kommen gerade niedrige Temperaturen mit hohem Barometerstande und hohe Temperaturen mit niedrigem Luftbrud vor), so können 1000 cbm Luft im Winter gleichwertig mit 1200 cbm im Sommer sein. Es liegt auf der Hand, daß so große Schwankungen, und selbft viel kleinere, wie sie von einem Tage zum anderen eintreten können, durch entsprechende Regulierung der Austrittsöffnung ausgeglichen werden mit ffen. Auch darf man nicht übersehen, daß der Winddruck die durch eine gegebene Offnung austretende Gasmenge fehr ftart beeinflußt, und diefer Umftand hat zuweilen einen sehr starten Ginfluß auf ben Bug, selbst wenn das Riesofengebäude gebührendermaßen gegen die unmittelbare Wirkung von Windstößen auf die Afchenfälle geschützt ist.

Dem großen Mangel an quantitativen Angaben über die für versichiedene Teile des Kammerspstems passenden Zug- und Druckverhältnisse ist wenigstens teilweise durch die Untersuchung von Nörrenberg (Chem. Ind. 1899, S. 48) abgeholsen worden, die allerdings von Eichhorn, ebend. S. 150, scharf tritisiert worden ist; vergl. auch Nörrenbergs Antwort, ebend. S. 237. Der erforderliche Druck läßt sich in den Kammern nur durch starken Auftrieb erzielen. Um einen solchen herzustellen, sollte die Niveaudisserenz zwischen den Ösen und dem Gloverturme so groß wie möglich gemacht werden. Das Eintrittsrohr von den Ösen nach dem Glover sollte gerade ausstritt der Gase mit der höchstmöglichen Temperatur abliesern. Beim Austritt der Gase aus dem Glover sollte deren Temperatur sehr wenig über der Temperatur der Hauptsammer betragen, und etwa abwärts zu sührendes Gas muß möglichst abgefühlt werden. Aus der letzten Kammer darf das Gasrohr gegen den Gap-

Lussacturm hin ziemlich stark fallen; dieser gibt natürlich um so mehr Zug, je höher er ist und je weiter das Abzugsrohr.

Um den durch den Auftrieb aus den Öfen entstehenden Druck nicht allzu sehr abzuschwächen, müssen die Verbindungsröhren und Ranäle einen genügens den Querschnitt haben, um die folgenden Geschwindigkeiten zu erzielen, mit Rücksicht auf die größtmögliche Produktion an normalem Röstgas, auf die an den verschiedenen Stellen sich gewöhnlich einstellenden Temperaturen und auf die unvermeidlichen Ungleichmäßigkeiten im Betriebe:

Etwa 0,5 m pro Sefunde in ben (reinen) Dfenkanälen,

- " 1,0 " " im Eintritterohr in ben Glover,
- " 0,8 bis 1 m pro Setunde im Roste bes Glovers,
- " 0,25 " 0,5 m " " in der Füllung des Glovers (oder besser noch weniger),
- " 1,0 m pro Sekunde in dem zur letten Kammer führenden Berbindungsrohre.

Die Geschwindigkeiten im Eintritts- und Austrittsrohre des Gay-Lussacturmes sollten derartig sein, daß, wenn man alle Dructverluste dis zum Aussgang des Gay-Lussacturmes von dem wirtsamen Auftried abzieht, noch ein Wasserdnet von 2 mm am Gay-Lussac-Auslaß (bei gewöhnlicher Temperatur gerechnet) übrig bleibt. Dies ist rätlich, um das Register leichter regulieren zu können. Der Querschnitt des Gay-Lussacturmes sollte ebenso groß wie der des Gloverturmes oder nur wenig kleiner sein. Man soll ihn nicht proportional nach der Gasmenge und deren Temperatur berechnen, da man die Koksssüllung berücksichtigen muß. Geschwindigkeitsveränderungen, Krümmungen (besonders solche mit kleinem Radius) und Knierohre sollte man so viel wie möglich vermeiden. Wenn man die Kanten der Kammeraustrittsröhren aberundet, so kann man den Druckverlust für den Eintritt der Gase in die Leitung annähernd gleich Kull setzen.

Hasenclever (Chem. Ind. 1899 S. 27) fand in einem speziellen Falle, daß ein Gloverturm bei gutem Zuge am Boden unten 2 mm und oben 5 mm Wasserdruck (nach außen) hatte; wenn aber unten 2 mm und oben 2,5 mm Druck war, so war der Turm verstopft. Er hebt aber ganz richtig hervor, daß man für den Druck an bestimmten Orten eines Kammerapparates nicht bestimmte Zahlen als allgemein giltig aufstellen könne, sondern diese durch Erfahrung für jeden besonderen Fall ermitteln müsse. Man vergleiche auch die vier von Nieden führ mitgeteilten Zahlen aus der Lazyhütte, S. 436.

Bei horizontalen Leitungen kann man den Druckverlust einsach aus den Anzeigen des Manometers abnehmen, aber man muß dabei eine sehr wichtige, von Hasenclever mitgeteilte Bemerkung von Dr. Drecker darsitber beachten, daß die Höhenunterschiede der verschiedenen Teile der Apparatur auch Unterschiede im Lustbruck bezw. im Barometerstande bedingen, ohne deren Berücksichtigung Beobachtungen des Drucks durch ein Manometer ganz unverständlich werden. Wird z. B. am Gloverturm unten 2 mm, oben 5 mm Druck gemessen, so muß man oben noch den Unterschied im

Barometerstand zusetzen, welcher der Höhe des Turmes = 9,5 m entspricht, und welche für 15° und 750 mm Barometerstand beträgt:

$$\frac{1,294}{1+\frac{15}{273}} imes \frac{750}{760} imes 9,5 = 11,5 \,\mathrm{mm}$$
 Wasser.

Mithin ist der Druck im Innern der Glover = 11,5-(5-2) = 8,5 mm größer unten als oben. Dieser Druckunterschied muß einerseits die Gas-säule tragen, andererseits die Bewegung der Gase bewirken. Das Gewicht der Gassäule berechnet sich bei Annahme eines spez. Gewichtes von 1,374, einer mittleren Temperatur von 222° (unten 350° , oben 95°) und einem Druck von 750 mm gleich

$$\frac{1,374}{1+\frac{1}{273}\times 222} \times \frac{750}{760} \times 9,5 = 7,10 \text{ mm Wasser,}$$

ober 7,10 kg Druck pro Quadratmeter. Der Unterschied 8,5 — 7,1 = 1,4 gibt also den Druck in Millimeter Wassersäule an, welcher die aufsteigende Bewegung der Gassäule hervorruft.

Bezeichnet man den Unterschied des Gewichts einer Luftsäule gleicher Höhe und der Gassäule als Auftrieb, im vorliegenden Falle 11,5 — 7,10 = 4,40, so gibt der zwischen zwei beliebigen Punkten gemessene Druckunterschied, vermehrt um den Auftrieb, den Druckverlust. Im vorliegenden Falle ist der Druckverlust = — 3 (gemessener Druckunterschied) + 4,40 (Auftrieb) = 1,40. Diese Größe (1,40) würde bei einem verstopften Glover zunehmen und ist damit überhaupt ein Ausdruck dafür gefunden, welcher Druckverlust durch die Bewegung der Gase auf irgend einer Strecke des Bleikammerschiedens stattsindet.

In unserem Falle, ebenso wie fast immer bei chemischen Fabritoperationen, ist es durchaus voreilig, anscheinend exakte mathematische Formeln als bindende Regel für die ausübende Praxis hinzustellen, wie es Sorel getan hat, indem er Cleggs Formeln für die Bewegung der Gase und Röhren auf Kammersysteme anwendete. Dies wird ganz und gar illusorisch gemacht durch die außerordentliche Kompliziertheit des Falles, verursacht durch die plötliche Erweiterung von Röhren zu enorm viel größeren Kammerquerschnitten, durch die hin und wieder vorkommenden scharfen Winkel, durch die Temperaturwechsel und die chemischen Reaktionen, welche Anderungen im Volum der Gase und Solche Formeln mögen benen imponieren, welche nicht Dämpfe hervorrufen. Mathematiker sind, besonders wenn sie in das Gebiet der höheren Mathematik hineinragen, aber es ift mir im ganzen Gebiete ber chemischen Technit fein einziger Fall befannt, wo irgend welcher praktische Fortschritt burch die Aufstellung komplizierter mathematische Formeln erreicht worden wäre. Die Zeit bafür wird ja wohl kommen, aber erst dann, wenn noch viel mehr Grundlagen für die Elemente solcher Berechnungen durch entsprechend weitgebende Beobachtungen gelegt worden find.

Bufuhr von Baffer (Dampf).

Die Regulierung bes Wasserbampfes (ober Wasserstaubes) gehört zu ben wichtigsten Teilen der Kammerbetriebsleitung und sollte stets in den Händen des verantwortlichen Betriebsleiters selbst sein. Eine der ersten Bedingungen, um ihm seine Aufgabe zu erleichtern, ist die, daß der Dampsbruck im Dampstessel so gleichmäßig wie möglich bleibt, was selbstverständlich durch Registriersmanometer oder selbsttätige Dampsregulatoren am besten erreicht wird (S. 465 und 467). Zweis oder dreimal täglich muß die Runde um die Kammern gemacht werden; in manchen Fabriken geschieht dies sogar alle zwei Stunden. Es ist ein Vorteil des Wasserzerstäubungsspstems (S. 470 ff.), daß in der Wenge des Wassers hierbei keine Schwankungen eintreten; freilich können dann andere Schwierigkeiten auftreten (S. 472).

Man muß sich erinnern, daß der Gloverturm die erste Kammer eines Systems mit einem erheblichen Teile des für sie erforderlichen Wasserdampses versieht. Daher muß man dieser Kammer viel weniger Dampf oder Wassersstaub als bei Abwesenheit eines Gloverturmes zusühren, und die Stelle, wo die Ausströmungen angebracht werden, wird badurch gleichfalls beeinflußt (S. 467 und 468).

Ein ungefähres Kennzeichen dafür, ob zu wenig ober zu viel Dampf in der Kammer ist, wird zuweilen in dem Aussehen der auf oder neben den Kammern angebrachten Glasgloden (S. 445 und 446) gesucht. Wenn diese einen diden Überzug von Kammertristallen haben, die man als solche sofort daran erkennt, daß sie bei Befeuchtung grün werden, so ist augenscheinlich zu wenig Dampf vorhanden. Wenn aber die Glasgloden von Feuchtigkeit tropfen, so ist zu viel Dampf in der Kammer. Das darf natürlich immer nur mit den anderen Anzeichen kombiniert werden.

Das Hauptkennzeichen für die Zulassung von Dampf oder Wasser ist die Stärke der in der Kammer fabrizierten Säure, sowie sie in den Tropftischen (S. 443) und in der Bodensäure bemerkt wird. Diese beiden stimmen nie überein; die Tropfsäure ist manchmal stärker, manchmal schwächer als die Bodensäure (vergl. S. 610). In langen Kammern besteht ein bedeutender Unterschied zwischen dem vorderen und dem hinteren Teile; solche Kammern müssen mit zwei oder mehr Tropftischen versehen sein.

Bedeutende Meinungsverschiedenheiten bestehen nun allerdings darüber, welches die beste Stärke der Säure sür richtigen Kammerbetrieb ist, d. h. für das beste Ausbringen, die größte Produktion in einem gegebenen Kammerraume und den kleinsten Verbrauch an Salpeter. Im allgemeinen steht es sest, daß in der großen Mehrzahl der englischen Fabriken die Kammersäure viel stärker als in den meisten kontinentalen Fabriken gehalten wird. Die ersteren halten die Säure in der Hauptkammer meist auf 54 bis 57° B. und die Tropssäure 2 bis 3° höher, während man auf dem Kontinent die Kammersäure 50 bis 51° B. oder höchstens 53° B. macht (in Frankreich meist 52° B.). In der Rhenania läuft die Bodensäure mit 50° bis höchstens 53° B. ab. Die Tropss

fäuren sind etwas schwächer (1902). In Amerika sindet man meist 52° B., ganz ausnahmsweise bis 55° B.

Es ist kaum nötig, zu bemerken, daß sowohl die englischen wie die kontinenstalen Fabrikanten sest glauben, daß sie im Rechte seien, die Ersteren mit ihrer stärkeren, die Letzteren mit ihrer schwächeren Säure. Beide behaupten, daß nach ihrem, und nur nach ihrem Versahren die besten Ergebnisse erzielt werden. Es ist schwer, wenn nicht geradezu unmöglich, diese Frage durch Vergleichung der von den verschiedenen Fabriken über die Stärke der Säure, das Ausbringen, den Salpeterverbrauch, den Kammerraum n. s. w. gemachten Angaben zu entsicheiden. Diese Schwierigkeit entsteht durch die Komplikation der Bedingungen, welche einander wieder weiter beeinflussen, und durch die häusig vorkommende Ungenauigkeit und Unvollständigkeit der erhältlichen Zahlen. Wenn ich daher meine Meinung über diese Frage ausspreche (welche von der in der ersten Auslage, S. 327 gegebenen abweicht), so muß ich dies mit allem Vorbehalt tun.

Alle Theorieen des Bleikammerprozesses beuten darauf, daß es vorteils hafter sein muß, schwächere als stärkere Säure zu machen. Hurter (Dynamische Theorie, Journ. Soc. Chem. Ind. 1882, p. 10) kommt zu dem Schlusse, daß der Kammerraum umgekehrt proportional der Menge der anwesenden Stickstossische und derzenigen des in Gassorm vorhandenen Wassers ist; in anderen Worten, daß unter sonst gleichen Bedingungen die Menge der in einem gegebenen Kammerraume erzeugten Säure größer ist, wenn man schwache als wenn man starke Säure macht. Freilich ist das von ihm a. a. D. dasür gelieferte Beweissmaterial aus wirklichen Betriebsresultaten sehr dürftig und sür sich ganz gewiß nicht entscheidend; dies ließ sich nicht vermeiden, da für seinen Zweck nur solche Fabriken hineinbezogen werden konnten, welche nicht mit Glovers und SaysLussackihrmen versehen waren. Jedenfalls kann man aber ans dem gelieferten Waterial nicht zu dem entgegengesetzten Schlusse kommen.

Die von dem Verfasser aufgestellte Theorie, sowie die sehr ähnliche von Sorel (vergl. den Schluß dieses Kapitels) führen ebenfalls dahin, daß unter sonst gleichen Bedingungen die Schwefelsäurebildung durch einen größeren Betrag von Wasser dis zu dem Punkte befördert wird, wo ein Überschuß des Wassers andere, schädliche, Reaktionen hervorrusen muß.

Ein anberer in Betracht zu ziehender Punkt ist der, daß es in der Praxis unmöglich ist, einen gewissen Berlust an Salpeter in Form von in der Kammerstäure aufgelöster Nitrosplschwefelsäure zu vermeiden, daß aber die Tendenz der Rammersäure, Salpeter in dieser Form zurückzuhalten, mit ihrer Konzentration schnell zunimmt. Die Theorie verlangt daher auch aus diesem Grunde, daß die Kammersäure schwächer gehalten werde. Wie es sich damit in der Praxis verhält, könnte man nur durch Zusammenstellung einer großen Anzahl von zusverlässigen Daten nachweisen, was nach obigem seine großen Schwierigkeiten hat. Es ist eine Tatsache, daß zuweilen "blasse" Kammern die Folge eines Mangels an Damps, d. h. einer zu großen Konzentration der Säure sind, und daß man diesem übelstande durch weiteres Öffnen der Dampshähne abhelsen kann, was sofort eine Rötung der Kammeratmosphäre hervorrust.

Die Praxis der meisten kontinentalen Fabriken, einschließlich solcher deutscher

und österreichischer Fabriken, in denen die verschiedenen Fabrikationsprozesse im Laboratorium mit großer Sorgfalt verfolgt werden und welche nach allgemeiner Annahme am vollkommensten arbeiten, steht mit den oben angeführten Theorieen in Übereinstimmung und kommt darauf hinaus, daß in der Hauptkammer, aus welcher die Säure für den Verbrauch oder Verkauf abgelassen wird, die Säure nicht über 52° B., besser aber nur auf 50 bis 51° B. gehalten wird. Auf diesem Wege wird das Maximalausbringen und der Minimalverbrauch von Salpeter erreicht.

Der gewöhnliche und in der Tat der einzige vernünftige Beweggrund der englischen Fabrikanten dafür, ihre Kammersäure so viel stärker zu machen, ist natürlich der, daß sie dadurch die Kosten und Mühe der Konzentration der Schwefelsäure für Berkauf und Berbrauch ersparen. Aber in den meisten Fällen kommt hierauf nichts an. Für die Superphosphatsabrikation, welche eine ungehenre Menge Schwefelsäure verbraucht und viele Säurefabriken aussschließlich beschäftigt, ist 51°B. vollkommen stark genug. Für die Fabrikation von Sulfat, für den Berkauf und die Darstellung von 66 grädiger Säure wird allerdings höhere Konzentration erfordert. Aber in jeder mit Gloverkürmen versehenen, das heißt in jeder überhaupt richtig ausgestatteten Fabrik, wie sie die große Mehrzahl bilden, besteht keinerlei Schwierigkeit, alle Säure ganz kostenlos auf 60°B. zu bringen, selbst wenn man von Kammersäure von 51°B. ausgeht, und dasselbe Ziel kann man auch ohne Glovertürme, behufs weiterer Konzentration in Platinkesseln, durch Benutzung der verlorenen Hitze der Phritzösen erreichen.

Bor längerer Zeit schlug P. W. Hofmann (Berl. Ber. 3, 5) auf Grund der (irrigen) Annahme, daß schweflige Säure in Berührung mit Salpeterfäure und Schwefelfaure von 1,5 spez. Gew. viel Stickoryd erzeuge, vor, ben Dampf in der ersten Rammer, d. h. bei seinem System einer Borkammer von nur 100 cbm Inhalt, so weit zu vermindern, daß sich barin Säure von 1,7 spez. Gew. bilbet; die hierbei viel Salpeter aufnehmende Säure läßt man in die barauf folgende große Rammer laufen, wo sie sich verdünnt und ihren Salpeter Nach seiner Angabe hätte er durch dieses Berfahren 1 Il. Salpeter abgibt. auf 100 Tle. Schwefel erspart; aber die Angaben über seinen früheren Salpeterverbrauch und das Ausbringen an Säure fehlen, und da außerdem fein Rammerspftem nicht mit Gay-Luffac- und Glovertürmen versehen war, so läßt sich auf obige Ersparnis kein Schluß über die Nütlichkeit seines Vorschlages bauen, über welche in dem 21. Bbe. der Chemical News (p. 132, 164, 189, 200, 224) eine lebhafte Erörterung stattgefunden hat. Man übersah babei fast ganz, daß hofmanns kleine Borkammer von 100 cbm Inhalt fehr wenig mit einer gewöhnlichen englischen ersten Kammer von mehr als der zehnfachen Abgesehen von allen anderen Gründen würde die bei Größe gemein hat. Hofmanns Berfahren unvermeidlich eintretende weit ftartere Abnutung ber Rammer im Falle einer kleinen Vorkammer weit weniger Bedeutung, als bei einer großen Rammer haben. Aber aus ben oben angegebenen Gründen erscheint Hofmanns Verfahren im Prinzip unrichtig, und hat auch bei praktischen Bersuchen keinen nachhaltigen Erfolg gehabt.

In England hat man neuerdings (seit 1889), jedenfalls ohne jede Beziehung auf Hofmanns im Jahre 1867 gemachten Borschlag, in einigen Fabriten in Lancashire angefangen, in der ersten Kammer die Saure bis zu 59,50 B. (700 D.) start zu machen. Selbstrebend barf man diese Säure bei ihrem starten Salpetergehalte nie birett verwenden, sondern muß sie fämtlich durch den Gloverturm gehen lassen; da sie aber hier zu start und zu unvoll= tommen benitriert werden würde, so muß man zugleich etwas Wasser durch ben Turm laufen lassen. In einer ber von mir besuchten Fabriken gab man an, daß man mit dem gewiß niedrigen Kammerraume von 1,06 cbm pro Kilogramm Schwefel das ausgezeichnete Ausbringen von 2075 kg 96 proz. Sulfats auf 1000 kg Pyrit, bei bem sehr geringen Berbrauch von 6,7 kg Salpeter auf 1000 kg Pyrit erreiche. Man schrieb bieses günstige Resultat in erster Linie ben bort außergewöhnlich großen Gay-Luffacturmen, zweitens aber bem oben erwähnten Verfahren zu, durch welches eine ungewöhnlich große Menge Salpeter in den Bleikammern in Zirkulation erhalten wird. Es wurde nicht in Abrede gestellt, daß dabei die Rammern mehr Abnutzung erlitten; man meinte aber, daß dies durch die sonstigen Borteile mehr als aufgewogen würde.

Bu der Zeit, als ich jene und einige nach demfelben Berfahren geleitete Nachbarfabriten besuchte, mar teinesfalls ichon genugend Zeit verstrichen, um ein unwidersprechliches Ergebnis über bas Ausbringen und den Salpeterverbrauch zu erlangen. Jebermann weiß, daß hierzu viele Monate gehören, um darin sicher zu geben und zufällige Gewinne und Verlufte zu vermeiben. Aber selbst angenommen, daß die erwähnten Betriebsresultate auf die Länge fortbauern follen, so bin ich doch der Meinung, daß man dieselben mehr auf Rechnung der kolossalen Gay-Lussacturme (4,3 m Weite und 18 m Höhe) als darauf setzen follte, daß die Kammerfäure bis zu ber bedenklichen Konzentration = 59,5°B. getrieben wird. Die große, in der Bobenfaure aufgelöste Menge von Salpeter kann zur Orybation ber schwefligen Säure jedenfalls nur wenig beitragen; ihre Arbeit kann nur beim hinunterlaufen im Gloverturme verrichtet werben. ganz berselbe Zweck läßt sich boch bei schwächerer Kammersäure baburch erreichen, daß man den Gloverturm mit mehr Salpeter versieht, entweder (zum ersten Male) in Form von Salpeterfäure ober (später kontinuierlich) in der von Nitroje vom Gay-Lussacturm; der verhältnismäßig untätige Borrat von Salpeter am Boden der ersten Kammer wird badurch bebeutend verringert und der zugestandenermaßen viel stärkere Angriff ber Rammer und bes Gloverturms vermieden. Aus den oben gegebenen Gründen ist es auch wahrscheinlich, daß im letteren Falle weniger Kammerraum als im ersteren gebraucht wird.

Es ist schwer, eine allgemeine Regel über die Stärke aufzustellen, auf welcher die Tropfsäure der ersten Kammer gehalten werden sollte. In der einen Fabrik ist die Tropfsäure nur 1°, in der anderen vielleicht 5° B. stärker als die Bodensäure, in anderen wieder ist sie stets schwächer als die letztere. Hier hängt alles von der Stellung der Tropftische ab; so viel aber steht fest, daß dei einem und demselben Kammersystem der Unterschied zwischen der Stärke der Tropfsäure und der Bodensäure sast konstant ist, und daß der Betrieb dem entsprechend geleitet werden muß. Im Durchschnitt zeigt die

Tropssäure, wenn sie nicht von den Kammerwänden, sondern vom Inneren entnommen wird, etwa 3°B. mehr als die Bodensäure; aber dies bezieht sich nur auf die gewöhnliche Betriebsweise, nicht auf die oben beschriebene, bei der man die Bodensäure auf 59,5°B. bringt, wo dann auch die Tropssäure nicht viel oder gar nicht stärker ist. Wo man lestere von den Kammerwänden entnimmt, ist sie meist etwas schwächer als die Kammersäure.

Wir haben früher (S. 472) gesehen, daß die Wasserdampsspannung sowohl nach der Temperatur als auch nach der Konzentration der Säure schwankt, und daß z. B. bei 80° dicht an der Kammerwand eine Säure von $52^{1/2}$ ° B. genan dieselbe Spannung hat, wie sie nur 6 om weit im Inneren, bei 95°, eine Säure von $56,5^{\circ}$ B. besitzt. Sorel beobachtete, daß die an verschiedenen Punkten desselben Querschnittes der Kammer gesammelten Säuren in der Tat solche Unterschiede der Konzentration zeigten, und schloß daraus, daß ihre Wasserdampsspannung überall im Gleichgewicht steht. Danach wäre es nutelos, die Tropssäuren verschiedener Kammersysteme zu vergleichen, wenn sie nicht (was selten vorkommt) in genan derselben relativen Stellung aufgesammelt worden sind.

Die Stärke der Säure in den mittleren Kammern (zwischen der ersten und letzten Kammer) ist stets geringer als in der ersten Kammer. Bei einem System von drei Kammern ist die Säure in der zweiten etwa 3°B. schwächer als in der ersten; aber wenn die erste Säure von 59,5°B. enthält, so ist der Unterschied weit größer. Bei Systemen von vier oder mehr Kammern ist die Abnahme der Konzentration natürlich eine langsamere.

Die lette Kammer wird auf sehr verschiedener Stärke gehalten, je nachdem sie mit einem Sap-Lussacturm verbunden ist oder nicht. Im letteren Falle beträgt die Stärke der Säure nie über 40° B., zuweilen sogar nur 30° B. oder darunter. Man kann sie auch gar nicht leicht höher bringen, da hier nur noch wenig Schweseldioryd übrig ist und nicht viel Salpeter darin sein dars, wenn man nicht enorm viel davon verlieren will. Daher wird nur wenig Säure hier gemacht und diese ist nur schwach. Solch' schwache Säure aber, selbst schon bei 40° B., verursacht die Bildung von viel Salpetersäure, welche das Kammerblei angreift und auch sonst schwache kammer immer eine wunde Stelle der Anlage.

Wenn aber, wie es heute allgemein für normal gilt, ein Say-Lussacturm vorhanden ist, so liegt kein Grund vor, die letzte Kammer unter 45° B. oder eher etwas darüber zu halten. Man brancht dann keine Salpetersäurebildung zu besorgen, und die Sase werden vor ihrem Eintritt in den Say-Lussacturm besser getrocknet. Das Verfahren mancher Werke, in der letzten Kammer bis zu 40 oder 42° B. heradzugehen, ist nicht zu billigen.

Crowber (Journ. Soc. Chem. Ind. 1891, p. 301) entnimmt, wie viele andere, die Tropffäure stets den Berbindungsröhren, weil man dabei viel schneller zum Ziele komme, übersieht aber, daß dies von der weit größeren Abkühlung in diesen Röhren kommt und daher den Borgang in den Kammern nicht genau repräsentiert. Da aber diese Stelle auch sonst so häufig zur An-

bringung von Tropfgefäßen benutt wird, so seien hier die spezifischen Gewichte angegeben, welche Crowder in seinen Bierkammerspstemen nach langer Erfahrung für die richtigsten hält:

Zwischen	(3)	lover	turi	n und 1.	Kan	nme	r		•	1,475 bis 1,525
"	1.	und	2.	Rammer	•	•	•	•	•	1,65
"	2.	"	3.	"	•	•	•	•	•	1,61
"	3.	**	4.	"	•	•	•	•	•	1,525
,,	4.	Ran	nmı	er ohne E	dan=L	uff	actu	trm	•	1,425

Sobald die Tropffäure zwischen der ersten und zweiten Kammer unter 1,65 spez. Gew. falle, verbrauche man mehr Salpeter.

Sorel gibt folgende Borschriften für die Stärken der Säuren in einem System von 3 Kammern:

•	Tropfjäure inwendig	Tropffäure von den Wänden	Säure im Rammerschiff
1. Kammer { 1. Hälfte	57 bis 58° B.)	51 bis 54° B.	54,5 bis 55° B.
2. R ammer		42 bis 43° 1. Hälfte	48 bis 48,5° B.
3. R ammer	50 bis 52° B.	45 bis 50° \mathfrak{B}.	48 bis 48,5° B.

Wir werden nun die üblen Folgen einer falschen Wasserzufuhr (als Dampf oder zerstäubt) zu den Kammern beschreiben.

Die erste und nächstliegende Folge von übermäßig großer Dampfzusuhr ist die, daß die Säure zu schwach wird. Aber dies ist von minderem Belang als das, was darauf folgt. Wenn die niedrigeren Sticksofforyde mit Überschuß von Sauerstoff (der in den Kammern stets vorhanden ist) und zu gleicher Zeit mit Überschuß von Wasser zusammentreffen, so sinden folgende Reaktionen statt:

$$2 \text{ NO} + 3 \text{ O} + \text{H}_2 \text{ O} = 2 \text{ NO}_3 \text{ H}$$

 $N_2 O_3 + 2 O_3 + \text{H}_2 O_3 = 2 \text{ NO}_3 \text{ H}.$

Das heißt: sie werben in Salpetersäure verwandelt, welche 1. den Säurebildungsprozeß weit weniger gut als die niedrigeren Sticktosforyde befördert, und welche 2. großenteils in flüssiger Form von der Bodensäure aufgenommen wird, wo sie auf das Blei einwirten kann. Auch die salpetrige Säure für sich zerfällt in Berührung mit Wasser in Salpetersäure und Stickoryd (S. 186). Solange die Bodensäure noch ziemlich start ist (bis 45°B.), wird sie die Salpetersäure nicht lange behalten, sondern dei Einwirtung der schwesligen Säure wieder als niedere Sticksosssischen abgeben; aber bei Andauern der überschweselsäurebildungsprozeß eben dadurch gestört ist, so wird selbst derzenige Damps, den man ansangs noch gebraucht hätte, nicht mehr zur Bildung von Schweselsäure verwendet, sondern als Wasser niedergeschlagen, und somit die Berdlinnung der Bodensäure in potenziertem Grade beschleunigt. Wenn einmal dieser Fall eingetreten ist, so ist eine Abhilfe nicht immer ganz einfach und leicht; es genügt nicht allein Absperrung des Dampses 1), sondern man braucht viel mehr Salpeter, und doch kommt die Bodensäure nur allmählich auf ihre normale Stärke; inzwischen fällt die Produktion, bei sehr gesteigertem Salpeterverbrauch, und der Angriff auf das Blei hat permanenten Schaden gestistet. Wan sieht daraus, wie großen Schaden ein Übermaß von Dampf anrichtet, und wie sorgfältig man darauf achten muß, daß die Stärke der Säure nicht unter das richtige Maß zurückgehe. Außerdem zeigt auch das Blasserwerden der Kammern schon bald, wenn zu viel Danupf vorhanden ist, und man sieht häusig eine blasse Kammer in einer Stunde wieder rot werden, nachdem man den Dampsstrom in ihr gemäßigt hat.

Ein Überschuß von Wasserdamps hat auch noch eine andere schlimme Folge, welche erst später, bei Betrachtung der Theorie des Schweselsäureprozesses, näher erläutert werden soll, nämlich die Bildung von Stickorydul oder gar Sticksoff aus den Sticksoffsäuren, statt daß die Desorydation derselben nur dis zum Stickoryd vor sich ginge; jene beiden Körper, Stickorydul und Sticksoff, sind bekanntlich nicht mehr imstande, sich durch Sauerstoff wieder in Sticksoffsäuren zu orydieren, sondern entweichen mit den anderen Gasen und bilden also eine Duelle sür Salpeterverlust.

Wir wollen nun den umgekehrten Fall in Betracht ziehen, wo die Rammern zu wenig Dampf empfangen. Nach ber im 9. Rapitel zu entwidelnden Theorie des Bleikammerprozesses muß dies die Bedingungen zur Bilbung der Schwefelsäure verschlechtern, da die als Zwischenkörper entstehende Substanz, die Nitrosylschwefelsäure, dann nicht vollständig in Schwefelsäure und salpetrige Saure zersetzt werben kann. Sie wird sich in diesem Falle entweder in fester Form als "Rammerkriftalle" absetzen ober in ber Bobensäure auf-In der Praxis kommt es selten vor, daß ein Wassermangel bis zum Auftreten von Kammerfriftallen in ber Kammer selbst führt; öfter treten diese in den Berbindungsröhren auf. Aber um so allgemeiner, ja ganz unvermeidlich ist es, daß sich etwas "Salpeter" (d. i. eben hier wirklich Kammerkristalle) in der Bodensäure auflöft. Wir werden später sehen, daß eine gewisse Menge "Salpeter" in richtig arbeitenben Rammern auch in der Bobenfäure vorkommen muß; wenn es aber an Dampf fehlt, so wird diese Menge bedeutend vergrößert, teils durch einen Mangel an Wasser in dem in der Kammer schwebenden Säurenebel, wodurch viel Nitrofplichwefelsaure ber Berfetzung entgeht, teils burch zu große Konzentration ber Bobenfäure, welche bewirkt, daß sie mehr "Salpeter" in Lösung hält. Dadurch wird der Salpeter seiner eigentlichen Wirkungssphäre, nämlich ber Rammeratmosphäre, entzogen, und viel Schwefeldioryd entgeht ber Oxydation. Wo die Kammersaure direkt zur Verwendung kommt, ohne durch den Gloverturm durchzugehen, ist dieser Salpeter endgiltig verloren. diese Folgen treten natürlich weniger leicht ein, wenn die Bodenfäure nicht zu

¹⁾ Es ist kaum nötig, zu bemerken, daß hier und an allen analogen Stellen nur der Kürze wegen nicht immer neben "Dampf" auch noch "zerstäubtes Wasser" angeführt ist.

stark gehalten wird; in diesem Falle ist mehr Gelegenheit gegeben, einen zeits weiligen Mangel an Dampf, wie er sich durch die Untersuchung der Tropfs und Bodensäuren auf Konzentration und Salpeter kundgibt, ohne weiteren Nachteil wieder zu verbessern.

Außerdem wirkt ein Mangel an Dampf auch noch in der Weise, daß die Schweselsäure, da sie zu konzentriert wird, die Bleikammern etwas angreisen kann. Solange die Stärke der Säure nicht über 60° B. geht (und dies dürfte doch auch bei sehr sehlerhaftem Betriebe nur höchst selten eintreten), braucht man diesen Nachteil nicht sehr zu sürchten.

Aus guten Gründen gibt man der letzten Kammer bei Borhandensein eines Say-Lussacturmes stets sehr wenig, ja bei kleineren Nachkammern häusig gar keinen Dampf mehr. Man kann aber hierin auch zu weit gehen, und sindet dann trot tiefroten Aussehens der Kammerlust doch ein schlechtes Ausbringen an Schwefelsäure, wenn eben das zur Bildung derselben nötige Wasser gemangelt hat und SO2 und O getrennt nebeneinander fortgegangen sind. Dieser Fall tritt besonders leicht ein, wenn die Kammerlust nicht ein etwas trübes, sondern ein ganz durchsichtiges, klares Rot zeigt.

Im allgemeinen also sieht man, daß die Nachteile einer zu geringen Zulassung von Dampf lange nicht so ernst sind, als die eines Überschusses davou.

Hurter (The Manufacture of Sulphuric Acid, Liverpool 1882, S. 16) gibt die folgenden Regeln zur Benutzung bei der Beobachtung der Menge und Konzentration der Tropfsäuren.

- 1. Wenn die Stärke der Tropfsäuren richtig, aber die Menge zu gering ist, so sehlt es an Salpeter.
- 2. Wenn die Stärke zu hoch und die Menge nicht allzu gering ist, entshält die Kammer sehr viel Salpeter; ist aber die Menge gering, so fehlt es an Dampf.
- 3. Wenn die Stärke zu niedrig, aber die Menge gut ist, so hat die Kammer zu viel Dampf. Wenn aber bei niedriger Stärke es auch an der Menge fehlt, so hat die Kammer sehr wenig Salpeter.

Es ist unnötig, zu sagen, daß diese sehr nützlichen Regeln zuweilen sehr irre führen können, da die Umstände ja zu kompliziert sind, wenn man sie nicht durch direkte Beobachtungen des Salpetergehaltes, der Temperatur und der Zusammensetzung der ein- und austretenden Gase nach den später zu gebenden Anweisungen ergänzen würde.

Zufuhr von Salpeter.

Es ist ganz klar, daß diejenigen Ingredienzien, aus denen Schwefelsäure aufgebaut wird, nämlich Schwefeldioryd, atmosphärischer Sauerstoff und Wasser, den Kammern in Verhältnissen zugeführt werden müssen, welche nur innerhalb sehr enger Grenzen schwanken, da irgend welcher größerer Überschuß oder Mangel eines derselben einen entsprechenden Verlust hervorrusen muß. Wenn wir die Wenge des Schwefeldioryds als Ausgangspunkt nehmen, so wird die Zusuhr von Wasser so geregelt, daß eine fast konstante Konzentration der Kammersäure

erhalten wird, und in gleicher Weise wird die Zufuhr von Luft durch den Zug in der Art reguliert, daß ein gewisser notwendiger Überschuß von Sanerstoff, aber nur diefer, im Anstrittsgase gefunden wird. Aber die Sache verhält sich anders mit demjenigen Reagens, welches nicht in die Zusammensetzung bes Endproduktes eingeht und nur als Zwischenkörper für die Bereinigung von SO2, O und HO2 dient, ohne der Theorie nach am Ende des Prozesses eine wirkliche Beränderung eingegangen zu sein, welches man also heute als "Katalysator" ober richtiger als Pseudokatalysator bezeichnet. Wir reben natürlich von "Salpeter", unter welchem Ausbrucke wir alle jene Sticksoffverbindungen verstehen, welche in der Fabrikation der Schwefelsäure eine Rolle spielen, gleichviel in welchem Oxydations ober Berbindungszustande sie sich in einem gegebenen Angenblicke befinden Es ist fast selbstverständlich, daß ber Säurebildungsprozeß mehr ober weniger schnell durchgeführt werden kann, indem man mehr ober weniger Salpeter zuführt, und bag bies seinen Ausbruck in bem größeren ober fleineren Raume findet, den der Prozeg in Anspruch nimmt. In der Tat kann die Rufuhr von Salpeter in ziemlich weiten Grenzen hin und her schwanken, je nachdem der Kammerraum so voll als möglich ausgenutt werden soll ober nicht, und bis zu einer gewissen Grenze kann man sagen, daß die Zufuhr von Salpeter im umgekehrten Berhältniffe zu bem gegebenen Rammerraume stehen muß. Aber auch hier bestehen gewisse Grenzen, sowohl nach oben wie nach unten hin. Wenn die Zufuhr von Salpeter zu gering ist, so werden die Reaktionen zu träge und sehr schlimme Folgen treten ein, welche burch keinen noch so großen Rammerraum vermieden werden können; wird aber zu viel zugeführt, so steigt die Temperatur zu hoch, das Kammerblei wird angegriffen und ein Teil des Salpeters tann nicht mehr wiedergewonnen werben, wie wir später sehen werben.

Die Zufuhr von Salpeterverbindungen muß nach ganz verschiebenen Grundsätzen reguliert werben, je nachdem man mit ober ohne Gay-Luffacturm arbeitet. Im letten Falle kommt es barauf an, nicht zu viel Salpetergase in der letten Rammer zu haben; benn alles, mas aus ihr entweicht, ift faktisch verloren. Man hält baher die vorlette Kammer noch start gelb ober rot, um ben Säurebildungsprozeg barin zu beförbern, bagegen die lette Kammer nur ganz schwach gelb. Die Bobenfänre, welche man ja meist in diesem Falle nur etwa 30°B. ober noch darunter stark werben läßt (f. S. 611), wird die Salpetergase zum Teil als Salpetersäure absorbieren, und es wird also nicht alles von diesen Stickstoffverbindungen verloren gehen können. Man erreicht biesen Zustand der letten Kammer hauptsächlich badurch, daß man ihr ziemlich viel Dampf zuführt; aber man sieht sofort, daß in dieser Rammer eigentlich sehr wenig Arbeit geleistet werden kann, wenn man nicht ganz enorm viel an Salpetergasen verlieren will, benn nur bei reichlicher Gegenwart derselben geht ber Prozeß der Ornbation der schwefligen Säure vollständig durch die ganze Rammer vor sich. Man muß daher entweder das eine ober bas andere tun: entweder muß man eine große Menge von Salpeter opfern, um auch die lette Rammer noch gut ausbeuten zu können, ober aber man wird in der letten Rammer nicht viel arbeiten, und dieselbe gewiffermagen als Salpetergasanfhalter gebrauchen, also in anderen Worten, man wird etwa ein Drittel oder mindestens ein Biertel weniger Schwefel in dem Rammer, spsteme konsumieren können. Dabei ist aber die letzte Rammer nicht nur ein kostspieliger, sondern auch sehr unvollkommener Salpetergasaufhalter; auch wenn man sie als solchen benutzt, indem man in der oben beschriebenen Beise darin arbeitet, wird man bei Pyrit nicht viel unter 10 Proz., meist sogar mehr als 10 Proz. Salpeter auf den Schwesel gebrauchen, wenn man ein gutes Ausbringen erzielen will. Bei armen, schlecht brennenden Erzen verbraucht man natürlich noch mehr, entsprechend der überschüssigen Luft.

Es wird aus dem Obigen schon klar sein, wie außerordentlich viel rationeller es ift, mit einem Gay-Luffacturm zu arbeiten; man erspart babei ein Biertel bis ein Drittel bes Kammerraumes, mindestens zwei Drittel bes Salpeters und erhält stets auch ein besseres Ausbringen, weil bis zulett ein Überschuß von Salpetergasen vorhanden ist und kein Schwefeldioryd ihnen unorydiert entgehen kann; man vermeibet auf diesem Wege auch eine Berunreinigung ber äußeren Luft in viel volltommenerer Beise. Die Konstruktion des Salpetergasaufhalters und alles dazu Gehörige ift im vorigen Rapitel beschrieben worden; hier sei nun erwähnt, in welcher Art man die Rammern selbst babei führt. Geset, man habe ein System von brei Rammern (und man wird alle sonstigen Systeme leicht auf dieses zurudführen können), so wird in der ersten Kammer, in welche ja die frische Salpeterfäure sowohl als die Nitrose eingeführt werden — sei es durch Bersetzung von festem Salpeter mit Schwefelfaure hinter den Riesöfen, ober burch tropfbare Salpeterfäure, burch Gloverturm ober Rochtrommel ober Rastaben, mit ober ohne Tambours -, jebenfalls immer ein Überschuß von Salpetergasen sein. Tropbem wird man die charakteristische gelbrote Farbe, welche bas Stickstoffperoryd im gasförmigen Bustanbe zeigt, in ber ersten Rammer nicht dirett wahrnehmen können, einmal, weil das Schwefeldioryd darin ebenfalls noch im Überschuß vorhanden ist, und die Stickstoffsauren immer sofort zu Stickornd reduziert werden, also mehr das lettere, farblose Gas vorhanden sein wird, zweitens, weil die in der ersten Kammer am energischsten vor sich gehrnde Bildung von Schwefelsäure die bekannten schweren weißen Wolken derselben in massenhafter Weise erzeugt, und die Atmosphäre ber Rammer baber immer zu trübe ist, um ihre Farbe beutlich erkennen zu können. In der zweiten Rammer bagegen ist die Atmosphäre schon viel klarer, und da hier auch schon weniger Schwefelbiornd vorhanden ist, so wird schon ein Teil der höheren Stidstoffverbindungen mit ihrer eigentumlichen Farbe darin wahrzunehmen sein. Indessen herrscht doch noch immer so viel Schwefeldioryd vor, daß die Farbe ber zweiten Kammer, durch die Mischung der Gase, nur ein mehr oder weniger rötliches Gelb zeigen wird.

In der dritten Kammer dagegen (bei einem mehrkammerigen Spstem in der letzten, bei einer Einzelkammer im letzten Teile derselben) müssen nun die Salpetergase ganz vorwiegen; es soll hier nur noch sehr wenig Schwefeldiornd mehr vorhanden sein, und ehe die Gase aus der Kammer in den Gay-Lussacturm austreten, soll das Schwefeldiornd so gut wie gänzlich aus ihnen entsernt sein. Dies ist eben nur durch einen großen Überschuß von Salpetergasen

in der letzten Kammer möglich, und da nebenbei, nach früheren Ausführungen, immer noch Sauerstoff vorhanden ist (meist 5 bis 6 Bolumprozente), so wird dieser Überschuß nicht als farbloses Stickoryd, sondern neben diesem als Stickstoffperoxyd vorhanden sein. Dies wird dadurch bezeugt, daß die letzte Kammer eine tiefrote Farbe zeigt, welche sich manchmal bis zum Undurchsichtigen steigert; selbst in der viel dünneren Schicht, welche die "Laterne" in dem Abzugsrohre zum Gay-Lussacturm zeigt, muß das Rot oder Orange noch ganz entschieden sein. In der Kammer selbst soll das Rot nicht ganz durchsichtig, sondern durch Säurenebel trübe erscheinen (siehe a. v. S.).

Die Beobachtung der Rammerfarbe tann durch Luften der Mannlochbedel auf ihrer Dede, ober ber Tonstöpsel in ihrer Seite erfolgen, ober in viel bequemerer und namentlich viel genauerer Beise durch die S. 444 erwähnten Glasfenster in der Kammer selbst ober sonstige "Laternen". Sowie man in der letten Rammer ein Blafferwerden des Gafes bemerkt, muß man sofort der Ursache nachspüren; es kann daran liegen, daß sie zu viel oder zu wenig Dampf, ober daß sie zu wenig Salpeter hat; es ist aber immer ein Zeichen, daß etwas fehlt, und man muß nun durch Bergleichung der anderen Symptome, namentlich Stärke und Salpetergehalt der Tropf- und Bobenfäure, wie gleich zu besprechen, die spezielle Ursache des Fehlers ermitteln. Wird die letzte Rammer aber ganz blaß, so kann man mit Sicherheit barauf rechnen, bag man einen großen Berluft an Schwefelbiorph burch Entweichen besselben erleibet, und auf seinem Wege wird bieses sogar noch im Gan-Lussacturme die barin befindliche Nitrose denitrieren, und solchergestalt auch Berlust an Salpeter verursachen, ba das entstehende Stickoryd in die äußere Luft entweicht. Es ist also mit allen Mitteln bahin zu streben, daß biese Erscheinung nie eintritt.

Außer burch die Farbe kann man die allmähliche Abnahme des Schwefeldioryds und die Zunahme der Stickfoffsäuren in den Kammergaseu, sowie man
von vorn nach hinten sortschreitet, auch an anderen Anzeichen erkennen, namentlich
am Geruch und an der chemischen Analyse der Gase. Der Geruch ist ein
so viel unsichereres und ungenaueres Zeichen als die Farbe, daß es sich gar nicht
kohnt, auf denselben näher einzugehen. Die chemische Analyse der Kammergase
würde freilich mit Leichtigkeit und Bestimmtheit den Fortschritt der Reaktionen in
den einzelnen Kammern zu verfolgen crlauben; aber auch dieses Mittel ist nicht
gebränchlich, und selbst in den besten Fabriken begnügt man sich nur mit zwei
Gasanalysen: derzenigen der Röstgase vor Eintritt in das Kammerspstem, und
derzenigen der Abzugsgase nach Austritt aus dem Gay-Lussacturm. Auch dazwischen die Kammergase zu analysieren, wäre sehr umständlich und ist auch
unnötig, weil die Farbe der Gase eben einen in dieser Hinsicht genügenden Aufschluß gewährt.

Neben der Stärke der Kammersäure ist es nun von großer Wichtigkeit, sie auch auf ihren Gehalt an Stickstoffsäuren zu prüfen, und diese Prüfung bildet eine notwendige Ergänzung zur Beobachtung der Kammerfarbe. Freilich ist der Gehalt der Kammersäure (unter normalen Umständen) an salpetriger Säure, oder vielmehr an Nitrosylschwefelsäure, und an Salpetersäure so gering, daß eine quantitative Bestimmung derselben nach gewöhnlichen Methoden sehr

ungenau ausfällt, namentlich weil hier die anderweitigen Berunreinigungen störend einwirken. Fur die Praxis genugt aber auch schon eine ganz einfache und im Augenblick anzustellende folorimetrische Brobe, am besten mit Eisenvitriollösung. Wenn man lettere auf die in einem Probiercylinder befindliche unverdilnnte Kammer- oder Tropffäure mit Borsicht aufgießt, so daß die Flüssigkeiten sich nicht mischen, so entsteht, bei Anwesenheit sehr geringer Spuren von Salpetersäure ober der niedrigeren Stickstoffsäuren, ein gelblicher Ring an der Berührungszone. Bei größerem Gehalt an Stickstoffsauren wird der Ring dunkler, bei noch größerem färbt sich die ganze Eisenvitriollösung tief bunkelbraun bis schwarz; sie kommt sogar bann leicht ins Aufbrausen, indem burch die Erhitzung das mit schwarzer Farbe gelöste Stickoryt wieber ausgetrieben wird. Bei einiger Übung gewinnt man aus dem Aussehen der Probe ein sehr gutes Urteil über ihren verhältnismäßigen Salpetergehalt, wobei man natürlich immer genau unter gleichen Umftanben arbeiten muß. Der Berfaffer verfuhr bei einem Spstem von vier Rammern folgendermaßen. Gin Gestell mit acht gewöhnlichen Reagierchlindern von 13 cm Höhe wurde, so oft die Probe gemacht werben follte (mindestens einmal, besser zweimal täglich), in der Weise benutzt, daß dem Augenmaße nach (ober bis zu einer eingeritzten Marke) je ein Cylinder mit der Bodenfäure und ein anderer mit Tropffäure aller Rammern in regelmäßiger Reihenfolge bis zu einer Höhe von 10 cm gefüllt wurde. Zugleich wurde die Stärke aller acht Säureproben mit dem Araometer ermittelt und unter die einzelnen Glafer an ben Fuß des Reagiergestelles geschrieben. Die Proben konnten bann sofort ober nach beliebiger Zeit und an beliebigem Orte in der Weise gepruft werden, daß man auf jedes einzelne Glas vorsichtig etwa 1 cm boch eine konzentrierte Lösung von Ferrosulfat goß, welche gar nicht eisenorydfrei zu sein braucht. Durch bloges Beobachten der dabei entstehenden Farben, in ihrer Aufeinanderfolge von Kammer zu Kammer, fowohl für die Rammer- als für die Tropffäure, in Berbindung mit der darunter geschriebenen Gräbigkeit und in Berbindung mit ber Kammergasfarbe felbst wurde schon ein ganz beutliches Bild bes Kammerprozesses, wie er gerade vor sich ging, erhalten. Wenn bazu noch bie Bestimmung bes Schwefelbiorybs im Eintritts- und bes Sauerstoffs im Austrittsgase kommt, so ist bas Bild gang vollständig; von der Kontrolle der Nitrose u. s. w. wird erst später die Rede Kolb gibt (Bull. Soc. Mulh. 1872, p. 309) folgende Analysen von Rammersäuren, welche das eben Gefagte bestätigen, allerdings für ein alt= mobisches System ohne Gloverturm und mit "Rastaden" für Salpetersäure.

	8.	b	c	d	е	f	g	h
Dichte	1,489	1		1,480	1	•	1	1,457
Schwefelsäure, SO_4H_2 .	11	51,6	54,9	! '	58,6	58,2	i '	56,0
Salpetrige Säure, N.O.	0,023	—	0,04	0,023	0,010	0,02	0,170	0,03
Salpeterjäure, N.O	0,000	-	0,02	0,000	0,000	Spur	0,040	0,00
Schweseldioryd, 80.	ii —	0,008		_	_	_	_	—

a) Säure aus dem ersten oder Denitrisitationstambour, wo das Schwesels dioxyd der Ösen die Säure der Endkammern und des Gay-Lussacturmes denitrissiert; Gang dei Überschuß an Salpetersäure; d) dito bei Mangel an Salpetersäure; c) Säure aus dem Tambour, in welchem die frisch eingeführte Salpetersäure über Steinzengterrassen sließt; Gang dei Überschuß davon; d) dito, Gang dei Mangel daran; e) Säure aus der "großen Kammer"; f) Säure aus der Endkammer, normaler Gang; g) dito, bei Überschuß von Salpetersäure (Flüssigkeit grün und sehr salpetrig); h) dito, gewöhnlicher Gang.

Man kann nun für die Reaktionen, welche die verschiedenen Säureproben aus ben Kammern und ben Tropftischen zeigen sollen, folgende Regeln aufstellen. Im allgemeinen sollen alle Tropffäuren (bei inneren Tropftischen) bebeutend mehr Stickstofffauren zeigen, als bie entsprechenben Bobenfauren. Die ersteren repräsentieren ja ben Borgang in ber Kammeratmosphäre, währenb die letteren durch ihre größere Berdunnung auf den Salpetergehalt einwirken muffen und sollen. Die Bobenfäure ber erften Rammer foll gar teine Reaktion auf salpetrige Säure zeigen; tut sie dies doch, so ist es ein sehr ftartes Anzeichen, daß man die Bufuhr von Salpeterverbindungen vermindern darf; jedoch muß man erst darauf achten, ob nicht etwa die Tropfsäure bieser Rammer umgekehrt keine ober geringe Reaktion mit Gisenvitriol gibt; benn bies deutet barauf, daß zu wenig Dampf in der Kammer vorhanden ist, und daß sich bie salpetrige Säure als Rammertriftalle in der Bobensäure niedergeschlagen hat. In der Regel wird dies auch durch die hohe Grädigkeit beiber Säuren bestätigt werben, und es muß alsbann etwas mehr Dampf in biefer Rammer gegeben werben. Wenn aber beibe Proben aus ber erften Rammer auf Stickftoffsäuren reagieren, so vermindert man die Zufuhr von Salpeter, gefett, man habe fie nicht gerabe eben vergrößert, weil die hinteren Rammern nicht genug bavon zeigen; in biesem Falle muß man mit bem Abbrechen an Salpeter warten, bis die hinteren Kammern sich ganz erholt haben. Es ist übrigens zu bebenten, daß eine fehr geringe Menge von Salpeter, welche man durch feinere Reagentien nachweisen tann, auch in der Saure ber ersten Kammer fast nie fehlt; wir reben hier nur von solchen Mengen, welche schon durch obige einfache Reaktion angezeigt werben.

Bisweilen riecht sogar die Säure der ersten Kammer umgekehrt nach Schwefeldiornd; in irgend erheblichem Grade darf sie dies auch nicht tun, sonst fehlt es an Salpeter.

Die mittleren Kammern sollen schon eine schwache Reaktion auf salpetrige Säure in der Bodensäure und eine stärkere in der Tropfsäure zeigen; die letzte aber jedenfalls eine wenigstens mäßig starke Reaktion darauf in der Bodensäure und eine ganz starke Reaktion in der Tropfsäure. Auch in diesem Falle kann eine Abweichung von der Regel sich aus mehreren Ursachen herschreiben. Es kann z. B. die letzte Kammer blaß sein und dabei doch ihre Bodensäure starke Salpeterreaktion geben. Dies kann eintreten, sowohl wenn man zu viel als wenn man zu wenig Dampf in dieser Kammer hat; wenn nämlich die Bodensäure zu stark und zu wenig Dampf in der Kammer ist, so wird sich zu viel salpetrige Säure in ihr auslösen; ist aber zu viel Dampf da, so wird die Ers

scheinung eintreten, welche man in Kammern ohne Gan-Luffacturm absichtlich herbeiführt; es wird nämlich Salpeterfäure entstehen und sich in der Bobenfäure auflösen. Beiden Fehlern ift leicht abzuhelfen, wenn man in ber letten Rammer nicht unter 45° B. und nicht über 51° B. geht; es kann jedoch manchmal am ungenügenden Zug liegen. Wenn umgekehrt die lette Kammer noch rot erscheint, und selbst die Tropffäure noch Salpeterreaktion gibt, die Bobenfänre aber nicht mehr, so ist diefes ein Warnungssignal, welches unverzüglich beachtet werden muß, um sofort mehr Salpeter bem System zuzufuhren; sonst wird man bald auch die Rammer selbst erblaffen seben. Wenn beibe Zeichen gufammen stimmen, also blaffe Rammer und Aufhören ober Schwachwerben ber Salpeterreaktion in ber Saure, so konnte bies immer noch Wirkung von gang übermäßiger Dampfzufuhr sein; selten jedoch wird es bavon herrühren, weil man ohnehin der letten Kammer wenig Dampf gibt, und es gibt bann nur drei Erklärungen: zu wenig Zug, zu viel Zug oder Salpetermangel. wenig Zug vorhanden ist, zeigt am sichersten eine Sauerstoffbestimmung in dem Austrittsgase, ob zu viel, eine Schwefelbiorybbestimmung in ben Röstgasen; bei fehr undichten Rammern aber, welche eigentlich schon stillgelegt werden sollten, bringt Luft in dieselben birekt ein und ist dann am besten durch den zu hohen Sauerstoffgehalt im Austrittsgase nachzuweisen. Wo man keine Gasanalyfe macht, halt man sich an die oben angegebenen außeren Merkmale gur Beurteilung bes Zuges; babei kann man sich freilich sehr viel leichter täuschen, Wenn zu wenig Zug vorhanden ist, se als an ber Hand ber Gasanalyse. findet bas Stickoryd nicht genug Sauerstoff vor, um sich höher zu orydieren: es ist farblos, geht wegen seiner geringen Löslichkeit in selbst starker Schwefelfaure fort, und ist gang und gar verloren. Diese Erscheinung wird am sichersten burch bas Auftreten roter Dampfe beim Austritt aus bem Schornstein erkannt, ba nämlich bort bas Stickoryd in Berührung mit dem Sauerstoff sich höher orndiert, während die Kammern selbst, weil es dort an Sauerstoff fehlt, blaß Ift aber zu viel Luft vorhanden, so führt sie die Stickstofffäuren mechanisch fort, und die Rammern werben badurch ebenfalls blaß; baneben geht auch Schwefeldioryd fort, weil ihm keine Zeit gelassen wird, sich zu orydieren.

Eine ungenügende Schwefelsäurebildung in den Rammern aus ganz verschiedenen Ursachen, z. B. aus Salpetermangel, oder durch Sinströmen von Luft in Rigen der Kammerwände und Fortsühren von Gasen, wird häusig auf die Kiesöfen zurückwirken, indem wegen verminderter Kondensation von Gasen ein verminderter Zug aus den Öfen nach den Kammern stattsindet. Es werden dann alle Erscheinungen eintreten, welche in den Kiesösen durch sehr schlechten Zug hervorgerusen werden, namentlich unvollkommene Röstung und Sauenbildung, welche ihrerseits den Zug noch mehr abschwächt. Wan wird dann am besten so viel Salpeter als möglich einführen, um bessere Schweselsaurebildung zu erzwingen, und nötigensalls sogar die Beschickung der Kiesösen vermindern.

Wenn aber die letzte Kammer bei sonst richtigem Zuge blaß wird, und ihre Säure wenig Salpeterreaktion gibt, so liegt es eben am Salpeter, und man muß dessen Zufuhr verstärken, bis das normale Verhältnis eingetreten ist.

Bestätigt wird dies dann durch die Analyse der Nitrose werden, welche sicher eine Abnahme ihres Salpetergehaltes zeigen wird. Freilich wirken oft mehrere Umstände zusammen und machen den Borgang kompliziert; wenn z. B. zu wenig Zug vorhanden war, so daß statt des richtigen Gemisches von NO und NO2 ein überschuß von Stickoryd und daneben gar Schweselbioryd in den Gay-Lussacturm kommen, so wird man, neben Berstärkung des Zuges, auch mehr Salpeter geben müssen, um den Bersust zu erseten. Ganz genau ebenso, wenn die Salpetergase durch zu viel Lust mechanisch sortgespült worden sind, wobei auch, wegen ihrer großen Berdünnung, der Gay-Lussacturm sie nicht vollständig zurüchalten kanu; auch dann wird man nicht nur den Zug mäßigen, sondern daueben auch zunächst wehr Salpeter einsühren müssen, bis alles in Ordnung ist.

Ein Überschuß an Salpeter zeigt sich in einer zu dunklen Farbe der Kammer, in zu starkem Salpetergehalt der Säuren und durch die Tatsache, daß in der Gay-Lussacsfäure Salpetersäure auftritt, was eine Folge der unstatthaften Bildung von "freiem" Stickstoffperoryd (vergl. S. 643) in der letzten Kammer ist.

Wie man sieht, ist fast in allen Fällen, wo in den Bleikammern etwas falsch geht, eine vermehrte Zufuhr von Salpeter wenigstens zeitweise notwendig, um das Gleichgewicht wieder herzustellen, wenn auch die beiden anderen Regulatoren, Dampf und Zug, immer zugleich berücksichtigt werden müssen; es ist also von großer Wichtigkeit, daß man die Möglichkeit bestige, zu Zeiten eine viel größere Menge von Salpetersäure in die Kammern einzusühren, als im regelmäßigen Betriebe notwendig ist, und jede Fabrik muß darauf eingerichtet sein. Sollte dies nicht in genügendem Maße der Fall sein, sollte man, ohne Gesahr sür die Kammern, nicht so viel Salpeter einführen können, als die Not gebietet, so bleibt nichts übrig, als die Schwesels oder Riesverbrennung auf einige Zeit zu beschränken, also der Kammer nicht zu viel zuzumuten, und ihr Zeit zur Erholung zu geben.

Ein Borschlag der Chemischen Fabrik von Javel (Engl. Pat. Nr. 1752, 1882) scheint mehr Beachtung zu verdienen, als er gefunden hat. Man soll den Salpeter nicht nur in die Hauptkammer einführen, wo die Temperatur dadurch übermäßig hoch steigen kann, sondern ein wenig davon auch in die hinteren Kammern, deren Temperatur manchmal zu niedrig ist. Selbst die zur Speisung des Gan-Lussacturmes dienende Säure soll ein wenig Salpeter enthalten, um das Entweichen von Schweseldioryd unmöglich zu machen.

Ein ähnlicher Borschlag ist derjenige der United States Chemical Company zu Camben, N. P. (Amer. Pat. Nr. 325 262 von 1885), nitrose Dämpfe in die letzte Kammer einzuleiten, eventuell nach vorherigem Einleiten von Wasserdampf, um einer zu starken Reduktion der Stickstofforyde entgegenzuwirken.

Benker (Engl. Pat. Nr. 1168 von 1895) verfährt umgekehrt. Er saugt mittels eines Injektors etwas Gas aus dem Ansange der ersten Kammer und drückt dieses in die letzte Kammer ein (vergl. S. 417). Dies läßt sich, nach direkten Mitteilungen Benkers von 1902 nicht tun, wenn der Weg von der ersten zur letzten Kammer zu lang ist, weil dann die SO2 schon im Verbindungs=

rohre in Schwefelsäure übergeht. Auf diesem Wege werde der Prozeß in der letten Kammer wieder etwas belebt; die Kammer werde weniger angegriffen und die Untersalpetersäure reduziert, was für die Kondensation im Gap-Luffac wichtig ist. Beim Abstellen des Injektors werden die Endgase sofort start gelt.

Dieses Berfahren wird bei gewöhnlichem Betriebe unnötig sein, in vielen Fällen vielleicht sogar schädlich wirken, aber bei "Intensivbetrieb" günstig sein, wo viel N₂O₄ in der letzten Kammer ist. Bergl. auch Kienlen, Monit. scient. 1895, p. 321.

In einigen der bestgeleiteten Fabriken bält man es nicht für hinreichend, die Salpeterzusuhr nur nach der Farbe der Kammern, dem Prodieren der Tropfsäuren u. s. f. zu beurteilen, sondern es ist das System eingeführt, die Gesamtmenge der im Kammersusteme vorhandenen Stickstofssäuren, also den Betrag der den Glovertürmen zugeführten Ritrose, deren Gehalt an Salpeter und die Menge des frisch zugeführten Salpeters sortwährend zu bestimmen und mit dem verbrannten Schwefel zu vergleichen, um die Menge des in den Kammern zirkulierenden Salpeters so konstant wie möglich zu halten. Als ein Beispiel, wie man diese Rechnung ausstellen kann, geben wir solgende Zahlen aus der wirklichen Tagesarbeit einer gut geführten Fabrik.

	System Rr. I kg	Spflew Rr. II kg
Schwefelkies verbraucht	10 812	10 00
Schwefel darin wirklich verbrannt (nach Abzug der Abbrande) .	4 993	4 735
Ritroje verbraucht	10 138	10 26
Durchschnittsgehalt derselben in Proz. Salpetersäure von 36° B.	4,86	4,3
Äquivalent in Salpetersäure 36° B	493	44
Frisch eingeführte " "	200	15
Gesamte	693	63
Entsprechend 96 proz. Salpeter	520	47
96 proz. Salpeter für je 100 verbrannten Schwefel	10,4	10

Diese Menge, also etwa 10 Tle. Salpeter auf 100 Schwefel, muß mals ein Minimum ansehen, welches nur bei sehr ausgiebigem Kammerraus etwa 1,5 cbm pro Kilogramm Schwefel, zulässig ist. Bei weniger Kammraum wird viel mehr Salpeter, nämlich 15 bis 20 Proz. des verbrann Schwesels, bei der "Intensivproduktion" der Franzosen sogar bis 25 Phurch das System hindurchgeführt; aber man muß dann stets einen entsprech größeren Salpeter-Wiedergewinnungs-Apparat anwenden, um zu große Vertizu verhüten.

Pemberton (Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 414) führt für mit Schwesel arbeitendes System eine in diesem zirkulierende Menge 15,6 Iln. Salpeter auf je 100 verbrannten Schwesel bei 1 chm Kammerran, wobei ein Gay-Lussac vorhanden war. In drei anderen Systemen Gay-Lussac wurden 8 bis 10 Ile. Salpeter verbraucht, aber mit 1,7 bis 2,2

Kammerraum. Da er keine Angaben über das Ausbringen macht, sind seine Zahlen nicht viel wert.

Nach Mitteilungen Benkers (1902) soll die Gesamtmenge des als Nitrose und frische Salpetersäure im Systeme zirkulierenden Salpeters bei Intensivbetrieb = 20 Tln. Salpetersäure von 36° B. (= 13 Tln. Na NO3) auf je 100 Tle. in 24 Stunden verbrannten Schwefels sein. Bei sehr gut konstruierten Apparaten kommt man mit 12 dis 14 Tln. Salpetersäure aus, bei schlechteren muß man auf 24 steigen. Bei richtig gebauten, schwalen Kammern und den anderen von ihm empsohlenen Maßregeln (S. 472 und 621) kann man mit 20 Tln. Salpetersäure auf 100 Tle. Schwefel (oder 200 Kies) pro Kubikmeter 8 dis 9 kg 53° Säure machen, bei breiten Kamsmern u. s. w. aber nur 5 dis 6 kg. Er legt bei Indetriedsetzung neuer Systeme das größte Gewicht auf diese Regulierung des Gesamtsalpeters. Bergl. auch die Angaben von Davis S. 410.

Temperatur ber Rammern.

In jeder Schwefelfaurefabrit ift die Rammertemperatur der Gegenstand fortwährender Beobachtung des Betriebsführers und es wird allgemein als feststehend angesehen, daß ein regelmäßiger und sparsamer Betrieb innig damit zusammenhängt, die Temperatur auf einer bestimmten Bobe zu erhalten, welche nicht nur in verschiedenen Teilen besselben Systems eine andere ist, sondern auch filr die analogen Teile verschiedener Systeme bedeutend variieren kann, welche aber für gleiche Stellen immer so gleichmäßig und konstant wie möglich gehalten werden sollte. Allerdings gibt es große Unterschiede in ber Sorgfalt, mit ber die Temperaturbeobachtungen angestellt werden. In Deutschland sind schon seit vielen Jahren Thermometer an verschiedenen Stellen ber Rammern angebracht worden, meist in der Nähe der Tropftische (S. 444), und ihre Ablesungen werden regelmäßig notiert. In Frankreich und besonders in England ift dies viel weniger ber Fall gewesen; selbst in großen und sonft gut geleiteten Fabriken fand man zuweilen gar teine Kammerthermometer und hielt es noch in neueren Zeiten für genulgend, die Temperatur ber Kammern durch Befühlen des Bleies mit der Hand zu probieren. Es ist kaum nötig, zu fagen, daß ein solches Berfahren durchaus unrichtig ift, und daß die kleinen Roften und Mühe ber Anbringung und Beobachtung von Thermometern nie gescheut werden sollten. Dies hat gar nichts mit der Frage zu tun, ob eine gewisse Temperatur die der Theorie nach beste für die Schwefelsäurefabrikation ift ober nicht, und ob diese als Ursache ober als Wirkung eines vorteilhaften Rammerbetriebes anzusehen ift; benn es besteht keine Meinungsverschiebenheit darüber, daß alle Ursachen, welche einen fehlerhaften Prozeß zur Folge haben, entweder direkt oder indirekt die Rammertemperatur beeinflussen, und daß die Beobachtung der letteren mithin eines der wichtigsten Kennzeichen für die Betriebsführung bilbet.

Bedeutende Meinungsverschiedenheiten bestehen über die Frage, welches die beste Temperatur für den Kammerprozeß sei; aber über einige allgemeine Tat-

sachen besteht tein Zweisel. So nimmt immer die Temperatur der einzelnen Kammern von vorn nach hinten, und natürlich noch mehr die der hinteren Kammern gegenüber den vorderen ab. Aber alle diese Unterschiede sollen freilich bei richtigem Gange konstant bleiben. Die vorderste erste Kammer wird meist so heiß sein, daß man nicht längere Zeit die Hand darauf halten kann, etwa 50 bis 65°C.; bei Abwesenheit von Kühlröhren, Gloverturm u. s. w. wird die Hige so groß sein, daß man sie gar nicht berühren kann, ohne sich zu verbrennen; freilich wird dann auch die Kammer nicht sehr lange dauern. Die zweite Kammer wird meistens außen Blutwärme oder nicht viel darüber zeigen; die Thermometer mit Kugel innerhalb derselben schwanten von 40 bis 60°. Die dritte Kammer, wenn sie die letzte ist, wird außen der Hand gegenüber sehr wenig, oft gar keine höhere Temperatur als die der äußeren Luft anzeigen; im Inneren schwankt sie von 40 bis 30° und darunter.

In der Außiger Fabrik zeigte im September die Borkammer 60°, die große Kammer am Anfang 45°, am Ende 43°, die erste Nachkammer 30°, die letzte (ohne allen Dampf) 20°. Zu Oker zeigten nach Bräuning die Borskammern im Winter zwischen 60 und 69°, die Hauptkammer im vorderen Teile 25 dis 31°, im hinteren Teile 19 dis 25°, die Nachkammern 0 dis 10° C.; im Sommer stellt sich die durchschnittliche Temperatur vorn um 10 bis 15°, hinten um 5 dis 10° höher.

In Stolberg (1902) beträgt die Temperatur im obersten Teile der Kammern im Sommer höchstens 70 bis 80°, im Winter 10 bis 15° weniger.

Zu Salindres wird die Hauptkammer im Sommer auf etwa 65°, im Winter auf 55° gehalten, entgegengesetzt der Behauptung von Favre (Monit. Scient. 1876, p. 272), wonach in Südfrankreich der Kammerprozeß bei 65° schon gestört sei. Allerdings ziehen viele tüchtige Betriebssührer es vor, die Hauptkammer möglichst zwischen 50 und 60° zu halten.

Rammern bestehenden Systeme, gespeist von einem Rohschwefelofen ohne Gloverturm, aber mit Abdampfpfannen für Säure (S. 237), wie folgt:

In der ersten Kammer, nahe an der Eintrittsstelle des Gases, 80 bis 90° C., je nach der Außentemperatur.

In der zweiten (der Haupt-) Kammer in der Mitte 50 bis 60%.

In der dritten im Sommer 10°, im Winter 20° über der Außentemperatur.

Die zahlreichen Beobachtungen von Crowber (Journ. Soc. Chem. Ind. 1891, p. 301) ergeben nichts Erhebliches.

Die Meinung von H. A. Smith, wonach die beste Temperatur näher an 100° liegen würde, basiert nicht auf tristigen Gründen, und wird wohl von sehr wenig Praktikern geteilt; im Gegenteil nimmt man allgemein an, daß so hohe Temperaturen dem Blei sehr schaden, und vermeidet sie deshalb sorgfältig. In Europa dürsten wohl 90 oder 95° die höchste irgendwo zu sindende Temperatur sein; in Amerika fand ich allerdings an einem Orte, wo Zinkblende gebrannt wurde, 110°, und behauptete man sogar, daß diese Kammer (natürzlich die erste des Systems) weniger als die letzte leide. Da aber dort nur

wenige Betriebsjahre vorlagen, so wird man diese Angabe nicht als abschließend annehmen können.

Als untere Temperaturgrenze betrachtet Schwarzenberg in der ersten Kammer eine Temperatur von 40 bis 50° C. und er führt als Gründe bafür an, daß die Menge Wasser, welche zur Bildung von SO4H2 und 3 HaO erforberlich ift, sonft nicht im bampfförmigen Bustande erhalten werben würde, sondern durch seine Rondensation verdunnte Schwefelsäure entstehen und dabei Salpeterfäure verdichtet, also für den Prozeß nuglos werden würde. In Übereinstimmung damit habe man auch gefunden, daß beim Beginn bes Betriebes einer Schwefelfaurefabrit der Prozeg bei falter Witterung langsamer in regelmäßigen Gang kommt als bei warmer, und daß bei bebeutender Abfühlung der Bleitammern, infolge von talter Witterung ober von Störungen des Prozesses, die produzierte Schwefelsäure schwächer wird und Salpetersäure aufnimmt. In kalten Klimaten fei beshalb im Winter ber relative Berbrauch an Salpeterfäure größer als im Sommer. Diese Behauptung von Schwarzenberg kann ich aber weber aus eigener Erfahrung bestätigen, noch habe ich fie von anderen sehr erfahrenen Praktikern bestätigen hören. Wenn die Temperatur ber Rammer nicht gerade so weit finkt, daß Gis in ihr entsteht (wie es bei Nachtammern ohne Dampf vorkommen fann), so tann man keinen Mehrverbrauch an Salpeter im Winter konstatieren. Im Gegenteil habe ich in sämtlichen guten Fabriken, welche ich besucht habe, es bestätigt gefunden, daß man im Winter regelmäßig weniger Galpeter als im Sommer braucht, und daß man überhaupt in der fälteren Jahreszeit beffer arbeitet.

Wir haben auch gesehen (S. 471), daß es ein Irrtum ist, wenn man annimmt, es sei die Hauptmenge des Wassers als wirklicher Dampf in der Kammer vorhanden.

Ein sehr merkwürdiger Fall ist in Freiberg vorhanden, wo die Abkühlung der Röstgase behufs Verdichtung der arsenigen Säure so weit getrieben wird, daß die Temperatur der Gase auf diesenige der äußeren Luft sinkt und im Winter die Gase oft mit 0° in die Kammern kommen. Trothem bemerkt man keinen Nachteil davon und wendet keine besonderen Vorrichtungen oder Maßregeln an; in der ersten Kammer steigt die Temperatur bald auf 60° und darliber.

Andererseits kann man nicht bezweiseln, daß es jedenfalls eine obere Grenze gibt, über welche die Kammertemperatur nicht gehen sollte. Wir haben im 3. Kapitel (S. 197) gesehen, daß bei manchen Gasmischungen eine vershältnismäßig geringe Temperaturzunahme, von 70 auf 80°, hinreicht, um die Orydation von NO zu N2O2 in eine Reduktion von N2O3 zu NO umzusvandeln. Leider kennen wir disher die Bedingungen des Prozesses noch nicht genau genug, um die obere Grenze der Kammertemperatur irgendwie näher priori seststellen zu können.

Unter normalen Umständen wird die Temperatur der ersten (Haupt-) Kammer ein direktes Verhältnis zu der dem System aufgebürdeten Arbeit haben. Während bei dem gewöhnlich gegebenen Kammerraume von 1,2 obm pro Kilogramm Schwefel die Normaltemperatur, wie oben erwähnt, gleich 50 bis 60° ober höchstens 65° gesetzt werden kann, steigt sie bei Intensivproduktion (0,9 bis 0,75 cbm Kammerraum) auf 80° beim Eintritt und später auf 90 bis 95°; selbst beim Austritt steht sie dann noch 15 bis 20° über derjenigen der äußeren Luft.

Die Kammertemperatur wird durch verschiedene Ursachen beeinslußt. Sie wird erhöht durch die Hitze der Röstgase, durch die eingeführten Basserdampses und (in viel höherem Verhältnisse) durch die chemischen Reaktionen dek Säurebildungsprozesses; in wärmeren Ländern und bei unbeschützten Kammern auch durch die Sonnenwärme (Insolation). Ein Teil dieser Bärme wird wieder entzogen durch Ausstrahlung von den dünnen und gut leitenden Bleirwänden, durch die in den Austrittsgasen und die in der abgelassenen Säure enthaltene Wärme. Der Verlust durch Ausstrahlung wird je nach der Jahreszeit, dem Winde u. s. w. wechseln, aber natürlich weit weniger dei in Gedäuden eingeschlossenen, als bei dem Wetter ausgesetzten Kammern. Da für einen gezgebenen Zeitpunkt sowohl dieser Einsluß als auch die Zusuhr von Wärme durch die Köstgase und der Versust daran durch die Austrittsgase und die abzgelassene Säure nur wenig schwanten, so wird die innere Temperatur sass gelassen von der Intensität der chemischen Reaktionen abhängen (vergl. S. 627 und 630).

Benker (Mitt. von 1902) verwendet stets zwei Thermometer, das eint durch die Kammerwand ins Innere gehend, das andere außen freihängend, um den Unterschied zwischen innerer und äußerer Temperatur zu beobachten. It ein solches Baar befindet sich am Ansange der ersten Kammer und in der Mitte der letzten Kammer. Ie größer der Temperaturunterschied des ersten, und je kleiner er beim letzten Paare ist, desto besser arbeitet der Apparat. Sinkt die Temperatur vorn, so steigt sie stets hinten, so daß die Summe der beiden Disserenzen stets ziemlich gleich hoch bleibt. Bei einem hinteren Temperaturunterschied von etwa 10° ist der Gang ausgezeichnet; 18 bis 20° Unterschied an dieser Stelle sollten nie überschritten werden. — Ich möchte in der Tat dieses System der Doppelthermometer sehr empsehlen, wobei als Bertriedsnotiz nicht die absolute Kammertemperatur, sondern der Unterschied zwischen dieser und der Außentemperatur gilt.

Die eben erwähnten Tatsachen beweisen an und für sich den schon früher aufgestellten Sat, daß häufige Temperaturbeobachtungen von großer Wichtigkeit für die richtige Führung des Kammerbetriedes sind. Obwohl die Temperaturen der einzelnen Teile des Apparates in verschiedenen Fabriken sehr voneinander abweichen, so sind sie doch in einem und demselben Kammersysteme bei regelmäßigem Betriede fast konstant, und gerade aus diesem Grunde ist ein irgend erhebliches Fallen oder Steigen des Thermometers, etwa um 5°, ein sicheres Zeichen, daß irgend etwas nicht in Ordnung ist und nachgesehen werden sollte. Dieses Anzeichen ist um so wertvoller, als es augenblicklich bemerkt wird, ohne Analysen oder Zeitverlust zu beanspruchen, und jedem Arbeiter ohne Hilse eines Chemikers zu Gebote steht.

Eine der am gründlichsten durchgeführten Untersuchungen der Temperaturen an verschiedenen Stellen eines Rammerspstems ist in der Fabrik ju

Ütison von Lunge und Naef gemacht worden (Chem. Ind. 1884, S. 17). Jeden Tag wurden drei Ablesungen gemacht, und im Folgenden sind die Durchsschnittsergebnisse angesührt, sowohl (A.) für schwachen Gang (Einsat 4400 kg Pyrit für 3650 cbm Kammerraum, oder 1,8 cbm pro Kilogramm Schwefel), als auch (B.) für starten Gang (Einsat 6000 kg Pyrit oder 1,3 cbm Kammerraum). Auch ist die Stärte der neben den Thermometern ausgesennen Tropssänren angegeben. Die äußersten Schwankungen der hier nur im Durchschnitt gegebenen Temperaturen betrugen nur 3 bis 4°. Die äußere Lustemperatur schwankte viel mehr, nämlich von 3 bis 17° bei der 14 tägigen Bersuchsreihe A., und von 5 bis 20° bei der 10 tägigen Versuchsreihe B.; aber dies beeinssuste nur die letzte Kammer. Alle Kammern waren gleich breit und hoch $(7,1 \times 7,0 \text{ m})$, aber die Länge der ersten Kammer betrug 42 m, der zweiten Kammer 20 m, der dritten Kammer 11 m.

	i,	A. jer Gang	B. Starker Gang		
	Tempe= ratur	Säure Grade B.	Tempe= ratur	Säure Grade B	
Rohr vom Gloverturm tommend	65°	_	75°	_	
Borderwand der erften Rammer unten .	60	55	69	55	
Mitte ber erften Rammerlangwand oben	6 0	52	71	53	
" " " " mitten	61,8		73		
" " " unten	64,5	53	76	53	
Rohr zwischen erster und zweiter Rammer	45	54	57	<u> </u>	
Bweite Rammer unten	32	53	41	53	
Rohr zwischen zweiter und dritter Rammer	27	_	35	54	
Dritte Rammer	1 19	53	24	53	
Äufere Luft	9	i	12	_	

Hiernach bestand ein Unterschied von 9 bis 12° in der Temperatur zwischen schwachem und startem Sange. Sehr deutlich wurde sie durch die Menge der Salpetergase beeinflußt; bei start gefürdter Kammer war sie im vorderen Teile sehr hoch, hinten niedriger, während bei blasser Kammer der Unterschied geringer war, indem die Reaktion sich gleichmäßiger über die Kammer verteilte. Oben in der Kammer sind die Sase um 4 bis 5° wärmer als unten, aber die Gasanalyse zeigte, daß die wärmeren Gase nicht reicher an SO2 und O als die kälteren waren.

Weitere Versuche wurden über die Abkühlung durch die Kammerwände gemacht. Folgendes sind die Durchschnitte von siebentägigen Beobachtungen in Entfernungen von 25, 10 und 5 cm von der Kammerwand, bei einer äußeren Durchschnittstemperatur von 19°.

										Entfernung v. d. Rammerwa				
										25 cm	10 cm	5 cm		
Rohr von	a Glove	rturm fo	mmend			•	•		•	78°				
Borderwa										72	71•	69°		
Mitte der		•								74	73	70		
		•	mitt							76	75	73		
		••	obei	t .				•		80	79	77		
Zweite R	ammer								•	52	51	50		
Dritte	•	• • •		• •	•	•	•	•	•	33	33	. 33		

Bei einer Lufttemperatur von 19° betrug daher die Abkühlung zwischen 5 und 10 cm von der Kammerwand nur 2°, zwischen 10 bis 25 cm nur 1° Bei niedrigen Außentemperaturen würde die Abkühlung natürlich etwas stärke sein. Größere Unterschiede fanden sich, als folgende Beobachtungen im Zentrum (d. h. der Mittellinie der Länge nach) der Kammer gemacht wurden, inden man durch die Kammerdecke ein Maximumthermometer mittels eines Drahtes herabließ und an den übrigen Stellen vorher ablas. Die Tabelle gibt di Durchschnitte von 10 Beobachtungen, bei einer äußeren Durchschnittstemperatur von 18°.

Rohr	mod	Glor	ert	urm	to	mm	end .		•	•	•	•	•	73°
Borbe	rwa	nd der	er	sten	Ra	ımn	ier .	•			•	•	•	69
Mitte	ber	Länge	8wa	nd,	25	cm	nod	ber	Wan	ib,	un	ten	•	70
"	"	_	**		2 5	; ;	**	**	"		mi	tter	t	72
"	"		"		25	"	"	"	"		ob	en	•	76
"	"		,,		30	ntr	unı b	er K	tamm	et,	m	rten	l	75
"	"		"			"		**	"		m	itteı	ı	78
"	,,		"			"		"	**		da	en	•	80
Biveit	e R c	ammei	: .	•		•		•			•	•	•	50
Dritte	:	"	•	•	•	•	• .		• •	•	•	•	•	29

Dies zeigt einen Unterschied von 5° zwischen der Mittellinie und eine: 25 cm von der Seitenwand entfernten Stelle, so daß 8° zwischen der Mittellinie und der Wand herauskommen. Hiernach scheint es, daß der warme Gasstrom in der Mittellinie weniger schnell als an den Wänden sortschreitet, und dies stimmt mit der Tatsache, daß im Zentrum der Prozentgehalt an SO2 und O größer, die Reaktion also weniger sortgeschritten ist, als nahe an den Seitenwänden in demselben Duerschnitt der Kammer. Dies würde sowohl zu der unten zu erwähnenden Theorie von Abraham, wonach die Gase sich in einer Spirallinie sortbewegen, als auch zu derzenigen von Sorel stimmen, wie wir weiten unten sehen werden.

Die erwähnten Beobachtungen zeigen deutlich, daß die chemischen Realtionen eine Temperaturerhöhung hervorbringen, da die Wärme der Sase in der Mitte der ersten Kammer nahe an der Decke selbst diejenige der vom Gloverturm kommenden Gase übersteigt, trotz der kühlenden Wirkung der Luft an jener 22,5 m von der Borwand besindlichen Beobachtungsstelle. Dies wird durch spezielle Beobachtungen in dem ersten Teil der Kammer bestätigt, wo die Sänrebildung am lebhaftesten ist:

						unten	mitten	oben
10 m	pon	ber	Vorderwand	•	•	80,50	830	810
20	**		**			75.0	7 8	80

Ein besonderes Interesse gewähren auch die Beobachtungen, welche angestellt wurden, um zu ermitteln, welches die Wirkung der Speisung der Kammern mit Wasserdampf und zerstäubtem Wasser sei.

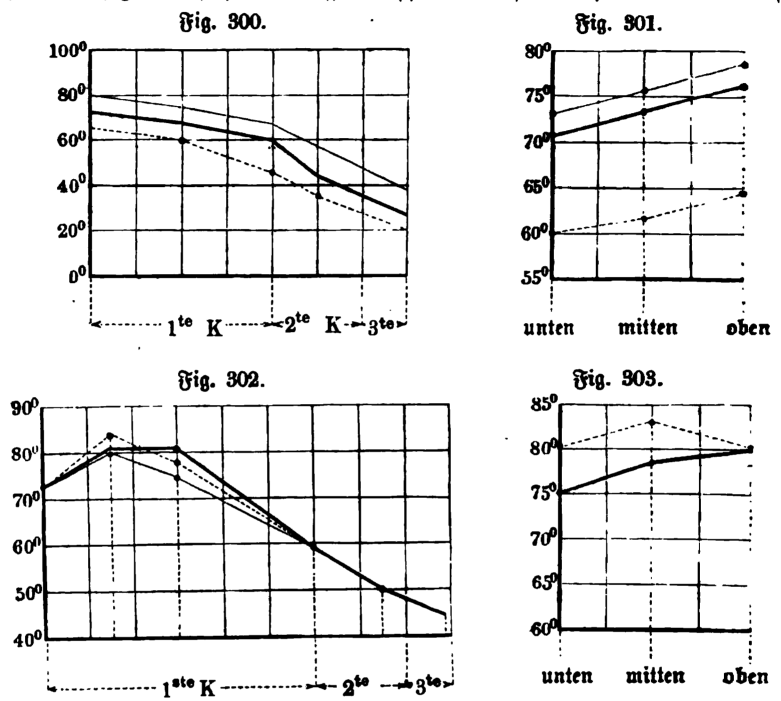
	Dampf Grad	Wasserdamps Grad
Außentemperatur	12	24
Rohr vom Gloverturm	69	73
Erste Rammer, unten	71	73
" " mitten	73	75
, oben		78
Rohr von der ersten zur zweiten Kammer	57	68
Zweite Rammer	41	53
Rohr von der zweiten zur dritten Kammer	13	47
Dritte R ammer	24	31

Bei den Versuchen mit zerstäubtem Wasser war allerdings die äußere Temperatur 12° höher, als bei denen mit Dampf; aber wir haben oben gesiehen, daß dies besonders auf die erste Kammer nur wenig Einsluß hat, und wir dürfen daher schließen, daß kein merklicher Temperaturunterschied zwischen der Anwendung von Dampf und zerstäubtem Wasser besteht. Alles dies bestätigt den überwiegenden Einsluß der chemischen Reaktionen.

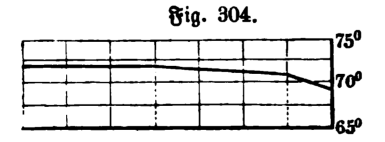
Die Kurven Fig. 300 bis 304 (a. f. S.) versinnlichen die oben gegebenen Beobachtungen, wobei die Längen der Kammern annähernd wiedergegeben sind. In Fig. 300 bedeutet die dicke Linie die Temperaturkurve für normalen Gang (bei 1,3 obm Kammerraum) bei 12° Außentemperatur; die punktierte Linie schwachen Gang (1,8 obm) bei 9° Außentemperatur; die obere schwache Linie Speisung mit zerstäubtem Wasser bei 24° Außentemperatur. Fig. 301 zeigt die in derselben Beobachtungsreihe ermittelten Temperaturen sür einen und denselben Duerschnitt unten, mitten und oben, wobei die Linien dieselbe Bedeutung wie in der vorigen Figur haben. Fig. 302 gibt die Temperaturkurven nach der Längsachse der Kammern, wobei die punktierte Linie die mittlere, die dünne die untere und die dicke die obere Beobachtungsstelle bezeichnet. Hier sieht man sehr klar, wie die Temperatur durch die chemischen Reaktionen erhöht wird; unten und in der Mitte fängt sie im zweiten Biertel der ersten Kammer an zu fallen, aber oben bleibt sie die zur halben Länge aus ihrer Höhe. Fig. 303 zeigt die Temperaturen aus verschiedenen Höhen in der Mittellinie

der ersten Kammer, die ditnne Linie 10 m, die dicke 20 m von der Borderwand entfernt. Fig. 304 zeigt das Steigen der Temperatur von außen nach iunen (Abkühlung durch die Wände).

Eschellmann (Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 135) hat den verhältnismäßigen Einfluß von Wasserbampf und Salpeter auf die Rammertempe-



ratur zahlenmäßig geprüft. Wenn man die Tropfsäure der ersten Kammer = 57°B. annimmt, so entspricht dies der Verbindung: H₂SO₄, 2 H₂C (Mol. = 134) oder einer Entwickelung von 53 480 + 9418 = 62 898 W.-E.



für 134 g dieser Säure. Die 54 g Wasserdampf von 125°C., welche zur Bildung von H₂SO₄, 2 H₂O erforderlich sind, entsprechen 34809 W. = E. Wir wollen nun annehmen, daß mehr Dampf zugeführt wird, und wir nehmen

einen äußersten Fall an, nämlich die Bildung von H_2SO_4 , $3H_2O$. Dies bedeutet weitere 18g Wasserdampf von $125^o = 11603$ W.-E., während die Reaktion: H_2SO_4 , $2H_2O + H_2O$ noch 1729 W.-E. entwickelt. Wir müssen jedoch von den obigen 34809 W.-E. die einer Kammertemperatur von 50° entsprechende Wärmemenge von 50,087 W.-E. für jedes Gramm Wasser, welches in dem Produkt zurückleibt, also 2704, abziehen, und gelangen nun zu solgenden Zahlen. Die Bildung von

```
H_2SO_4, 2H_2O gibt and 62898 + 32105 = 95003 \ \mathbb{W}. \sqrt{\mathbb{E}}. H_2SO_4, 3H_2O , , 95003 + 10702 + 1729 = 107434 \ \mathbb{W}. \sqrt{\mathbb{E}}.
```

Nimmt man an, daß das in die Kammer eintretende Gas 6 Vol. SO_2 in 100 Gas enthalte, so hat man im ersten Falle 3×6 Vol. H_2O eingeführt und das Gesamtvolum auf 118 erhöht, im zweiten Falle 4×6 Vol. H_2O = 124 Gesamtvolum. Wir haben daher

Nehmen wir nun die Kammertemperatur = 500, die Außeutemperatur = 15° an, so muß der Unterschied von 35° durch obige Reaktion hervorgebracht werden. Das Berhältnis 805:867 = 35:37,6 zeigt uns, daß die Einführung eines fo großen Dampfüberschusses, daß bas Baffer in ber Schwefelfäure um ein ganges Molekul vermehrt wird (und die Tropffäure von 57 auf 51°B. sinkt), nur einen Unterschied von 2,6° in der Kammertemperatur macht. Die Maximalschwankungen, welche durch Wechsel in der außeren Temperatur hervorgebracht werben, selbst im Sommer, wo sie am größten find, fand man nie über 50 steigend. — Andererseits wurden von ihm folgende Bemerkungen über ben Einfluß ber Salpeterzufuhr auf die Rammertemperatur gemacht. Zwei Rammersysteme, welche fast gleiche Mengen von Phrit brannten, erhielten ihren Salpeter ausschließlich in Form von Nitrose aus ben Gan-Lussacturmen, und daher in kontinuierlicher Weise, während aller frischer Salpeter in einem britten größeren System durch zweistundige Beschickung eines Salpeterofens mit festem Nitrat eingeführt murbe. Die beiden fleineren Spfteme zeigen keine größeren Temperaturschwankungen, als die von der äußeren Luft veranlaßten, nämlich von 50 bis zu 530; aber das große System zeigt eine regelmäßige Schwankung von 48 auf 68°, wobei die niedrigste Temperatur unmittelbar vor dem Einsetzen von frischem Salpeter auftritt, wenn bie erste Rammer am ichwächsten mit Salpeter versehen ist, und die Temperatur nach dem Einsetzen von Salpeter langsam ansteigt. Die Thermometer waren bei einer Entfernung von 6,6 m vom Gaseintrittsrohr eingesett; die Temperatur des Gases vom Eintritt war 35°. Die Berschiebenheit zwischen dem kleinen, kontinuierlich mit Sal= peter gespeisten und bem großen, intermittierend gespeisten Systeme fann teiner anderen Ursache zugeschrieben werden, als eben der Art der Speisung mit Diese wurde endgiltig burch einen Bersuch erwiesen, bei bem ein Einsat von Salpeter ausgelaffen wurde, so daß das betreffende Rammersnstem nur noch mit ein wenig Nitrofe im Gloverturm, etwa einem Funftel der richtigen Menge von Salpeter, gespeist wurde. Hier stieg die Temperatur der mit 35° eintretenden Gase nur auf 41°; die Konzentration der Tropfsäuren fant fehr rasch, eine Menge Schwefligsäure entwich aus ben Gan-Lussacturmen und der Kammergang wurde ganz unregelmäßig, bis nicht nur der fehlende Einsat von Salpeter nachgeholt, sondern noch ein weiterer Busat zum Erfat bes in Stidorybul verwandelten gemacht worben war. - Efchellmanns Bersuche sprechen sehr für die kontinentale Methode ber Speisung der Kammern mit Salpeterfäure.

Sorel (Zeitschr. f. angew. Chem. 1889, S. 271) sindet zwischen der Temperatur an der Borderwand und Hinterwand der Kammer, 1,5 m über dem Boden gemessen, nur einen Unterschied von 2°, was dadurch erklärt wird, daß die durch die chemischen Reaktionen entwicklte Wärme den Gasen nur langsam durch Ausstrahlung von den Wänden entzogen wird. Der Raum zu nächst an den Wänden ist natürlich am wenigsten warm (vergl. S. 627); von hier nach dem Inneren der Kammer zu steigt die Temperatur schnell an und erreicht in vielen Fällen ein Maximum in einer Entsernung von 10 bis 15 cm von der Wand; hierauf sinkt sie zuerst und steigt dann wieder langsam gegen die Kammermitte zu an. Leider wurden nicht sehr viele Beobachtungen angestellt; wir sühren hier diesenige Reihe an, welche am vollständigsten ist, wodei nach Sorels eigener Bemerkung die Temperatur insolge der Sommerhise außerordentlich hoch war:

Dic	ht :	an be	er B l	eiwand	•	•	•	•	•	78,5 bis 79,7°
2	cm	von	ber	"		•		•	•	84,0
4	"	"	"	"		•		•	•	91,0
6	"	"	"	"	•	•	•	•	•	95,25
8	"	"	"	"	•	•	•	•	•	95,25
10	"	"	"	"	•	•	•	•	•	98,3
12	"	,,	"	,,		•		•	•	97,3

Sorel glaubt, daß diese Temperaturunterschiede sehr für Abrahame Theorie über den Weg der Gase in der Kammer sprechen (s. u.); auch macht er einen wichtigen Gebrauch davon in seiner eigenen Theorie der Schwefelsäure bildung.

Wir muffen noch eine abnorme, zuweilen beobachtete Erscheinung er wähnen, nämlich ein schnelles Sinken ber Temperatur ber ersten Rammer während diejenige der letten Kammer weit über die normale Höhe fleigt. Dies geht stets Hand in Hand damit, daß die Farbe der Gase blaffer wird, zuers vorn, dann auch hinten, so daß selbst die lette Rammer ganz grau werden fann Bu gleicher Zeit konbensiert sich eine Menge Flussigkeit an ben Glasglocken ober Laternen. Schließlich kann die hinten unorydiert fortgeheude Menge von Schwefelbioryd so hoch steigen, daß die Nitrose im Gay-Lussacturm denitrier: wird und das entweichende Stickoryd beim Zusammentreffen mit der äußerer Luft dide rote Wolken bildet. Dieser Zustand wird durch alle Ursachen bervorgebracht, welche ben normalen Prozeg stören, also Mangel an Salpeter. Mangel ober Überschuß an Dampf ober Luft; alle biese wirken bahin, daß der Prozeß zurückgehalten wird, so daß die erste Kammer zu wenig, und die lepte zu viel Arbeit verrichtet. Eine Untersuchung der Zusammensetzung der Gaic beim Eintritt und Austritt, der Stärke und des Salpetergehalts der Tropffäuren u. s. w. wird dahin führen, die Ursache der "Arankheit" zu lokalisieren und das richtige Gegenmittel anzuwenden. Meist muß neben allen anderen Mitteln eine frische Dosis Salpeter gegeben werden, um die Temperatur der ersten Rammer hinauf und diejenige ber letten Rammer hinab zu bringen, das heißt, das Maximum der Produktion auf seinen richtigen Plat in dem erfter

Teile des Systems zu verlegen. Wenn es nicht möglich ist, eine genügende Menge von frischem Salpeter in die Kammer hineinzubringen, so muß man die Pyritösen zurückhalten, um den Betrag von Schweseldioryd in der Kammersatmosphäre zu verringern. Auf alle Fälle sind die Anzeigen des Thermometers in der letzten Kammer sehr wichtig; wenn es über den normalen Punkt ansteigt, so ist das Berhältnis des Schweseldioryds zu den Salpetergasen und dem Wasserdamps sicher unrichtig, und Abhilse sollte sosort erfolgen, ehe das Übel überhand nimmt.

Tiefe ber Gaureschicht.

Es ift ein allgemeiner Glaube der Praktiker, daß die Tiefe der Säures schicht am Boben der Rammer die Bollftändigkeit und Regelmäßigkeit des Kammerprozesses beeinflußt. Nach ihrer Meinung wird das beste Ausbringen und der regelmäßigste Betrieb nur dann erzielt, wenn eine gehörig tiefe Säureschicht, sage 22 cm, in der Rammer steht. Im Gegensat bazu leugnet ein erfahrener Säurefabrikant, G. Delplace, durchaus den angeblichen Borteil einer tiefen Säureschicht. Er mußte einmal eine Kammer (mit am Boben angelöteten Seitenwänden) ohne alle Säure in Betrieb fegen; man konnte bie Tropfen beim Hinabfallen auf bas Blei platschern hören. Tropbem war bas Ausbringen und der Salpeterverbrauch (1 Il. Na NOs auf 3 H2 SO4) so gunftig wie in jedem anderen Falle. Man darf auch nicht übersehen, daß eine große Tiefe der Säureschicht ben nutbaren Kammerraum verringert. 3da teile die Ansicht, wonach es für die Regelmäßigkeit des Kammerbetriebs von Wichtigkeit ift, daß stets eine ziemlich tiefe Säureschicht am Boben ber Rammer bleibe, aus bem Grunde, daß diese Schicht als Regulator für die Schwankungen in der Stärke und dem (bamit ja auch direkt in Zusammenhang stehenden) Salpetergehalt ber Säure bient. Diese Ansicht wird volltommen bestätigt burch Beobachtungen, welche ber erfte ber englischen Regierungeinspettoren, Carpenter, im 30. Alkali-Report, p. 65 mitteilt. In einer Fabrit, wo man der Kammer den Salpeter größtenteils in Form von Nitrierabfallfäure von der Nitrotoluolfabrikation zuführt, bildet sich auf der Kammersäure ein Häutchen von Nitrotoluol, und diese Abschließung gegenüber ber Rammeratmosphäre bewirft genau dieselbe Unregelmäßigkeit im Rammerbetriebe, wie eine zn geringe Säureschicht. Die lettere wird jedenfalls wesentlich als Regulator für ben "Salpeter" bienen.

Auch die Erfahrungen in den Fabriken der Rhenania (1902) gehen ganz nach dieser Richtung.

Unregelmäßiger Betrieb. Salpeterverlufte.

Nachdem wir bisher die Bedingungen des normalen Kammerprozesses festgestellt haben, müssen wir auch untersuchen, wie der Prozes unregelem äßig, d. h. fehlerhaft werden kann, was stets zu Verlusten sowohl an Salpeter als an Schwefel führen muß.

Zuweilen erscheint "freies" Stickstoffperoxyb1) (Untersalpeterfaure) in ber letten Rammer (nie vorher). Lunge und Raef (Chem. 3nd. 1884, S. 8) haben gezeigt, daß dies nur dann eintritt, wenn die Zufuhr von Salpeter übermäßig start ift, ganz unabhängig von dem größeren ober geringeren Überschusse von Sauerstoff, von welchem immer weit mehr als nötig vorhanden ift. In diesem Falle ist die Bildung von Schwefelsäure vor der richtigen Zeit schon zu Ende; in ber letten Kammer ift fast gar tein SO, mehr und bae N2 O8, welches nun nicht mehr burch die Reaktion 1. aufgenommen werben tann, diffoziiert sich allmählich zu NO und N2O4, worauf sich bas erstere ebenfalls zu NaO4 orybiert. Wenn letteres die Bobenfäure berührt, löft es sich in dieser auf und bildet nitrose Säure und Salpetersäure. N2O4 geht aber mit dem übrig gelassenen N2O8 in den Gay-Lussacturm; da aber der Raum dieses Turmes nur auf normale Beauspruchung berechnet ift, so kann er nicht mehr alle Salpetergase zurückhalten und entläßt einen Teil berselben in Form von roten Dämpfen in die Luft, wodurch ein entsprechender Salpeterverluft entsteht.

Retter (Zeitschr. f. angew. Chem. 1891, S. 10) konnte bei seinen recht genauen Untersuchungen an einem Einkammerspsteme selbst am Ende desselben unter keinen Bedingungen freies N₂O₄ nachweisen, und schließt daraus, daß die zu dessen Bildung führenden Ausnahmsbedingungen bei einem Einkammerssysteme überhaupt gar nicht zu erreichen sind.

Weit ernstere Folgen hat ein Mangel an Salpeter. In diesem Falle ist die Schwefelsäurebildung zu langsam und es ist zu viel SO, in dem hinteren Teile der Kammern, wodurch eine Denitrierung der SO3 NH am unrechten Orte stattfindet. Es bilbet sich viel NO; bie Rammern werden hellgelb ober in extremen Fällen grau, und die Temperatur ift entweder höher ober niedriger, als für diesen Punkt normal ist. Infolge bes relativen Wasserüberschusses wird die Bildung des Zwischenproduktes SO, NH bedeutend erschwert; das NO bildet jett mit Sauerstoff und Wasser Salpetersänre, die auf den Boben sinkt, sich unverändert in der Rammersaure löft und somit dem Rammerprozeß entzogen wird. Solche Säure zeigt nicht "Salpeter" im Sinne des Praktikers; d. h. sie gibt beim Zusat von Wasser keine gelben Dampfe, weil sie wenig SO, NH enthält; babei kann sie aber so viel Salpeterfaure enthalten, daß das Kammerblei erheblich angegriffen wird. Das Stickorph. welches in den Gan-Luffacturm übergeht, wird dort von der Schwefelfaure nicht aufgenommen, ba infolge ber großen Menge von verdunnendem Stickftoff feine Wirkung auf SO2 und O eintritt, und oben entweichen sowohl NO als SO2, also ein doppelter Berluft. Gine britte Berluftquelle ift die Bildung von Stickorydul, N2O, für welche die Bedingungen nunmehr in viel höherem Grade als bei normalem Betriebe bestehen (siehe unten). Alles dies führt sofort zu einem schlechten Ausbringen an Schwefelsäure und großem Salpeterverluft,

¹⁾ Bergl. S. 643 und 671 darüber, was wir unter "freiem" Stickstoffperoxyd verstehen, nämlich die über das Berhältnis NO + NO, hinausgehende Menge von NO,

und da dies sofort auf den Kammerprozeß zurückwirkt, indem der Arbeitsvorrat von Sauerstoffüberträgern sich mit fortschreitender Geschwindigkeit vermindert, so ist es nicht zu verwundern, daß der Zustaud der Kammern immer schlechter wird. Jeder Praktiker wußte längst, und Eschellmann hat darauf im einzeln hingewiesen (Journ. Soc. Chom. Ind. 1884, p. 136, vergl. S. 631), daß man, wenn es aus irgend welcher Ursache an Salpeter gesehlt hat, den mehrfachen Betrag des ursprünglich sehlenden oder "ersparten" Salpeters einsühren muß, um die "Arankheit" der Kammern, wie manche es nennen, wieder zu heilen.

Ein anderer Weg, auf dem Salpeter verloren gehen kann, ist die Bildung von Stickorydul, N2O. Wir haben im 3. Kapitel (S. 185; vergl. auch S. 547 u. 613) gesehen, daß diese eintreten kann, wenn NO (oder N2O2) mit S2O in Segenwart von Wasser oder sehr verdünnter Schwefelsäure zusammentrifft. Die Reaktion kann dann wie folgt vor sich gehen:

$$SO_2 + 2NO + H_2O = H_2SO_4 + N_2O$$
.

Es ist nicht unmöglich, daß unter ganz besonders ungünstigen Umständen die Reduktion sogar dis zur Bildung von elementarem Sticktoff oder von Ammoniak fortschreiten kann; aber dies tritt augenscheinlich nur ganz ausnahmsweise und in ganz und gar unwesentlicher Menge ein, während die meisten Chemiker annehmen, daß sich Stickoppdul selbst bei normalem Betriebe an den Stellen bildet, wo Wasser und Schwefeldioryd in lokalem Überschusse sind. Ein positiver Beweis hiersür durch Nachweisung der Gegenwart von N2O in Kammergasen ist noch nicht gegeben worden; in der Tat würden dies die uns bisher zu Gebote stehenden analytischen Methoden bei so geringen Mengen kaum zulassen.

Unleugbar ift in teinem Falle die Wiedergewinnung der bei der Schwefelfäurefabritation betätigten Stidftoffornbe vollständig. Selbst mit den besten Salpetergasaufhaltern und Denitrierungsapparaten und bei ber bestmöglichen Betriebsführung ist der Berlust niemals unter 2 Tln. Na NO3 auf 100 Tle. verbrannten Schwefel, meist aber barüber; ber gewöhnliche heutige Durchschnittsverlust dürfte näher an 3 Tln. Salpeter sein. Die Quellen dieses Sals peterverlustes sind verschiedene, und lassen sich in mechanische und chemische unterscheiben. Mechanische Berlufte entstehen burch unvollständige Abforption von N2 O3 ober N2 O4 in dem Gay-Luffacturme, durch den regelmäßigen geringen Salpetergehalt aller dem Prozeg zum Gebranch ober Bertauf entzogenen Schwefelfaure und burch zufällige Lede aus ben Arbeitsturen, Rammern u. s. w. Chemische Berlufte werden verursacht durch die Reduftion der Sticksofforyde unter den Zustand hinab, in dem sie wieder orydiert oder im Gan - Lussacturme absorbiert werden können. Meift schreibt man diesen chemischen Berlust einer Reduktion der Stickstoffornde bis auf den Zustand von Stickorybul ober selbst elementaren Stickstoff, nach Raschig auch auf den von Ammoniat zu; aber letteres findet sich nach Raschigs eigenen Angaben nur unter ganz außergewöhnlichen Umständen und braucht für gewöhnliche Fälle nicht in Betracht gezogen zu werben. Daß eine Reduktion zu NaO wirklich unter gewissen Umständen, nämlich bei Überschuß von SO, und Wasser, eintreten tann, ist von R. Weber und mir nachgewiesen worden (S. 185);

vermutlich treten diese Umstände bis zu einem gewissen Grade in jeder Bleifammer ein, aber überall eher als im Gloverturme, wo man eine Zeitlang gerade die Ursache solcher Berluste suchte (S. 565). Es ist indessen ganz und gar unsicher, in was für einem Berhältnisse zueinander die mechanischen und chemischen Berluste stehen, und die merkwurdigsten Meinungsverschiedenheiten bestehen in dieser Beziehung. Manche Chemiter behaupten, daß die mechanischen Berlufte, insbesondere die durch unvollkommene Absorption im Say-Luffacturme verursachten, weitaus die wichtigsten Berluftquellen von Salpeter seies (Lunge und Naef, Chem. Ind. 1884, S. 11; Benter, Gorel, Zeitschr. f. angew. Chem. 1889, S. 279; vergl. oben S. 554); andere find entgegengesetzter Meinung. Es scheint mir nuglos, diese Kontroverse ins einzelne zu verfolgen, da ein abschließender Beweis von keiner ber beiben Seiten gegeben worden ist, und wir wollen nur einige andere hierauf bezügliche Literaturangaben machen: Hurter, Davis, Jacton, Mactear, Cor und Lunge im 39. Bande ber "Chemical News" (S. 170, 193, 205, 215, 227, 232, 237, 249); Eichellmann (Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 134); Samburger (ebend. 1889, S. 167).

Es ist eine Tatsache, daß durch Bergrößerung der Gap-Luffacturme über das früher übliche Mag hinaus der Salpeterverlust erheblich vermindert werden tann, worauf an seinem Orte (S. 510 f.) hingewiesen worden ift. scheint, als ob die praktische Grenze in dieser Richtung schon erreicht worden fei, wenn die Gay-Luffacturme bei gewöhnlicher Koksfüllung einen Inhalt von 2 ober höchstens 3 Proz. des Kammerraumes haben. Eine weitere Zugabe von Absorptionsraum bewirft nur noch eine ganz unbedeutende Salpeter. ersparnis. Die Ursache hiervon ist jedenfalls die von Bailen (Journ. Soc. Chem. Ind. 1887, p. 92) erwähnte, daß nämlich der Löslichkeitskoeffizient von N. O. in Schwefelfaure burch die enorme Berdunnung mit Sauerftoff und Stidstoff in den Austrittsgasen entsprechend fark verringert wird, weshalb eine absolut vollständige Absorption des N2O3 ein Ding der Unmöglichkeit ift. Auch hat Sorel (a. a. D.) durch Beobachtung und Rechnung in ähnlicher Weise gefunden, daß in einem speziellen Falle die Austrittsgase notwendiger: weise Salpetrigfäure im Betrage von 3,09 Proz. Na NOs auf ben Schwefel mit fortnehmen mußten, b. h. mehr als die am besten arbeitenben Fabrifen überhaupt verbrauchen. Bor allem haben die ausgedehnten, von mir mit Marchlewsti angestellten Bersuche (oben S. 192) biese Schluffe bestimmt als richtig erwiesen. Allerdings weisen birekte Analysen ber Austrittsgase in vielen Fällen nur einen Teil (ein Drittel ober ein Biertel) bes Salpeterverlustes nach; aber das tann einfach an der unvermeidlichen Unvolltommenheit der analytischen Methoden liegen, da es äußerst schwer ober vielmehr unmöglich ist, sämtliches N2 O3 ober N2 O4, das mit seinem zehntausenbfachen Bolum ober noch mehr von anderen Gasen verdunnt ist, in Absorptioneröhren zuruchzuhalten Jede auf die Analyse von Austrittsgasen gegründete Betrachtung ift baber äußerft unsicher, wenn sie erweisen will, daß der Berlust aus dieser Quelle zu klein ift, um ohne die Ausnahme eines erheblichen chemischen Berluftes auszukommen.

Noch schwerer als N2O3 ist es, NO zu bestimmen, wenn es mit einem

sehr großen Überschuffe von anderen Gasen gemengt ift, und daher sind Schlusse der eben erwähnten Art noch unsicherer. Der Berlust von NO kann teils als ein mechanischer, teils als ein chemischer angeschen werben. Ersteres ist ber Fall, weil das von den Rammern selbst herkommende NO nur auf mechanischem Wege der Dyydation zu N2O4 und darauf folgenden Absorption im Gay-Lussacturme entgangen ift. Aber der Berluft mng als chemischer angesehen werben, wenn das NO im Gay-Luffacturme selbst durch irgend welche Reduktionswirkung aus der Nitrose entstanden ift. Wir haben gesehen, daß eine solche Wirkung durch einen zufälligen Überschuß von SO2 entstehen tann (S. 554 f.); aber dies geschieht nur ausnahmsweise in irgend erheblichem Grade, obwohl es möglich ift, daß die auch bei regelmäßigem Betriebe immer in den Austrittsgasen enthaltene 802 selbst bei ihrer äußerst geringen Menge doch noch eine gewisse reduzierende Wirkung im Gay-Lussacturme ausübt. Hielt (Dingl. polyt. Journ. 226, 174; vergl. 1. Aufl. diefes Buches, G. 570) schrieb einen gewissen Salpeterverluft, im Betrage von 0,12 Na NO, auf 100 H2 SO4, ber Oxybation von arseniger Säure zu Arsensäure im Gan - Lussacturme zu und Davis (Chem. News 37, 155) ging in dieser Beziehung noch weiter, hielt aber später seine Ansicht nicht mehr aufrecht, während Sjelts Beobachtung für eine ganz ausnahmsweise angesehen werben muß, nach ben mir von Dr. Th. Ernft in Lehrte brieflich mitgeteilten Beobachtungen. Augenscheinlich spielt die arfenige Sanre eine außerst geringe Rolle in dieser Sache.

Eine wichtigere Rolle bei dem Salpeterverluste spielt jedenfalls die Roksstüllung der Gans-Lussactürme. Ich habe schon vor längerer Zeit (S. 198 u. 514) gezeigt, daß der Koks alle in den Gans-Lussacturm in Form von N2O4 hineinstommende Salpetersäure reduziert, so daß die unten herauskommende Nitrose immer nur N2O3 enthält. Später (ebend.) habe ich dann gezeigt, daß auch Nitrosussames seicht durch Koks unter Entweichen von NO zersest wird. Diese Wirkung wird durch höhere Temperatur ungemein verstärkt, und dies kann einer der Gründe sein, warum es sich empsiehlt, sowohl die Gase als auch die Absorptionssäure möglichst abzukühlen. Es spricht auch für die Füllung der Gay-Lussactürme mit nicht reduzierdarem Waterial (S. 515).

Ich habe schon oben (S. 556) barauf hingewiesen, daß das aus diesem oder jenem Grunde aus dem Say-Lussacturme entweichende Stickorydgas wohl jedenfalls noch zurückzuhalten wäre, wenn man es mit Überschuß von Sauersstoff (der wohl immer ohnehin in den Austrittsgasen noch genügend vorhanden ist) und Wasser zusammendringt, also die Gase vor dem Austritt in die Lust oder den Kamin noch in einem kleinen Koksturme oder besser Plattenturme mit Wasserspeisung behandelt. Wan wird hierdurch sicher noch mehr Salpeter als disher sparen können.

Schlußbemerkung über ben Rammerbetrieb.

Bei der Überwachung des Prozesses darf man niemals vergessen, daß ein und dasselbe Symptom durch verschiedene Ursachen hervorgerufen werden kann. So kann die Abnahme der Stärke der sich bildenden Schwefelsäure sowohl

durch Berminderung ihrer Produktion als auch durch Bermehrung der Menge des Wasserbampfes infolge zu starker Heizung des Dampftessels verursacht Eine Hemmung bes Zuges kann ebensowohl burch Abnahme ber Schwefelsäurebildung als auch durch atmosphärische Einflusse oder durch Berstopfung der Röhren und Kanäle, die zur Führung der Gase dienen, hervorgebracht werden. Die Umwandlung des Schwefelbioryds in Schwefelsäure wird burch Mangel an Luft infolge eines zu geringen Zuges und auch durch großen Überschuß von Luft infolge eines zu starken Zuges beeinträchtigt. Fehler entsteht nicht nur infolge eines Überschusses von Wasserdampf, durch bessen Berbichtung aus bem Gasgemenge Salpetersäure niebergeschlagen wird, sondern auch durch Mangel an Wasserdampf, wodurch bem Gasgemenge salpetrige Säure in Verbindung mit Schwefelsäure als Nitrosplichwefelsäure entzogen wird, und in allen biesen Fällen nimmt die Stärke ber entstehenden Schwefelfaure ab. Gerade barin, daß bei ber Darftellung ber Schwefelfaure eine gewisse Wirkung durch mehrere verschiebene Ursachen hervorgebracht werben tann, liegt der Grund, weshalb diese Fabritation recht viel Umficht und Erfahrung beansprucht.

Berteilung der Gase und Verhältnis der Bildung der Säure in den verschiedenen Teilen des Bleikammerspstems.

Die folgenden Beobachtungen und Betrachtungen besitzen weit mehr ale nur ein theoretisches Interesse. Sie hängen innig mit den Fragen zusammen, welches die beste Form der Bleikammern ist, ob man Berührungsoberstächen für die bessere Kondensation der Säure außer bloßem Kammerraume andringen soll, was die wirkliche Arbeitsleistung der verschiedenen Teile des Bleikammerschstems ist, ob diese Arbeitsleistung auf vorteilhafterem Wege erreicht werder kann u. s. w. Diese Fragen mußten allerdings schon früher ziemlich aussührslich behandelt werden (S. 395, 412, 413, 417) und sie werden auch die Theorie der Schwefelsäurefabrikation beeinflussen.

Die von H. A. Smith in seinem Schriftchen: "Über die Chemie der Schwefelsaurefabrikation" (London 1873; ins Deutsche übersett, mit vielen oft widerlegenden Zusätzen, von Fr. Bode) angestellten Versuche sind ganz und gar unzuverlässig, wie schon an mehreren Orten (S. 396 und 624) angesühr: und namentlich in der 1. Aufl. d. W., S. 260 ff. aussührlich nachgewiesen worden ist. Sein Schluß, daß die Hauptmenge der Säure in den Rammern dicht bei der Oberfläche der Bodensäure erzeugt und kondensiert wird, ist von keinem anderen Beobachter bestätigt worden und wir halten uns dabei nich: weiter auf, um so weniger, als er in direktem Widerspruch mit seinen eigenen Gasanalysen steht.

Hasenclever (A. W. Hofmanns Bericht über die Wiener Ausst. I, 1781 brachte Bleischalen an verschiedenen Stellen seiner Kammern an, mit 30 cm darüber befestigten Deckeln und fand dann, daß an allen Stellen der Kammer ungefähr dieselbe Säuremenge gebildet werde. (Dies läßt sich allerdings nicht:

endgiltig auf diesem Wege nachweisen, da die Schalen als Kontaktoberflächen wirken; vergl. S. 414 ff.)

Mactear (Journ. Soc. Chem. Ind. 1884, p. 224) hat eine ausführliche Reihe von Beobachtungen über die Berteilung und Kondensation der Gase in den Bleikammern veröffentlicht. Go weit sie sich darauf erstrecken, den Bunft zu entscheiben, an welcher Stelle ber Rammer die Bilbung ber Saure hauptsächlich stattfindet, sind sie für uns nuglos, da sie auf das unrichtige Prinzip, die auf Schalen von bestimmter Oberfläche sich verdichtende Säuremenge zu messen, gegrundet sind. Es ift oft gezeigt worden, und zwar auch von Mactear selbst in demselben Aufsate, daß feste (ober flussige) Dberflächen in ben Rammern einen intenfiv verbichtenden Ginfluß auf die Saure haben, was bedeutet, daß der aus unsichtbar kleinen Tröpfchen zusammengesetzte Rebel beim Anstoßen an solche Oberflächen zu großen Tropfen zusammenfließt und sich auf ben Schalen verbichtet; baber entspricht die von den Schalen ablaufende Säure nicht berjenigen, welche in bem Raume bartiber gebildet worben ift, sondern einer viel größeren Menge, welche zum Teil, und vielleicht größtenteils, in einiger Entfernung von der Stelle, wo fich die Schale befindet, entstanden ift, wie vor allem aus dem Folgenden hervorgeht.

Naef (Chem. Ind. 1885, S. 287) hat fehr beutlich gezeigt, wie wenig man sich barauf verlaffen kann, die Menge ber in einem speziellen Teile der Rammer gebildeten Saure mittels Auffangungsschalen (Sauretischen) zu meffen. Die von den früheren Beobachtern zu Grunde gelegte Annahme ift die, daß die Schalen fämtliche in dem senkrecht darüber befindlichen Raume gebildete Säure sammeln. Wäre bem so, so wurde man fast gar teine Säure finben, wenn die Schale bedeckt wird. Wenn jedoch die Tropfen in schiefer Richtung fallen, so wird eine gewiffe Menge von Säure gefunden werden und diese Menge sollte im Berhältnis zu ber Entfernung zwischen Schale und Deckel stehen. Aber selbst dies ift nicht ber Fall. Naef stellte in ber Rammer auf einer Seite eine offene Schale, auf ber anderen Seite eine Schale mit einem etwas breiteren Dedel auf, welcher in veränderlichem Abstande davon aufgehängt Das Ergebnis wöchentlicher Durchschnitte war folgendes. Die Schale war. sammelte, wenn der Dedel 30 cm darüber aufgehängt war, genau so viel Säure als die offene, und selbst als der Deckel nur 10 cm über der Schale aufgehängt wurde, mar die Säuremenge noch beinahe ebenso groß, wie bei der offenen Schale. Wiederholte Beobachtungen hatten immer wieder dasselbe Ergebnis. Diese überraschende Erscheinung läßt sich nicht durch schiefen Fall ber Tropfen erklären, benn bann mußten sie in einem Winkel von 200 fallen, was sich selbst bei stürmischer Bewegung, wie sie in den Kammern überhaupt nie vorhauben ist, nicht einstellen würde. Die einzige Erklärung, zu welcher eine Menge von Beobachtungen, auch diejenigen von Mactear, führen, ift die, daß die Schwefelfäure nach ihrer Bildung in Form eines sehr feinen Rebels besteht, welcher sich nur sehr langsam in Form von wirklichen Tropfen niederschlägt und von ben Gafen durch große Entfernungen bin forgetragen wird, aber sich sofort zu wirklichen Tropfen verdichtet, wenn er gegen feste (ober vielleicht auch flussige) Oberflächen anstößt. Daher setzt sich die Säure

gar nicht am Orte ihrer Bildung in stüssiger Form ab, sondern erst weiter hinten und zwar in sehr verschiedenen Mengen, je nach den Oberstächen, welche sie antrisst. Daher stammen auch die anscheinenden Widersprüche zwischen den Ergebnissen der Gasanalysen und denjenigen der Messungen der auf der Säuretischen verdichteten Säure. Die letztere Beobachtungsmethode ist gam wertlos sür die Entscheidung der Frage, wie die chemischen Reaktionen sortschreiten dies kann man nur mit Hilfe von Gasanalysen studieren. Diese Methode jest voraus, daß die Gase in einem bestimmten Querschnitt der Kammer ziemlick gleichmäßig gemischt sind; aber daß dem so ist, beweisen sowohl die Analysen von Lunge und Naef (s. u.), als auch diesenigen von Mactear selbit. Die Tatsache, daß fast ebenso viel stüssige Säure auf den nahe der Decke wie auf den nahe am Boden ausgestellten Schalen ausgesunden wird, erklärt sie leicht aus Abrahams Theorie der Spiralbewegung der Gase (s. u.), von der sie in der Tat eine notwendige Folgerung ist.

Wir können daher Mactears Folgerung nicht zustimmen, wonach die Hauptmenge der Säure im oberen Teile der Kammer gebildet wird. Die stimmt nicht einmal zu seinen eigenen Analysen der Kammergase und noch weniger mit seinem weiteren Schlusse (a. a. D. S. 228), daß es vor allem erforderlich sei, reichlichen Kammerraum zu geben, wobei es auf die Form der Kammer nicht ankomme. Das Argument, daß die sich bildende und auf der Boden der Kammer fallende Schwefelsäure die Sase verdrängen und nach ober drängen müsse, ist ungiltig, denn das Bolum der sich bildenden Säure in mehrere hundert Male kleiner als das der bei ihrer Bildung beteiligten Gaie, so daß die erwähnte Wirkung unmerklich klein sein muß.

		8	daje 1	beim	Eint	ritt	in		•
•	den Gloverturm	erfle Rammer	zweite Rammer	dritte Rammer	vierte Rammer	fünfte Rammer	sechste Rammer	day.Lusseturm	Mustrittsgas
SO ₂	6,3 3,2	6,3 3,2	4,5 2,2	2,6 1,3	1,4 0,7	0,7 0,35	0,3 0,11	0,03	. 0,0
N entsprechend dem Fe ₂ O ₂ und SO ₂ O im Überschuß	45,6 9,4	45,2 9,4	46,6 9,7	48,0 10,0	48,9 10,2	49,4 10,3	49,7 10,3	49,9 10,4	50,0 10.4
N ,	35,5	35,8 0,12	36,9 0,12	88,0 0,13	38,7 0,13	39,1 0,13	39,4 0,13	39, 5 0, 13	39 ,3 0,01

Sehr interessant sind Mactears Beobachtungen über das Berhältnië in welchem die Säure in verschiedenen Teilen der Kammer gebildet wird. Vorstehende Tabelle zeigt die Zusammensetzung der Gase in den verschiedener Teilen eines Kammersystems, das mit Glover- und Gay-Lussactürmen versehen.

war, berechnet aus einer Menge von Beobachtungen. (Im Original sind die Zahlen dis zur dritten Dezimalstelle der Prozente angegeben, aber wir besichränken sie auf eine Dezimalstelle, da die Beobachtungen selbst dis zu dieser Stelle nicht genau genug sind. Der Salpeter ist im Original sämtlich als N_2O_4 berechnet, was sicher unrichtig ist, und wenn wir an die Unvollkommens dei der früheren analytischen Methoden dafür denken, so müssen wir überhaupt die Zahlen sitr Salpeter mit allem Vorbehalt aufnehmen.)

Die nächste Tabelle gibt die verhältnismäßige Berdichtung von Säure in ben sechs aufeinander folgenden Kammern.

Aummer der Kammer	Säure gemacht Tons	H ₂ SO ₄ in der gemachten Säure Tons	Überschuß an Wasser Tons	Prozent der in jede Rammer gemachter H ₂ SO ₄		
1	23,52	19,89	3,63	32,20		
2	22,59	18,68	3,91	30,26		
3	20,35	14,89	5,46	24,11		
4	10,23	4,35	5,8 8	7,04		
5	5,84	3,09	2,75	5,00		
6	2,19	0,86	1,3 3	1,39		

Die lette Tabelle, welche wir Mactear entnehmen, zeigt die verhältnis= läßigen Kondensationen der einzelnen Kammern verschiedener Kammersysteme.

ambier	1	•	•	31,50	32,2 0	32,5	38,4	34,1	3 3,8	52,4	63,9	38,7	78,6	53,9	81,8	26,1	32,0
•	2	•	•	29,27	30,26	24,8	35,2	20,0	42,2	26,4	36,1	33,6	21,4	36,9	17,8	31,3	29,0
•	3	•	•	18,71	24,11	19,3	15,6	19,7	22,6	16, 5	-	12,9		9,2		20,4	17,5
•	4	•	•	10,32	7,04	15,5	6,2	18,1		—		9,8	_		-	11,8	13,7
•	5	•	•	6,45	5,00	5,8	8,2	7,2		_	:	3,4		-	_	7,9	5,4
•	6	•		3,75	1,39	2,1	1,4	0,5		-	—	1,6		 		2,4	2,4
	7	•	•	i				0,3			-						
tropr	•	•	•	 					1,3	4,7		_			0,4	_	
				100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100

Folgende teilweise Analysen von Kammergasen, abgesaugt an den Verungeröhren, werden von Crowder mitgeteilt (Journ. Soc. Chem. Ind. 11, p. 302):

	aus Stü	äfiesöfen	aus Ctagenöfen		
	SO ₂	0	SO ₂	0	
hen Gloverturm und erster Kammer .	6,9	8 ,0	5,2	11,8	
erfter und zweiter Rammer	4,4	7,5	2,4	11,8	
zweiter und dritter "	1,9	5,7	1,2	10,6	
britter und vierter	0,4	6,1	0,6	10,2	
pierter und Gay-Luffac	0,3	5,7	0,4	9,3	

Aus einer schottischen Fabrit:

							·		-	·			SO ₂	0
Zwijchen	Gloverturm und erfi	er Ran	ım	er	•	•	•	•		•	•	• 1	6,32	12,5
	erfter und zweiter Ra	ımmer	•	•		•			•	•	•		4,44	11,89
,,	zweiter und britter	,			•			•				. !	2,63	11,28
				•	•			•			•	•	1,40	10,86
	vierter und fünfter											•	0,70	10,61
	fünfter und jechfter	•	•		•	•				•			0,26	10,46
. "	fecfter Rammer und	Gay-L	uff	ac		•	•	•	•	•	•		0,035	10,38

Nach Mitteilungen von Benker (1902) soll bei "Intensivbetrieb" in ersten Biertel der ersten Kammer (bei drei Kammern) 10 Proz. der Gesantreaktion stattsinden; der größte Fall der gebildeten Säure sindet aber erst in der Mitte der Kammer statt.

Eine ausgebehnte Untersuchung über die in den Bleikammern vor sich gehenden Erscheinungen ist von mir zusammen mit Naef in der Fabrit Utikon bei Zurich gemacht worden, wo uns einige Monate lang ein Rammersystem zu biesem Zwede zur Disposition gestellt wurde. Aus unferem Berich darüber (Chem. Ind. 1884, S. 5 ff.) habe ich schon mehrere Stellen angeführt. u. a. die Analysenmethoben (S. 364) und die Beobachtungen der Rammertemperaturen (S. 626). Hier sei nur ein sehr kurzer Auszug aus den erhaltenen wichtigen Resultaten gegeben, und darauf verwiesen, daß eine neuerbings von Retter angestellte Untersuchung an im Betrieb stehenden Rammersystemen (Zeitschr. f. angew. Chem. 1891, S. 4) zu ganz ähnlichen Ergebnine: geführt hat. Das aus brei Kammern bestehende System zu Ütikon ift scher auf S. 627 kurz beschrieben worden. Sie wurden an zwölf verschiedene Stellen mit vollständigen Sätzen von Absorptionsröhren, großen Afpiratoren und allen anderen Apparaten versehen, welche zur Ausführung der eingehendstes und genauesten Analysen der Kanimergase, welche bis dahin gemacht worden sind, dienen fonnten 1).

¹⁾ Es ist nicht zu leugnen, daß selbst diese Analysen die wirklichen Tatsackenicht genau barftellen. Gemiffe Beranderungen tonnen und muffen fogar beim Durch ftreichen der Gase durch die Absorptionsapparate stattgefunden haben. 3m besondereist die Bestimmung des Stickoryds keine sehr genaue Operation (S. 225 u. 364). Aus tann man nicht annehmen, daß die angesaugten Gasproben immer den Durchschnitt &betreffenden Teiles der Rammer darftellten, und es war gang unmöglich, fo zu ber fahren, daß eine und dieselbe Basmenge auf ihrem Wege durch die Rammern verfele. worden ware. Unsere Analysen konnen daher nicht den Anspruch erheben, in alle: Einzelheiten als maßgebend zu gelten; aber man darf fie ficher als den allgemeinen Bang des Prozesses barftellend betrachten. Sorel hat unsere Methoden fritifier: aber keine befferen vorgeschlagen; sein eigenes Berfahren, nur die Tropffauren ;= analpsieren, ift gang irreführend, da es keinerlei Rotig von dem Berbaltnis re-Sauerstoff und Stickoryd in den Gasen nimmt; und wenn er, wie es den Anscherz hat, die Reduktionskraft der Säuren dadurch maß, daß er eine Lösung von Chamoler: in die Saure einlaufen ließ, so muß er selbst da Salpeterjaure gefunden haben, == feine vorhanden mar, wie ich ichon 1877 bewiesen habe (Berl. Ber. 10, 1047).

Der erste von sechs Bersuchen bewies entschieden, daß in einem normal arbeitenden Rammerspftem, welches reichlich, aber nicht übermäßig mit Salpeter versehen war, die beiden letten Rammern gar tein Sticktoffperoryd 1), sondern ausschließlich Stickstofftrioryd (Salpetrigsäureanhydrid) enthielten. Berzelins und später R. Beber und Bafenclever haben behanptet, bag N. O. ber wirtliche Sauerstoffüberträger ist, während die meisten anderen Chemiker No O4 bafter ansahen; aber Berzelius warf überhaupt damals noch N2O3 und N2O4 zufammen, und weber Beber noch Safenclever, welche natürlich biefe beiben Körper scharf unterscheiben, gaben irgend welchen Beweis für ihre Annahme, baß bas salpetrige Gas in ber Kammer No Os, nicht No O4 ift. Die Beobachtungen von Naef und mir gaben zum ersten Male eine tatsächliche Unterlage für die Behauptung, daß Salpetrigsaure ber wirkliche Sauerstoffüberträger in dem Bleikammerprozeß ist. Unsere Beobachtungen haben mit Klarheit die Tatfache festgestellt, bag in einer normal arbeitenben Rammer tein "freies" Stickftoffperoxyb gefunden wird, und dies ift auch von Retter (a. a. D.) volltommen bestätigt worden. Allerbings war es unmöglich, zwischen den einzelnen Stidftofforgben in ber erften Rammer genau zu unterscheiben, da leiber keine analytischen Methoben bekannt sind, durch welche dies in Gegenwart der dort vorhandenen großen Menge von SO, geschehen könnte; alles was man tun tann, ist, die Stickstofforyde entweder als NO und Na O2, ober als NO und N2 O4 zu berechnen. Aber daß das Erstere dem Letteren vorzuziehen ift, erhellt aus unseren weiteren Bersuchen, welche zeigten, daß selbst bann, wenn auf abnormem Wege N2O4 in der letten Kammer erzeugt worden war, doch die zweite (vorlette) Kammer nie freies (d. h. überschüssiges) N2 O4 ent-A priori ift es bemnach höchst unwahrscheinlich, daß die erste Kammer, wo die reduzierende Wirkung der SO2 so viel vorherrschender als in der zweiten und britten Rammer ist, der Stickftoff in einem höheren Orydationszustande, als in den hinteren Rammern existieren sollte. Es muß daher als Tatsache hingestellt werben, bag bie in ben letten Rammern vorhandenen Stidftoff. ornbe im wesentlichen bie Busammensetzung von Stidftofftriornb haben, in ber erften Rammer von überschuffigem Stidoryb, NO, begleitet.

Bei einer anderen Reihe von fünf Versuchen wurde die Menge des Salpeters weit über das normale Maß hinaus vergrößert, so daß massenhaft gelbe Dämpfe aus dem Say-Lussacturm entwichen. Unter diesen anomalen Bedingungen wurde in der dritten, aber nie in der zweiten Kammer freies (überschlissiges) Sticktoffperoxyd gefunden. Die Kammern enthalten also freies Sticktoffperoxyd

¹⁾ Um Wiederholungen zu vermeiden, unterscheide ich nicht zwischen NO2 und N2O4, sondern nenne die Mischung immer "Stickhossperoryd", was natürlich dasselbe vie die ungenaue Bezeichnung: "Untersalpetersäure" bedeutet. In dem oben folgenden Auszuge aus unseren Beobachtungen von 1883 ist die Bezeichnung "Stickhossphater "Salpetrigsäureanhydrid" beibehalten, aber wir wissen jest (vergl. S. 182), daß iese damals für richtig gehaltene Bezeichnung nicht genau ist, und daß dassenige, vas nach den Analysen als N2O3 gefunden wird, beim Freiwerden größtenteils in VO und NO3 zerfällt.

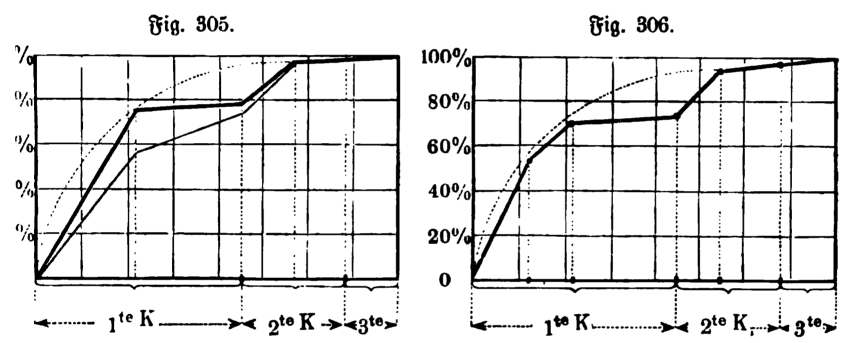
nur bei abnorm starter Salpeterzusuhr. Die Bildung von N2O4 mus als eine setundäre Reattion angesehen werden, welche auf folgendem Wege versursacht wird. Bei abnorm starter Salpeterzusuhr wird die Oxydation von SO zu H2SO4 schon in den ersten Kammern fast zu Ende geführt, soweit dies überhanpt angeht (was nie dis zum völligen Berschwinden der SO2 geht. Daher schwebt sehr wenig Schweselsäure als Rebel in der letzten Kammer, und existiert daher sein Hindernis sür die Oxydation von NO dis zu N2O4, während eine solche, wie wir sehen werden, dei Gegenwart von Schweselsäure allerdings nicht eintritt. Außerdem ist die in den berührten Fällen noch anwesende Menge von SO2 so außerordentlich gering (0,0004 bis 0,002 Proz.), daß ihre redz zierende Wirtung kann mehr sühlbar sein kann. Der aus alledem zu ziehende Schluß ist, daß das "freie" Sticksoffperoxyd (Untersalpetersäure), welches ja in normal arbeitenden Kammern gar nicht vorhanden ist, keiner wesentlichen Auteil an der Bildung der Schweselsäure in den Blei-kammern haben kann.

(So oft ich in diesem Werke von "normal" und "abnorm" arbeitende: Rammern rede, verstehe ich diese Ausdrücke in dem für deutsche und engliich Fabrisen geltenden Sinne, d. h. für einen Rammerraum von mindestens 1 chl. pro Kilogramm verbrannten Schwefel. Bei dem "Intensivdetrieb" einiger franze sischer Fabrisen, welche die Säureproduktion dis zu einem Kammerraume von nat 0,75 obm pro Kilogramm Schwefel treiben, muß man mit einem sehr großt. Überschusse von Salpeter arbeiten, den man in allen anderen Fabrisen "abnorm hoch" nennen wilrde, der es aber unter diesen Umständen nicht ist. Dies sühr dann zu dem regelmäßigen Austreten von Stickstofftetroryd in der letzten Kamme und vielleicht sogar von Salpetersäure in der Ritrose vom Gay-Lussacturn. Sorels Angaben über diesen Punkt werden freilich durch den oben S. 64-berührten Fehler in seiner analytischen Wethode unsicher gemacht, da dieser Teke das Verhältnis von Salpetersäure größer als in Wirklichkeit erscheinen lassen muß

Weitere Versuche von Naef und mir erwiesen folgende wichtige Tatsachen 1. Selbst bei abnorm niedrigem Sauerstoffgehalt der Antrittsgase (4 Proittitt die Bildung von freiem N₂O₄ ein, wenn ein Überschuß von Salpeter is die Kammern eingeführt wird. 2. Selbst bei abnorm hohem Sauerstoffgebet Austrittsgase (8,18 bis 9,19 Proz.) wird kein freies N₂O₄ gebildet, werd die Zusuhr von Salpeter normal gewesen ist. Dies zeigt, daß die in dung von freiem Stickstoffperoxyd hat, welche vielmehr ausschließ!: dung von freiem Stickstoffperoxyd hat, welche vielmehr ausschließ!: durch einen Überschuß von Salpeter veranlaßt wird.

In unserer Arbeit folgen dann Bersuche über den Berlust an Stickster verbindungen, welche später erwähnt werden sollen, und dann Bersuche über die Berteilung der Gase und den Fortschritt des Kammerprozessischen Für diesen Zwed waren acht Säte von Absorptionsapparaten an verschiedent Teilen der Kammer angebracht, von denen immer drei auf einmal arbeitetz an jedem Orte wurden immer mindestens 20 Liter Gase angesangt, und Dersuch ging durch fünf bis sechs Stunden sort. Es wurden fünf vollständ: Bersuchsreihen der Art durchgeführt, welche sowohl die normale Arbeit ale

Arbeit bei Mangel an Salpeter in ben Kammern in sich begriffen. Es würde zu weit führen, die Einzelheiten ber Analysen zu geben; sie erwiesen folgende Tatsachen. Wenn bie Rammern normal arbeiten, nimmt ber Gehalt ber Gafe an SO2 rasch ab und ist in der Mitte ber ersten Kammer schon von 7 Proz. auf 1,7 bis 1,9 Proz. gefallen, so bag etwa 70 Proz. der SO, in Schwefelfäure verwandelt worden sein muß. Bon hier bis zum Ende der ersten Rammer tritt nur fehr wenig Wirkung ein, und nur 4 Proz. ber ursprunglich anwesenben SO2 werden hier orndiert. Beim Eintritt in die zweite Kammer belebt sich die Reaktion plötlich von neuem, und in der Mitte diefer Kammer enthält das Gas nur noch 0,2 bis 0,4 Proz. SO2, indem bis dahin wieder 20 Proz. der ursprünglichen SO2 absorbiert worden sind. Bon hier an bis zum Ende des Systems geht die Orybation fehr langfam vor sich und nie bis zu dem Punkte, daß alle SO2 absolut verschwunden wäre. Die Kurven, Fig. 305 und 306, zeigen dies sowohl für den normalen Betrieb (bide Linie), als auch bei mangelndem Salpeter (bunne Linie). Die Abszissen entsprechen der Länge der Kammern, bie Ordinaten der prozentischen Umwandlung von SO2 in H2SO4. Auch ist



eine punktierte (wirkliche) Kurve angegeben, welche den Fortschritt der Oxydation gemäß Hurters Theorie (s. u.) anzeigt, und welche weit besser mit dem normalen Gange übereinstimmt. Diese Übereinstimmung zeigt sich noch besser in Fig. 306, welche die Beobachtungen an einem anderen, dazwischen liegenden Orte der Kammern versinnlicht.

Diese Versuche haben zum ersten Male eine später durch alle ähnlichen Beobsachtungen bestätigte Tatsache aufgedeckt, deren ganze Bedeutung im 9. Kapitel klar werden wird, nämlich die, daß die Umwandlung der SO2 zu H2SO4 bis zur Mitte der ersten Kammer sehr schnell vor sich geht, dann sehr stark nachläßt, aber beim übertritt der Gase in die nächste Kammer eine plötliche Belebung erfährt. Damals erklärten wir diese Tatsache nur durch eine bessere Mischung der Gase, aber wir werden sehen, daß diese Erklärung durch andere und vielleicht noch wichtigere Betrachtungen ergänzt werden sollte.

Die von uns zu Ütikon gemachte Beobachtung, daß die Reaktionen, nachs dem sie in dem hinteren Teile der ersten Kammer nachgelassen haben, plötzlich wieder aufleben, sobald die Gase in die nächste Kammer eintreten, ist durch spätere Beobachtungen von Nach in Widnes (Chem. Ind. 1885, S. 285), von Schertel in Freiberg (ebend. 1889, S. 80), von Sorel (Zeitschr. j. angem. Chem. 1889, S. 270) und von Retter (ebend. 1891, S. 4) bestätigt worden und muß nunmehr als eine feststehende Tatsache angesehen werden, worand Folgerungen sür die Theorie des Bleikammerprozesses im 9. Kapitel gezogen werden sollen. Hervorzuheben ist namentlich auch die ausssührliche Versuchereihe, welche von Schertel und Hübner in der Muldener und Halsbrückn Hütte durchgesührt worden ist (Sächs. Jahrd. s. Berg- u. Hüttenwesen 1890, S. 138 ss.). Obwohl die Ergebnisse bei den, mit sehr armen und wechsein zusammengesetzen Gasen, ohne Gloverturm, arbeitenden Kammern keineswezin allen Beziehungen als normal angesehen werden können, so erweisen sie det ganz unzweideutig das Erlahmen der Reaktionen in der hinteren Kammerhälstund ihre sprungweise Belebung beim Eintritt in eine neue Kammer.

Eine weitere Versuchsreihe erstreckte sich auf die Frage, bis zu welchen Grade die Gase in ihrem Fortschreiten durch die Kammern sich mischen. Zu diesem Zwecke wurden die Gase gleichzeitig an drei Orten, welche in derselben Vertikallinie in der Längswand der ersten Kammer lagen, abgesangt und analysiert mit folgenden Ergebnissen (a = oben, b = mitten, c = unten.

		1			2			3			4			5
	8.	ъ	С	8.	b	С	8.	b	G	8.	b	c	8.	t
0 N 80.	1 '	88,89	8,45 90,64 0,91	· ·	92,26	5,18 92,47 2,18	91,28	91,84	6,04 91,90 1,88	-		5,42 93,27	•	91.7
NO . N. O.		— —		0,05	•	0,06	0,07	0,06	0,06 0,12	0,06 0,12	—	0,06 0,14	- -	1 1

Die hier gefundenen Unterschiede zwischen a, b und c erscheinen doch und unbedeutend.

Für die folgenden Versuche wurden drei Bleiröhren durch die Kammerdede is der Mittellinie durchgeführt, auf demselben Querschnitt, wo die drei Punkte a. b und c an der Seitenwand angebracht waren; die drei inneren Röhrer reichten bis zu denselben Höhen wie die Punkte a, b und c herab. An allen seich Punkten wurden gleichzeitig Gasanalysen gemacht, mit folgenden Ergebnissen

		a oben		b m	itten	e unten		
		innen	außen	innen	außen	innen	auzer	
Versuch A.:	0	5,34	7,12	7,76	7,36	6,93	7,39	
	N	90,43	91,07	89,98	90,78	90,71	90,85	
	SO_2	2,03	1,66	2,08	1,67	2,18	1,58	
	NO	0,08	0,08	0,08	0,10	0,10	0,10	
	N_2O_2	0,12	0,08	0,11	0,09	0,07	0.06	
Berfuch B .:	SO ₂	2,20	1,96	2,08	1,82	2,07	1,93	

Auch hier sind die Unterschiede in der Zusammensetzung der Sase weit geringer, als man früher annahm. Im besonderen zeigte sich, entgegen den stüheren Theorieen, das Schwefeldioryd oben, mitten und unten sast gleichmäßig verteilt. Jedoch muß bemerkt werden, daß ausnahmslos erheblich weniger SO₂ in der Rähe der Kammerwand, als im Zentrum der Kammer gefunden wurde. Hierauf wurde von uns schon damals (a. a. D. S. 17) ausmerksam gemacht; wir sührten ausdrücklich an, daß die Reaktion zwischen SO₂ und O in der Nähe der Kammerwandungen entschieden stärker als im Zentrum vor sich geht. Eine volle Erklärung dieser Tatsache wurde erst einige Jahre später durch Sorels Theorie gegeben.

Eine lette Beobachtungsreihe an drei übereinander liegenden Stellen im ersten Biertel der Kammer zeigte:

	¥	erjuch A	A .	Berjuch B.			
	oben	mitten	unten	oben	nıitten	unten	
)	6,59	6,26	6,79	5,89	6,07	5,81	
S	90,34	90,13	90,14	90,70	90,31	90,86	
0	3,07	3,61	3,07	3,41	3,62	3,33	

Die Eintrittsgase hatten 6,6 Proz. SO2 enthalten, so daß an dieser Stelle, Im von der Borderwand der Kammer entfernt, schon 50 Proz. der SO2 versichwunden waren.

Alle diese Bersuche (mit denen die auf S. 626 ff. beschriebenen Temperaturbeobachtungen zusammenstimmen) beweisen, daß die Gase innershalb der Kammer sich sehr schnell mischen, welches auch die Ursache biervon sei, daß aber diese Mischung keine vollkommene ist; es indet sich immer mehr Schwefeldioxyd in dem zentralen Teil der kammer als an der Außenseite, oder oben und unten. Retter a. D.) bestätigt dies.

Es muß besonders betont werden, daß die Unterschiede zwischen den nalysen der verschiedenen Gasproben weit größer sind, als sich durch die nenauigkeit der Methoden oder durch Analysenschler erklären läßt. Sie weisen entschieden, daß an verschiedenen Stellen desselben Querschnittes mehr O2, an gewissen mehr Salpeter und, wie man ohne den termindesten Zweisel hinzusitzen kann, an gewissen Stellen mehr Feuchtigkeit an anderen Stellen desselben Querschnittes vorhanden ist. Wer immer die spwierigkeit der vollständigen Mischung zweier Gasströme bei Bersuchen in inem Naßstade kennen gelernt hat, wird dies für selbstverständlich ansehen. eienigen daher, welche (wie früher Schertel und Sorel) behaupten, daß die alysen von Naef und mir eine volltommen gleichsörmige Zusammenung der Gase in demselben Querschnitt der Kammer erweisen, und welche mes die Nutslosigkeit einer innigeren Mischung schließen, sind ganz und gar linrecht, da jene Behauptung eben irrig ist; Schertels neuere Beobungen (Sächs. Jahresber. 1890, S. 144) erweisen gerade auch die keines-

wegs vollkommene Mischung der Gase durch den ganzen Duerschnitt der Kammer hindurch.

Die Beobachtungen von Naef und mir, sowie die späteren von Retter haben alle die verschiedenen Theorieen widerlegt, nach denen der Schwesel fäurebildungsprozeß entweder hauptsächlich in der Nähe des Rammerboder: (H. A. Smith) ober unmittelbar unter ber Dede (Mactear) flattfinde. E. sind aber vollkommen vereinbar mit Gorels Ansicht (s. u.), welche eine ftarfer. Säurebildung in der Nähe ber Kammerwandungen vorausset, und mit der jenigen von Abraham (Dingl. polyt. Journ. 1882, 245, 216) über die Art bes Weges, ben bie Gase in ben Kammern zurudlegen. Rac Wiberlegung der von Schwarzenberg gedußerten Meinung, nach ber ber Pyritofengase sofort an die Rammerbede steigen und bann allmählich in fa horizontalen Schichten niedersinken sollen, gibt Abraham seine eigene Anfict: wie folgt. Das Röstgas begegnet beim Eintritt in die erste Rammer einer Gasmischung, deren Temperatur und Zusammensetzung sich nur wenig reseiner eigenen unterscheibet, und breitet sich baher über ben ganzen Bordenten der Kammer von oben nach unten aus, worauf es durch den Zug in der Kammer langsam über beren ganzen Querschnitt fortgeführt wird. Auch bie Bildur: ber Schwefelsäure findet regelmäßig und gleichmäßig an allen Puntten eins bestimmten Querschnittes (im rechten Winkel zur Längsachse ber Rammer) fiam erst langsam, dann schneller. [Dies ist doch wohl nicht richtig.] Die burch ::: Reaktion entwickelte Wärme erhöht die Temperatur im Inneren, währen biese Warme an den Seitenwänden und der Decke durch Ausstrahlung entzeger wird. Dies verursacht einen Unterschied in der Temperatur und der Dick: ber Gase, welcher notwendigerweise zu beren Aufsteigen im Zentrum :: Längsschnittes, und ihrem Berabsinken an den Kammerwänden führen mui Da die Ursache dieser Temperaturdifferenz eine konstant wirkende ift. geht die eben beschriebene Bewegung durch die ganze Länge ber Rammer tidurch und wird nur an den Endwänden modifiziert, sowohl durch deren at fühlende Wirkung, als durch die durch die Verbindungsröhren hervorgebrack: Ronzentration des Gasstromes. Daher schreiten die Gase in fentrechte Schichten im rechten Winkel zu ber Längsachse ber Rammer rer vorn nad, hinten fort; aber jebes einzelne Basmoletul beichre:: eine Spirallinie, beren Achse mit ber Langsachse ber Ramme parallel ift.

[Dies ist natürlich nur ein allgemeiner Ausbruck sür den Weg der Gerin der Kammer, welcher durch besondere Umstände örtlich abgeändert wird; abses erklärt die annähernde Gleichförmigkeit der Zusammensetzung der Gase und der Temperaturen, wie sie von Nach und mir, von Retter und selbst re: Mactear beobachtet worden ist; Abrahams Borstellung kann also als ein Annäherung an die Wahrheit angesehen werden.]

Rohlenfäure in Rammergafen.

Es wird gewöhnlich von Praktikern angenommen, daß die Kohlensäure einen sehr schäblichen Ginfluß in den Bleikammern ausübt, und namentlich aus biesem Grunde hält man ben aus ben Steinkohlen ausgelesenen Ries für ein fehr schlechtes Material zur Schwefelfäurebarstellung (S. 36, 283). Wenn bem fo ift, so versteht man um so leichter, warum die Borschläge zur Füllung der Bleifammern mit Koks erfolglos gewesen sind (S. 649). Was ber Grund bavon sein soll, ist noch nicht klar. Manche Praktiker nehmen an, daß die Kohlensäure Schichten bilbet, welche die innige Beruhrung der Gase miteinander und mit der Bodenfäure hindern; aber es find mir feine direkten Beobachtungen über diefen Punkt bekannt, außer in einem Falle, wo mit einer an tohlensauren Salzen reichen Blende gearbeitet wurde und wo man durch viele Gasanalysen fand, daß sich die Kohlensäure in den Eden und anderen "toten" Plätzen anhäufte, während der Hauptstrom des Gases viel weniger Rohlensäure enthielt. Diefer Gegenstand follte naber untersucht werben, ba boch anderwarts feine Schwierigkeiten aus biefer Quelle bemerkt werden. So ist mir eine böhmische Fabrik bekannt, in ber ein 10 Proz. Bitumen enthaltendes Material gebrannt wird. Anch die Gasreinigungsmaffe bringt zuweilen durch die ihr anhängenden teerigen Substanzen viel Kohlensäure in das Kammergas. In einem mir bekannten Falle enthält das Röstgas aus Gasschwefel etwa 5 Proz. SO2 und 4 bis 5 Proz. CO2, das Kammeraustrittsgas 7 bis 8 Proz. O; das Ausbringen an Schwefelfäure ift normal, ber Salpeterfäureverbrauch allerbings hoch; aber letteres kommt sicher zum Teil, möglicherweise ganz auf die Rechnung von unzureichendem Gay-Luffacraum. Auch ist nicht zu überseben, baß eine ziemliche Anzahl von (fämtlich kleinen) Schwefelfäurefabriken in England ganz ober vorzugsweise ben Kohlenschwefelties (coal-brasses) brennt, allerdings vermutlich mit schlechtem Ausbringen.

Zeitdauer bes Durchganges ber Gafe burch bie Rammern.

Man hat Berechnungen angestellt über die Zeit, welche die Gase in den Kammern verbleiben, ehe die Fabrikation der Schwefelsaure beendigt ist. Dieser Gegenstand ist in der 1. Ausl. dieses Buches, 1, 425 ff. aussührlich behandelt; hier sei nur angesührt, daß nach Berechnungen von Schwarzenderg die Gase in $5^3/4$ Stunden durch die Kammern gehen, während Bode auf $3^3/4$ Stunden kommt, und ich selbst (bei Annahme eines Kammerraumes von 1,2 cbm pro 1 kg Schwesel und Eintrittsgasen von 8 Proz. SO2) auf $2^3/4$ Stunden komme. Es ist dort auch berechnet, daß bei einem Verbrauche von 4 Aln. Natronsalpeter auf 100 Ale. verbrannten Schwesel das Salpetergas 130 mal seine Sauerstoss übertragende Wirkung ausübt, ehe es in einer oder der anderen Form verloren geht. Sorel berechnet, daß bei einem mit "Intensivbetrieb" arbeitenden Systeme, mit nur 0,7 cbm Kammerraum auf 1 kg Schwesel (im Winter), die Gase schon in 1 Stunde 34 Minuten durch die Kammer hindurchgehen.

Untersuchung ber Austrittsgase bes Rammernspftems.

Abgesehen von der schließlichen Kontrolle des Prozesses durch häufige Er mittelung des Ausbringens an Säure und des Berbrauches von Salpeter, wordt wir später reben werben, ift es sehr wünschenswert und wird es in der Tat in England durch das Gesetz vorgeschrieben, eine Kontrolle über die in die Atnosphäre entweichende Menge von Säuren ausznüben. Soweit es sich um Gak verluste durch Ausblasen der Riesöfen, beim Ginsegen von Salpeter, durch ledt in den Kammern u. s. w. (in England als "low-level escapes" zusammen gefaßt) handelt, tann man diese nicht dirett abschätzen; gerade diese Gasverluft werden am ehesten bemerkt, und obwohl sie den in der unmittelbaren Nachbarschaft befindlichen sehr lästig werden können, so machen sie doch kaum je einer erheblichen Prozentsat auf den verbrannten Schwefel aus. Anders verhält et sich mit den am Ende bes ganzen Systems in die Atmosphäre entweichenden Gasen, ob sie nun durch ein einfaches Rohr ober durch einen Gap-Lussactura ober durch den Kamin abziehen. Diese Austrittsgase konnen einen beträcht lichen Fabrikationsverlust und zugleich eine wirkliche Belästigung für emen ziemlich großen Umtreis um die Fabrit veranlassen, obwohl letzteres meist mu zeitweise und bei ungunstigem Wetter stattfindet. Vor der Ginführung der Salpeterwiedergewinnung müssen diese Berluste sowohl an den Sauren det Schwefels als an folchen bes Stickstoffes viel größer als jetzt gewesen sein, d die ganze Arbeitsweise unvermeidlich dahin führen mußte; aber dies läßt sich nicht ganz sicher feststellen, ba früher keine Beobachtungen über den Säuregehalt der Austrittsgase angestellt wurden und gegenwärtig alle ordentlich geleiteter Fabriken den Salpeter wiedergewinnen. In diesem Falle sind die Berluft nicht so groß, aber es bestehen trothem solche, und zwar in größerem Maß, als man früher vermutete. Unter den ersten, welche die Aufmerksamkeit darauf lenkten, daß es notwendig sei, die Austrittsgase regelmäßig auf ihren Gaure gehalt zu prüfen, waren Mactear (Chem. News 36, 49) und G. E. Davis (ebend. 41, 188).

Sesetz vorschreibt, daß die Menge der aus einem "Alkaliwerk" entweichenden Säuren des Schwefels ein Maximum von 4 Grains pro Kubitfuß (= 9,2 g pro Kubitmeter), berechnet als SO₃, nicht übersteigen darf. Über Stickspisäuren oder Stickoryd sind keine Vorschriften gemacht, vermutlich weil die davon aus einem "Alkaliwerk" entweichenden Mengen nie so groß sind, um einen öffentlichen Übelstand auszumachen; aber für den Fabrikanten selbst ist es um se wichtiger, zu wissen, wie viel Salpeter er in dieser Form verliert, und es verursacht auch nicht viel mehr Milhe, dies gleichfalls zu ermitteln.

In Deutschland ist durch eine Verordnung vom 1. Juli 1898 die Maximalmenge von Säuren im Austrittsgase in den Schwefelkies brennender Werken auf 5 g, den Blende brennenden Werken auf 8 g (berechnet als SO_3) festgesetzt worden. Dies umfaßt die Säuren von S und N.

Die Berichte der englischen Regierungsinspektoren zeigen, daß der wirkliche Säureverlust durch die Austrittsgase aus Schwefelsäurefabriken weit unter den

vom Gesetze gestatteten Maximalbetrage ist, nämlich im Durchschnitt aller Werte 1887 1,50, 1888 1,49, 1889 1,37, 1890 1,28, 1891 1,32, 1900 1,198, 1901 1,136 Grains pro Kubilfuß. Wo keine Gase aus anderen Prozessen zu Gebote stehen, um die Anstrittsgase bis auf jenes Minimum heradzubringen, ist es nach Bericht Nr. 38, S. 76 zulässig, dies durch Bermischung mit atmosphärischer Luft zu tun (vergl. S. 320).

Bur Kontrolle ber Säureverlufte tann man zwei Methoben anwenden, nämlich entweder die Anstellung mehrerer Einzelversuche während des Tages,

Fig. 807.

ober aber die kontinuierliche Absaugung von Gas durch eine Reihe von Absorptionsapparaten, und Messung des durchgegangenen Gasvolums. Daß das erstere System nicht zuverlässig genug ist, liegt auf der Hand; auf die Nachtarbeit ist es überhaupt kaum anwendbar. Daher ist in den meisten Fabriken mit Recht das kontinuierliche System eingesührt worden, wozu in England häusig der von Mactear vorgeschlagene, sehr vollständige Apparat (beschrieben a. a. D.) benutzt wird. Er besteht aus einer Wasserluftpumpe zum Ansaugen der Gase, einer Anzahl von Absorptionsröhren und einer Gasuhr zur Ressung des rücktändigen Gases. Das Ganze mit Hähnen und Berbindungsröhren ist in einem ver-

schlossenen Schrank untergebracht, so daß kein Unberusener etwas daran änden kann. Die Gasuhr hat einen Index, welcher so gestellt ist, daß man duch eine Beobachtung von einer Minute die Geschwindigkeit der Absaugung proStunde ablesen und diese danach leicht regulieren kann. Mactear schlus damals Ütnatron und Ammoniak zur Absorption vor, welche nachher mittels Chamäleon auf SO2 titriert werden sollten; aber dies muß ganz falsche Resultan liesern, die weit unter der Wirklichkeit stehen, da Natriumsulsit durch den sowie während durchstreichenden Sauerstoff rasch orydiert wird.

Mactears Apparat ist fehr gut, aber fehr kostspielig; auch kommt ein is empfindlicher Apparat, wie es eine Gasuhr ift, in folcher Nähe von Saure dämpfen gar leicht in Unordnung. Daher hat man meist billigere und ein fachere Formen von Absorptionsapparaten angenommen. Giner ber einfachfter ist in Fig. 307 gezeigt. Er besteht aus zwei Glasflaschen, I und II, die mu einem doppelt durchbohrten Gummistopfen verschloffen sind, durch ben ein Anie rohr (a, b) geht, welches gerade unter dem Stopfen endigt, und ein anderei (c, d), welches bis zum Boben reicht. Die Röhren c und d find burch einen Gummischlauch miteinander verbunden; ein anderer Schlauch verbindet entwebe: a ober b mit den Absorptionsapparafen. Gine der Flaschen, z. B. I, wird i: aufgestellt, daß ihr Boden noch höher als die Spite von II tommt. Wenn man nun b mit dem Absorptionsapparat verbindet und einen Augenblick an a faug. so fängt der durch c, d und den Kautschutschlauch gebildete Heber an zu laufen, wobei Gas burch b angesaugt wird. Wenn das Wasser aus I abgelaufen if. nimmt man den Schlauch von b ab, kehrt die Stellung der Flaschen um, so bes jest II höher steht, und verbindet a mit dem Schlauche, ohne die Berbindung zwischen c und d anzurühren. Gewöhnlich fängt der Heber von selbst wied: zu laufen an; sonst setzt man ihn durch Saugen bei b in Tätigkeit. Die Denge des aus den Flaschen jedesmal auslaufenden Wassers wird ein für allema bestimmt.

Der soeben beschriebene Apparat hat den Nachteil, daß Aufsicht nötig if, um die Flaschen jedesmal umzustellen, was sür eine kontinuierliche Probe un bequem ist. Wenn man diese ohne Gasuhr ausstühren will, so empsiehlt es sich ein großes Gefäß von etwa 100 Liter Inhalt anzuwenden, welches 24 Stunden lang ohne Aufsicht funktionieren kann. Man kann es aus Glas, Ton oder mit Blei gesüttertem Holz machen; am besten ist es chlindrisch, mit einem Wassersstandsrohr versehen und zur Regulierung des Aussschissen ach dem Prinzip einer Mariotteschen Flasche eingerichtet, wie sie S. 451 beschrieben ist. Die ror Vounger im Journ. Soc. Chem. Ind. 1887, p. 347 beschriebene Form bieter keine besonderen Vorteile dar.

Ein sehr guter Apparat ist von W. Strype in Trans. New Chem. Son. 1880, 4, 357 beschrieben worden. Wir beschreiben ihn aussührlich mit zwo Zeichnungen, Fig. 308 und 309 (a. f. S.), welche ihn in verschiedener Stellungen zeigen; aber selbstverständlich lassen sich viele Einzelheiten ohne Schader für das Prinzip abändern. Fig. 308 zeigt ihn, wenn man ihn mit Wasser beschickt und die alte Lösung entfernt; Fig. 309 während der Arbeit selbst. Das Meßgefäß E hält ungefähr 130 Liter. Es wird durch den Hahn Aus

das Rohr CB mit Wasser beschickt; dieses Rohr ist auf der anderen Seite dis D in die Höhe geführt, um den dadurch gegebenen Maximaldruck beim Fillen nie zu überschreiten. Das nach jeder Operation in E zurückbleibende Gas dig. 308.

entweicht beim Wieberfullen durch aa'a" in das niedriger stehende Gefäß F unter einem Drucke von etwa 80 cm Wasser, und da das Rohr aa' mittels fbb' mit dem Augelrohr kommuniziert, so wird beim Öffnen des Quetschhahns c durch den Druck der ausgetriebenen Luft die alte Absorptionslösung ausgetrieben,

wie es Fig. 308 zeigt. Wenn E voll und die Augelröhre leer ist, wich der Hahn A geschlossen. Das überschississe Wasser tropft nun aus d ab, wodurch alle Verbindungen entleert werden und der in Fig. 309 gezeigte Zustand her Fig. 309.

gestellt wird. Sobald man die Duetschhähne c und e (welcher lettere mit den Kammern kommuniziert) schließt, hört das Aussließen auf und stellt sich im Apparate ein Gleichgewicht ein, entsprechend der geringen Luftverdumung, welche durch die Wassersaule von E dis zu dem offenen Röhrchen d bedingt

Wird. Jest öffnet man den Hahn c, nachdem man den Schlauch in ein die Absorptionslösung enthaltendes Becherglas getaucht hat, worauf die Lösung durch die Luftverdünnung in das Kugelrohr eingesaugt wird. Dann schließt man den Hahn c und öffnet e so weit als nötig, um Gas aus den Kammern anzusaugen, welches durch das Kugelrohr und die Röhren b'bf'f"f" in das Weßgefäß E geht. Da f''' die auf dessen Boden reicht, so wird der Aussluß nach dem Mariotteschen Prinzip ein gleichförmiger sein. Das Kohr a a' a'' muß hydraulisch abgeschlossen sein, damit der Aussluß gleichförmig bleibt; dies wird solgendermaßen dewirkt. Benn man das Wasser dei A anstellt, um E zu füllen, so läuft das Wasser aus a a' aus, und wenn es dis zu dem schiefen Rohre f gekommen ist, kommt Luft in dieses und die kleine Menge Wasser in f läuft ebenfalls ab. Ohne diese Einrichtung würde sedesmal beim Füllen des Upparates etwas Wasser in die Kugelröhre getrieben werden.

Die Berhältnisse und Stellungen der einzelnen Teile sind im richtigen Maßstade gezeichnet, und sollten genau so angewendet werden. Der Absorptionsapparat besteht ans 30 Kugeln von 28 mm Durchmesser, zusammengesetzt ans drei mit Kautschufröhren verbundenen Sätzen von je 10 Kugeln; die Beschickung von 300 com nimmt 22 der Kugeln ein, und läßt in jeder etwas freien Raum. Oben ist noch eine große Kugel von 10 cm Durchmesser, um die im Falle zu schnellen Anstellens heraussprizende Lösung auszusangen. Zur Absorption verwendet man 100 ccm Normalnatronlösung, verdünnt auf 300 ccm, und mit Lackmus oder Methylorange u. s. w. gefärdt. Das Ablaufrohr d ist immer offen; es ist nur eng, aber doch weit genug, um das aus E ablaufende Wasser abzusühren und somit eine konstante Lustverdünnung zu erhalten.

Der Apparat wird am besten ganz aus Glas mit Kantschulverbindungen gemacht; doch kann man das Meßgefäß E auch aus Eisen oder Blei mit Wasserstandsrohr und Bleiröhren zur Verbindung machen. Man überzeugt sich, ob alles dicht schließt, indem man nach Füllung des Apparates die Hähne c und e schließt, wo dann aus d nichts auslaufen soll. Beim Füllen läuft das Wasser aus d frei aus, aber da dieses Rohr nur eng ist, so stört es die Füllung von E so gut wie gar nicht.

Welches System des Aussaugens der Gase man auch befolgen möge, so muß man sie doch durch gewisse Lösungen durchstreichen lassen, um die Gase so vollsständig wie möglich zu absorbieren. Die verschiedenen Säuren des Schwefels werden zusammen bestimmt, ebenso diejenigen des Sticktoffs, ohne auf den Oxydationsgrad zu achten. Folgende Borschriften geben im ganzen die von dem Englischen Sodasabrikantenverein 1878 veröffentlichten (im wesentlichen von Hurter ausgearbeiteten) wieder.

Man nimmt eine über 24 Stunden laufende kontinuierliche Probe der aus dem Austrittsrohr der Gay-Lussactürme entweichenden Gase ab, indem man jede Stunde wenigstens einen Aubitsuß (27 Liter) mittels irgend eines konstant wirkenden Aspirators absaugt und das Volum des Gases — V mittels Eichung des Aspirators oder einer Gasuhr bestimmt. Das Volum V wird auf 0° C. und 760 mm durch die bekannten (vom Verfasser berechneten, von Friedr. Vieweg u. Sohn zum Gebrauch als Wandtafel herausgegebenen)

Tabellen reduziert und wird jest V' genannt. (Das englische Geset schreibt 60° &. und 30 Zoll Barometerstand vor, doch ist der dadurch bedingte Unterschied geringer, als die sonstigen Fehlerquellen und kann vernachlässigt werden.) Um Bergleichungen zu gestatten, wird in den Angaben auch der Kammerraum sitr die verbrannte und in die Kammern gehende Menge Schwefel vermerkt, wobei man nicht die Tikrme, wohl aber die Kanäle (tunnols) mitzählt; auch wird der Abstand des Prodierloches von dem Punkte, an welchem die Gase den Gay-Lussarturm verlassen, angegeben. Der Absorptionsapparat besteht aus vier Flaschen (Fig. 310, nach Inrisch, Schwefelsäurefabrikation, S. 224) oder Röhren,

Fig. 810.

welche jede nicht unter 100 com Fluffigleit bei einer Fullhohe von 75 mm faffen. Die Diffe nung der Einlagröhren foll nicht Uber O,5 mm betragen (durch einen Rormaldraht zu messen). Die drei ersten Flaschen enthalten je 100 com Normalnatronlange (31 g im Liter), die vierte 100 com Baffer. Die Natronlauge muß frei von Stidftofffauren fein. Die Gafe werben probiert 1. auf Gesamtfaure, angegeben in Grains SOs pro Rubitfuß (oder Gramm pro Rubilmeter); 2. auf Sänren des Schwefele: 3. auf Sauren des Sticktoffs, beibe angegeben in Grains S resp. N pro Rubitfug (ober in Gramm pro Rubitmeter). Die Analyse wird wie folgt ausgeführt. Man vereinigt ben Inbalt aller vier Flaschen, wobei man so wenig Baschwasser wie möglich anwendet, und teilt ihn in brei gleiche Teile, wovon einer als Referve zurücke Das erfte Drittel titriert man mit Rormalfdwefelfaure (49 g HaSO4 im Liter) jur Bestimmung ber Gefamtfaure; bie Babl der zur Neutralisierung gebrauchten Rubitzentimeter Säure nenut man x. Das zweite Drittel gießt man langfam in eine warme, ftark mit Schwefelfäure angefäuerte Chamaleonlöfung; ein kleiner Uberschuß ber letteren muß noch vorhanden fein, und muß fpater rebuzier: werben, indem man Schwefligfaurelofung bie zu eben fichtbarer Rötung zufest. Jest find

alle Sticktoffsauren in Salpetersäure umgewandelt und tein Uberschuß von SO. ist vorhanden. Die Salpetersäure bestimmt man durch ihre Wirtung auf Ferrossulfat. 25 com einer lösung von 100 g tristallissertem Eisenvitriol und 100 com tonzentrierter Schwefelsäure in einem Liter Wasser werden in einen Rolben gegeben, 20 bis 25 com reine tonzentrierte Schwefelsture zugesetz, das Ganze ertalten gelassen und das vorher mit Chamaleon behandelte Gemisch zugesetz. Der Kolben wird durch einen mit Glasröhren versehenen Kort verschlossen und

ein Strom Kohlensäure durchgeleitet, welche außen unter Wasser entweicht, um ben Eintritt von Luft zu verhindern. Zuerst wird auf diesem Wege mittels eines konstant wirkenden Kohlensäureapparates die Luft ausgetrieben; dann werden die Lösungen eingebracht und der Inhalt des Kolbens so lange zum Kochen erhitzt, dis die durch die Bildung von Stickoryd verursachte dunkle Färdung in Hellgelb übergegangen ist. Dies dauert 1/4 dis 1 Stunde, je nach der vorhandenen Menge von Salpetersäure und dem Überschuß von Schwefelsäure. Das nicht orgdierte Ferrosulfat wird mit einer halbnormalen Chamäleonlösung titriert (d. h. einer solchen, welche 0,004 Sanerstoff pro Kubitzentimeter abgibt); die verbrauchte Zahl Kubitzentimeter nennt man y. Da der Titer der Eisenlösung sich ziemlich schnell ändert, so muß man sie täglich prodieren, indem man mit derselben Pipette, welche für die oben beschriebene Operation dient, 25 com herausnimmt und die zu ihrer Orydation nötige Menge Chamäleonlösung bestimmt, welche man x nennt. Die gesuchten Größen sindet man durch solgende Gleichungen:

A

1. Gesamtsäure in Gramm pro Rubitmeter

$$SO_3 = \frac{0,120}{V^1} \frac{(100-x)}{(100-x)}$$

B.

Diefelbe in Grains pro Kubikfuß

$$SO_3 = \frac{1,852 (100 - x)}{V_1}$$

2. Schwefel in Gramm pro Rubitmeter

Derfelbe in Grains pro Anbikfuß

$$S = \frac{0,008 (600 - 6 x - z + y)}{V^{1}} \quad S = \frac{0,12346 (600 - 6 x - z + y)}{V^{1}}$$

3. Stickstoff in Gramm pro Rubikmeter

Derfelbe in Grains pro Kubitfuß

$$N = \frac{0,007}{V^{1}} \frac{(z-y)}{V^{1}} \qquad N = \frac{0,10803}{V^{1}} \frac{(z-y)}{V^{1}}$$

Wenn man die besondere Bestimmung der Stickstoffsäuren beiseite lassen will, welche übrigens von dem englischen Gesetze gar nicht verlangt wird, so kann man die obigen Borschriften sehr vereinsachen. Man braucht nur den auf S. 357 und 361 gezeigten Apparat zur Untersuchung der Kiesosengase auf Säuren des Schwesels oder einen der unten zu erwähnenden Absorptions-apparate anzuwenden, den man mit 100 ccm Normalnatronlauge füllt, die mit Phenolphtalein gefärbt ist, und welche später zurücktitriert wird. Das Phenolphtalein wirkt ebenso bei SO2 wie bei SO4 H2; aber auch bei CO2, weshalb die Natronlauge so frei wie möglich von kohlensaurem Salz sein muß. Zur Berechnung kann obige Formel Nr. 1 dienen, wenn man sie mit 3 dividiert, also:

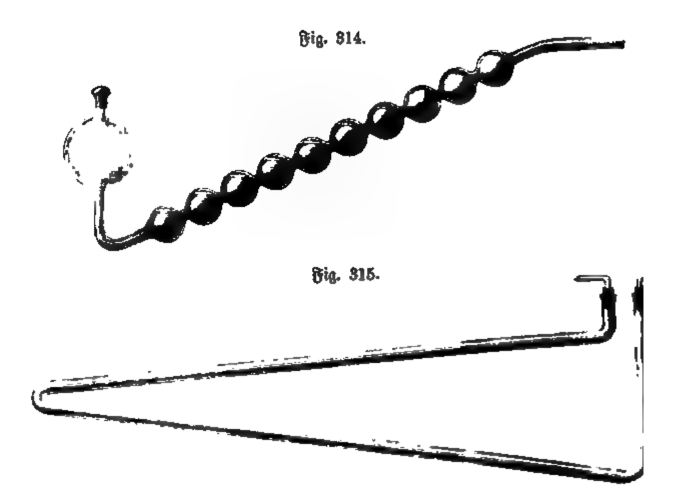
$$SO_3 = \frac{0,040 (100 - x)}{V^1}$$

Wenn man nur den Gesamtsäuregehalt der Gase ermitteln will, um den gesetzlichen Vorschriften zu genügen, so kann man einfach ein bestimmtes Gasvolum durch eine Lösung von Wasserstoffsuperoxyd streichen lassen, welche das SO₂ zu H₂SO₄ oxydiert, und dann die Gesantacidität mit Methylomye titrieren und als SO₂ berechnen. Nathrlich muß das H₂O₂ neutral oder seint Acidität besonders bestimmt sein.

Fig. 811.

Fig. 312.

Fig. 313.



Carpenter und Linder (Regierungsinspeltoren) finden es am bej eine Mischung von 1 Bol. 1/2.-Normallauge und 10 Bol. Bafferstoffsuper:

Fig. 316.

anzuwenden, die man mittels Phenolphtalein (kochend) oder Metylorange zurücktitriert. Die eigentlichen Sänren des Stickstoffs werden dabei vollständig mit absorbiert, während das Stickstyd von H₂O₂ nur sehr langsam angegriffen wird (Journ. Soc. Chem. Ind., Dec. 1902).

Es ist keineswegs gleichgiltig, was für eine Sestalt man den Absorptionsgesäßen gibt. Bei Anwendung von gewöhnlichen Flaschen mit einsachen unter die Flüssigkeit reichenden Glasröhren ist die Absorption oft unvollständig, selbst wenn man mehrere Flaschen der Art hintereinander anwendet, was ziemlich starten Druck verursacht. Wenn man sehr enge Eintrittsröhren anwendet, wie es S. 656 vorgeschrieben ist, so wird die Absorption besser, aber doch nicht vollständig. Die dei organischen Elementaranalysen angewendeten Kalikugeln kann man hier nicht gut branchen, weil sie sich nicht leicht ohne Verlust entleeren lassen. Dies geht sehr gut bei den Mitscherlich schen Lugelröhren, Fig. 311, au, von denen aber mindestens brei oder vier hintereinander ans

gewenbet werben müffen. Die Tobbiden Röhren, Fig. 312, unterscheiden sich sehr wenig von ben Mitscherlichschen. Die Form Fig. 313, wo bas Eintritterohr unten geschloffen und mit vielen Meinen Nabelöffnungen versehen ist, dient ebenfalls sehr gut. beffer als alle biefe Formen find aber schiefe Rugelröhrenspfteme von mindeftene 10, beffer 15 Rugeln, ähnlich ben in Fig. 309 u. 310 bargestellten 30 Rugelröhren, am besten in ber Form Fig. 314. Diese haben sich noch besser als die von mir modifizierten Pettenko ferschen Röhren, Fig. 315, ober auch Winklersche Schlangen bewährt und burfen als die besten Abforptionsapparate hingestellt werben, neben ben jum Auswaschen nicht ganz so bequemen, mit Glasperlen gefüllten Meift genugt eine einzige biefer Behn-Rugel-Nöhren. röhren.

Sewöhnliche Absorptionsflaschen verfehlen ihren Zweck, wenn man es mit Säurene beln zu tun hat, wie bei den Gasen von Oberseuerpfannen oder Becher-Ronzenstrationsapparaten (vergl. 9. Rap.). In solchen Fällen kann man die Flaschen mehr als hundertmal schütteln, ohne daß es gelingt, die Nebel zu entsernen. Sehr gut gelingt dies jedoch mittels der von den englischen Allalis

inspektoren angewendeten und in Fig. 316 gezeigten Absorptionsflasche. Die Gase treten durch das Zentralrohr a mittels der kleinen Löcher dd oberhalb ihres zugeschmolzenen Endes in die mit kurzen Abschnitten von Rautschukrohr beschickte Augel d. She sie aus den Löchern oc austreten, werden sie durch die Kautschukschnitzel in viele kleine Blasen zerteilt, während die Schnitzel, durch die Gase selbst fortwährend in Bewegung gehalten, immer wieder mit neuer Flussigsteit bespült werden und das Gas gründlich waschen. Die obere Augel hat einen Durchmesser von 18 mm, die untere 15 mm, die untere Öffnung 6 mm;

dieses Berhältnis ist erheblich zur Hervorbringung der richtigen Wirkung. Das Austrittsrohr e ist mit Glaswolle gefüllt. Für die gewöhnlichen, Stickflossessauren enthaltenden Kammeraustrittsgase werden sich diese Flaschen wegen des Kautschuks nicht eignen.

Stidoxyd ist fast immer in den Austrittsgasen enthalten, und bleibt auch nach dem Durchgange durch die beschriebenen Absorptionsapparate noch darin. Man kann es bestimmen, wenn man bei den oben beschriebenen Absorptionsapparaten stur Säuren noch eine Augelröhre von der Form Fig. 314 vor dem Aspirator einschiebt. Diese wird mit 30 ccm Halbnormal-Chamäleoz und einigen Aubikzentimetern Schweselsäure beschickt. Nach 24 stündigem Durchgehen des Gases leert man den Apparat aus, spült nach, setzt 50 ccm der S. 656 erwähnten Eisenvitriollösung zu, welche 2 x Chamäleon entspricht, und titriert die entsärbte kösung mit Chamäleon zurück. (Wenn in dem Absorptionsrohre ein Niederschlag von Mangandioryd vorhanden ist, spült man das Rohr mit einem Teile der Eisenlösung aus.) Die zuletzt gebrauchte Menge Chamäleon nennt man u. Das Stidoxyd hat nun gebraucht: (30 + u - 2x) Kubikzentimeter Chamäleon, und ist demnach ausgedrückt in Grammen Stidsundschlagen und die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten die Kannach ausgedrückten di

stoff pro Kubikmeter Anstrittsgas:
$$N = \frac{0,007 (30 + u - 2z)}{3 V^{1}}$$

Die Austrittsgase können zu Zeiten recht viel Stickoryd enthalten, ohne daß es auffällt, da sich das NO bei Segenwart von viel verdünnenden Gasen nur langsam orydiert. Dies macht auch einige der vorgeschlagenen Absorrtionsmittel, wie Wasserstoffsuperoryd oder ein Semisch von starker Schweselssäure und Salpetersäure, unbrauchbar, wie ich schon 1881 (Chem. Ind. 1881, S. 345) und eingehender (mit Marchlewski) im Jahre 1890 nachgewiesen habe. Deshalb blieb ich damals bei dem von mir vorgeschlagenen angesäuerten Chamäleon stehen; aber auch dieses erheischt die bestmöglichen Absorptionsapparate und einen langsamen Gasstrom.

Genauer soll die Methode von Knorre und Arndt sein (Berl. Ber. 1899, S. 2136), wonach man das Gas mit Wasserstoff mengt und sehr langsam durch eine hellrot glühende Platinkapillare hindurchleitet, wobei die Reaktion:

$$2 \text{ NO} + 2 \text{ H}_2 = 2 \text{ H}_2 \text{ O} + \text{ N}_2$$

4 Vol. 4 Vol. 0 Vol. 2 Vol.

Es entsteht also eine Kontraktion im Betrage von 3/2 des ursprünglich vorhandenen Stickoryds.

Die von Lovett (Journ. Soc. Chem. Ind. 1882, p. 210), Davis (Chem. News 41, 188) und Pringle (Journ. Soc. Chem. Ind. 1883. p. 58) beschriebenen Apparate und Methoden besitzen keine Borzüge vor den beschriebenen.

Das in dem Aspirator zurückleibende Gas, welches eine von Säuren befreite Durchschnittsprobe der Tagesarbeit vorstellt, wird sehr zweckmäßig zur Bestimmung des Sauerstoffes im Austrittsgase benutt. Die Methoden dasür sind schon auf S. 361 beschrieben worden, und wir erwähnen hier nur, wie man diese Sauerstossbestimmung benutzen kann, um die Menge des ver-

brannten Schwefels in Grammen pro Liter der Austrittsgase zu berechnen, woraus sich durch Bergleich mit den in diesen enthaltenen Säuren des Schwefels der Berlust an letzteren ergibt. Man kann dabei folgende Formel anwenden:

$$(20,95-a) \times 0,009637 \times \frac{1}{1,00367t} \times \frac{h}{760} = x,$$

beren Herleitung ich in Dingl. polyt. Journ. 226, 634 gegeben habe. Es bedeutet barin a den Sauerstoffgehalt des Austrittsgases in Prozenten, t die Temperatur derselben, h den Luftdruck in Millimetern, x die Menge des gessauten verbrannten Schwefels in Grammen pro Liter der Austrittsgase; wenn man die wirklich gesundene Menge damit vergleicht, so ergibt sich die Prozentzahl des Verlustes von selbst. Man wird dabei beachten müssen, daß nur der Kammergang selbst auf die beschriebene Weise kontrolliert wird und eine beseutende Menge Schwefel in den Abbränden verloren gehen kann.

Theorie des Schwefelsäure-Bildungsprozesses in der Bleikammer.

Nachdem an früheren Stellen das Verhalten des Schwefeldioxyds gegensüber den verschiedenen Stickstoffverbindungen bei Gegenwart von Wasser, Schwefelsäure u. s. w. auseinandergesett, sowie Bildung und Zersetzung der Nitrosylschwefelsäure aussührlich besprochen worden sind, soll jetzt die Erstäuterung der Theorien, die man sich über den Bleikammerprozeß gemacht hat, folgen.

Wir milsen von vornherein festhalten, daß bei der Berbrennung des Schwefels, sei es Rohschwefel oder derjenige von Kies, Blende u. s. w., wesentlich nur Schwefeldioryd, SO2, gebildet wird; die, namentlich beim Kies, stets zugleich auftretende Bildung von Schwefelsäureanhydrid oder Hydrat kommt als Nebenreaktion hier nicht in Betracht, und entzieht uns nicht der Notwendigteit, die Orydation des Schwefeldioryds in der Bleikammer zu erklären. Daß diese durch den Luft-Sauerstoff direkt viel zu langsam und daher nicht in irgend erheblichem Maße geschehe, steht von voruherein sest. Ebenso sest steht es aber auch, daß der Sauerstoff des in den Prozeß eingesührten Salpeters lange nicht zureicht, um die Orydation zu erklären, denn das Schwefeldioryd aus 100 Schwefel braucht noch 50 Sauerstoff, um sich zu Schwefelsäure zu orydieren, was 88,5 Tln. Salpeter entsprechen würde, selbst wenn dieser dies zu Stickstoff reduziert würde. Befanntlich braucht man aber unter günstigen Umständen nur 1/30 die 1/25 odiger Quantität Salpeter, und dieses muß nun erklärt werden.

Die erste Theorie über diesen Gegenstand ist schon 1806 von Clément und Desormes aufgestellt worden (Annales de chimie 59, 329) und man muß sagen, daß sie die meisten wichtigen Tatsachen schon durch eine Theorie verknüpften, welche auch mit dem Fortschreiten unserer Kenntnisse nicht veraltet ist, sondern nur der Erweiterung bedurft hat. Sie hatten das Verhalten von Schweseldiornd zu einem Gemische von Stickoryd und atmosphärischer Luft

studiert, und sie bewiesen, daß selbst bei dem damals üblichen rohen Berfahren (ein Gemenge von Schwefel, Salpeter und feuchtem Ton wurde in einem Berbrennungsofen erhitzt und das gasförmige Produkt in die Bleikammer geleitet) an das Schwefelbioryd bedeutend mehr Sauerstoff übertragen wurde, als der Salpeter enthält. Sie erklärten diese Tatsache schon im wesentlichen, wie dies heute geschieht, nämlich baburch, daß aus dem durch atmosphärischen Sanerstoff orybierten Salpetergase und aus Schwefeldioryd Schwefelsäure entsteht, unter Rückbildung von Salpetergas. Die Salpeterfäure ist nur das Wertzeng zur vollkommenen Drybation bes Schwefels, welches bei Berrichtung seiner Funktion nicht selbst zu Grunde geht, denn seine "Basis", das "Salpetergae", nimmt Sauerstoff aus der atmosphärischen Luft, um ihn der schwefligen Saute in einem ihr zusagenden Zustande darzubieten, bleibt aber am Ende det Schwefelsäurebildungsprozesses wieder im ursprünglichen Zustande. Die Gegenwart des Wassers sei erforderlich, einmal um die Reaktionstemperatur him reichend niedrig zu halten, und zweitens, um die entstehende Schwefelfaure gu Sie beobachteten bei dem Prozesse auch die Bildung weißer stern. verdichten. förmiger Kristalle, welche, mit Wasser in Berührung gebracht, unter farkt Erhitzung Salpetergas ausgeben, und sie vermuteten schon, daß diese eine wesentliche Rolle in bem Säurebildungsprozesse spielen möchten.

H. Davy zeigte 1812, daß zur Bildung von Schwefelsäure die Gegenwart von Wasser unbedingt nötig ist (Berzelius' Lehrbuch I, 471); troden reagieren die Gase nicht auseinander; aber eine geringe Menge von Wasser, zu dem Gemische von Schwefeldioryd und Stickstofftrioryd gebracht, veranlaßte Bildung der von Cloment und Desormes beobachteten Kristalle. Davy betrachtete demnach diesen Körper als ein sit die Schwefelsäurebildung nötiges Zwischenglied; nach unseren heutigen Formeln würden wir dies so ausdrücken:

```
I. 2SO_3 + 3NO_2 + H_2O = 2SO_2(OH)(ONO) + NO;

II. 2SO_2(OH)(ONO) + H_2O = 2SO_2(OH)_2 + NO_2 + NO;

III. 2NO + 2O = 2NO_2.
```

Man fängt also mit $3 \, \mathrm{NO_2}$ an und erhält in der Gleichung II davon ein $\mathrm{NO_2}$, in der Gleichung III die beiden anderen $\mathrm{NO_2}$ wieder zurück, um den Prozes von neuem zu beginnen.

Diese Ansicht ist von vielen Chemitern, n. a. La Prevostane (Ann. de chim. et de phys. 73, 326) angenommen worden; auch Gmelin (in seinem Handbuch, 5. Aufl., 1, 875) tut dies; es heißt dort: "In allen dieser Fällen mengen sich in der Kammer schwesligsaures Gas, Untersalpetersäme dampf, welcher aus dem Stickorydgase und dem Sauerstoff der Luft entsteht. und Wasserdampf, welcher hineingeleitet wird. Es entsteht eine tristallinische Berbindung von schweselsaurem Stickoryd mit Vitriolöl, welche sich in dien weißen Nebeln auf den Boden des Bleihauses senkt und sich in dem baselst befindlichen Wasser unter Entwickelung von Stickorydgas zu verdünnter Schweselsäure löst. Das hierbei entwickelte Stickorydgas bildet mit dem übrigen Sauerstoff der Luft von neuem Untersalpetersäuredampf, welcher eine

neue Menge schwefligsaures Gas zu der kristallinischen Verbindung verbichtet n. s. f."

Eine anscheinend einsachere Erklärung des Bleikammerprozesses wurde von Berzelius gegeben (Lehrb. der Chemie, übers. von Wöhler, 4. Aufl. 1835, 2, 12). Er hielt die Bildung von Kammerkristallen nicht für einen notwendigen Zwischenprozeß, sondern nur für einen Ausnahmsfall, welcher an einigen Orten der Kammer, wo es an Dampf mangele, eintreten könne. Der eigentliche Prozeß besteht nach ihm aus der Übertragung von Sanerstoff von der "salpetrigen Säure" auf Schweselbioryd (und Wasser), wobei Schweselssäure und Stickoryd gebildet werden; aus dem letzteren wird durch Sanerstoff wieder "salpetrige Säure" regeneriert. Wir würden daher nach unserer jetzigen Ausbrucksweise den Prozeß durch solgende Gleichungen darstellen müssen:

1.
$$80_9 + N_90_8 + H_20 = H_980_4 + 2N0;$$

2. $2N0 + 0 = N_90_8.$

Ich habe aber gezeigt (Berl. Ber. 1888, S. 3225), daß Bergelius, wie es zu seiner Zeit kaum anders sein konnte, keine scharfe Unterscheidung zwischen N2O8 und N2O4 machte, und augenscheinlich unter "salpetriger Säure" oft N2O4 versteht. Es ist auch eine wichtige Tatsache, daß er in seinem Iahresbericht für 1844 (S. 62), zu einer Zeit, wo der Unterschied zwischen N2O3 und N2O4 klarer geworden war, ausdrücklich angibt, daß N2O4 gebildet wird, wenn NO mit genügender Menge von Sauerstoff ober atmosphärischer Luft zusammentrifft, während bei Überschuß von NO, d. h. bei Mangel an Sauerstoff, N2O3 gebildet werde, gemischt mit N2O4. In der Tat haben die meisten späteren Autoren nicht Salpetrigsäureanhydrid, sondern Stickstoffperoxyb (Unterfalpeterfäure) bei der Erklärung des Rammerprozesses benutt, indem sie von der unbezweifelbaren Tatsache ausgingen, daß bei den gewöhnlichen Laboratoriumsversuchen Stickoryd mit Überschuß von Sauerstoff fast ausschließlich, wenn nicht wirklich ganz allein Stickftoffperoryd bilbet, und indem sie stillschweigend annahmen, ohne daß jedoch ein Beweis dafür auch nur je versucht worden wäre, daß Stickstoffperoryd das in den Kammern vorwiegenbe Dryd des Stickstoffs sei. Dabei übersahen sie auch, daß das oben erwähnte Laboratoriumsergebnis in der Bleikammer durch die Gegenwart anderer Substanzen seine Giltigkeit verliert. So kam es, daß folgende Gleichungen sehr allgemein als Erklärung des Kammerprozesses angesehen wurden:

3.
$$SO_2 + NO_2 + H_2O = H_2SO_4 + NO;$$

4. $NO + O = NO_2$ ¹).

Die große Einfachheit dieser Erklärung schien sie empfehlenswert zu machen; aber man übersah dabei, daß in der Natur die einfachsten Erklärungen sehr häufig nicht die Wahrheit ausdrücken.

Selbst lange nach Berzelius machte man keine scharfe Unterscheibung zwischen den Gleichungen 1. + 2. und 3. + 4.; vermutlich nahmen die

¹⁾ Hier, wie auch sonst, brauchen wir die Formel NO2 oder N2O4 je nach Bequemlichteit, da beide Formeln berechtigt sind; vergl. S. 187, Fußnote.

meisten Chemiter stillschweigend an, und manche sprachen es bestimmt aus, daß die Bleikammern ein Semisch von N_2O_8 und N_2O_4 enthielten, welche beide als Sauerstoffliberträger auf SO_2 dienten; dies wurde gewöhnlich als die "Theorie von Berzelius" bezeichnet, welche wirklich von vielen Chemikern angenommen wurde.

Längere Zeit machte ihr eine andere Erklärung, die von Peligot 1844 gegebene (Annales de chimie et de physique [3] 12, 263), den Rang streitig und wurde speziell in Frankreich bis auf die neueste Zeit als die richtige angenommen; nach Kolb (Etudes sur la fabrication de l'acide sulfurique, Lille 1865, p. 22) stimmte ihr bei; ebenso Pelouze und Frémy, Traité de chimie, 2. Aust., 1, 398 ff.

Peligot leugnete zwar ebenso, wie Berzelius, daß die Kammertristalle einen wesentlichen Anteil an der Schwefelsäurebildung hätten oder übershaupt bei regelmäßigem Verlaufe des Prozesses auftreten, sei es in sester Form oder in Lösung. Aber nach ihm sindet die Oxydation der schwesligen Säure in der Bleikammer ausschließlich durch die Salpetersäure, nicht durch die niedrigeren Sticksoffornde statt. Das hinzugesügte Wasser habe wesentlich den Zweck, die aus Stickoryd und Sauerstoff der Luft gebildete Untersalpersäure, oder auch etwa entstandene salpetrige Säure, in Stickoryd und Salpetersäurehydrat zu zersezen, und auf diesem Wege das allein hier wirtsame oxydierende Agens, die Salpetersäure, zu regenerieren. In wässeriger Lösung existiere die salpetrige Säure überhaupt nicht; aus dem Gemenge von Stickoryd und atmosphärischer Luft bilde sich ebenfalls nicht salpetrige Säure, N2O3, sondern nur Untersalpetersäure (NO2 oder N2O4). Das eben Gesagte wird durch solgende (in die neuere Schreidweise sübersete) Formeln klarer gemacht werden:

I.
$$SO_2 + 2NO_2.OH = SO_2(OH)_2 + N_2O_4;$$

II. $2N_2O_4 + H_2O = N_2O_3 + 2NO_2.OH;$
III. $3N_2O_3 + H_2O = 4NO + 2NO_2.OH;$
IV. $2NO + 2O = N_2O_4.$

Die Bersuche, auf welche Peligot seine Formeln stützte, bewiesen allerbings, daß konzentrierte Salpetersäure das Schweseldioryd schon bei geswöhnlicher Temperatur orydiert, unter Bildung von Untersalpetersäure; auf verdünnte Salpetersäure wirkt das Schweseldioryd schwieriger, erst in der Wärme, unter Bildung von Stickoryd. Aus Peligots Versuchen geht aber, wie Weber hervorhebt, nicht hervor, daß eine Salpetersäure von dem Grade der Verdünnung, wie sie nach seiner eigenen Erklärung des Prozesses in den Bleikammern vorhanden sein müßte, bei der Temperatur dieser Räume durch die schweslige Säure auch tatsächlich zersetzt wird. Im Gegenteil, nach Webers Wahrnehmung wird Salpetersäure von 2 Proz. Gehalt durch Schweseldioryd in der Kälte gar nicht verändert; erst bei 80° ist eine Einwirkung auf dieselbe wahrnehmbar, also bei einer Temperatur, welche in den Bleikammern bei normalem Betriebe nicht erreicht wird.

Die Untersuchungen von R. Weber 1866 und 1867 (Pogg. Ann. 127, 543 und 130, 329) haben die völlige Unhaltbarkeit der von Peligot aufzgestellten Theorien in allen Punkten erwiesen und über den Prozeß in der

Bleikammer viel mehr Licht verbreitet. Seine Ausführungen find in abgefürzter Form folgende 1). In der Schwefelsäurekammer verwendet man auf 100 Schwefel 220 Wasser und 6 bis höchstens 8 Natronsalpeter. Nach den Peligotschen Gleichungen ergibt sich bann, daß die Flüssigkeit am Boben der Rammer nur 2 bis 2,3 Proz. N2O5 enthalten könnte, sogar ohne Berudsichtigung bavon, daß nach Peligot ein Drittel bes Stickstoffs als NO in die Rammerluft geht: $3 N_2 O_4 = 2 N_2 O_5 + 2 NO$ (eigentlich könnte also nur 1,6 bis 1,8 Proz. N. O5 in der Kammersäure sein). Der direkte Bersuch erwies aber, daß beim Einleiten von SO2 in Salpeterfaure von noch höherem Gehalt, nämlich 3 Proz. N2O5, bei gewöhnlicher Temperatur nach einer halben Stunde gar feine, und bei 40° (ähnlich ber Rammertemperatur) nur eine höchst geringe Schweselfäurebildung eintritt, während doch schon in dem bekannten Vorlesungsversuche im Glaskolben eine solche aus SO2, NO, atmosphärischer Luft und Wasser leicht und sofort stattfindet, und auch die Bleikammern dieser Säure so rasch erzeugen, daß gar nicht baran zu benken ist, dies auf den höchst trägen Prozeß, wie er mit Salpeterfäure stattfindet, zurückzuführen. Ferner bewies Weber, baß Peligots Ausicht unrichtig sei, wonach die Untersalpetersäure mit Baffer sich nur zu Stickoryd und Salpeterfäure zersete, und salpetrige Gäure bei einem Überschusse von Wasser nicht bestehen könne; Baffer, welches Untersalpetersäuredämpfe verschluckt hat, scheidet aus Jobkalium bas Job aus, selbst wenn es bis zum anfangenden Sieben erhitt ift, muß also salpetrige Säure enthalten, benn reine Salpetersäure ober Stidoryd verändern das Jodfalium nicht. Ferner, mährend verdünnte Salpetersäure auf schwefligsaures Gas bei gewöhnlicher Temperatur fast gar nicht wirkt, geschieht bies sofort sehr ftart mit Wasser, welches Untersalpetersäuredampf verschluckt hat, ober wenn man der vorher unwirksamen, verdunnten Salpetersäure solches Wasser zuset, ober einfacher, wenn man statt reiner Salpetersäure eine mit Baffer ftark verdünnte rauchende Salpetersäure ans gewendet hat. Demnach bewirkt die bei der Berührung von Unterfalpeterfäure mit Baffer erzeugte falpetrige Saure die Ornbation ber schwefligen Saure wesentlich leichter als die Salpetersaure; bie falpetrige Gaure ift baber unzweifelhaft bas zuerft wirksame Agens, wenn bei ber Schwefelsäurebilbung feuchte Luft mit schwefliger Säure und Untersalpetersäure zusammentrifft. bei ber Zersetzung ber Untersalpetersäure mit Baffer erzeugte Salpetersäure dagegen bleibt, wenn viel Wasser zugegen ist, durch schweflige Säure unzersett. Unter gewissen Umständen kann jedoch, wie unten erhellen wird, auch die Salpetersäure zersetzt werden.

In der Bleikammer kommt nun noch das Verhalten der N2O4 und N2O3 zu Schwefelsäuren von verschiedener Verdünnung in Betracht, weil jene Gase mit solcher Säure sowohl in Tröpfenform in der Kammerluft, als auch ans gesammelt am Boden zusammentreffen. Je nach ihrem Verdünnungsgrade

¹⁾ Ein Teil der Arbeiten von Weber und von Winkler (s. u.) ist schon im 3. Kapitel (S. 188) angeführt worden.

enthalten diese Schwefelsäuren Nitrosplichwefelsäure (Kammerkristalle), freie N2O4 oder N2O3 und selbst HNO3, wie früher aussührlich erörtert worden ist (S. 189 st.); aber alle diese Flüssigeteiten, wenn ihre Dichte nicht erheblich höher als die der gewöhnlichen Kammersäure ist, werden durch schweflige Säure rasch zersetzt, indem Schwefelsäure gebildet wird. Eine Zersetzung der absorbierten Dämpse durch Wasser, behufs Bildung von Salpetersäure, ist also nicht nötig und nicht wahrscheinlich; das Wasser dient jedoch zur Hydratbildung, und kann darum nur dei seiner Gegenwart die N2O3 die SO2 leicht orzheieren. Für die Praxis ist dabei von Wichtigkeit, daß die verdünnteren, salpetrige Säure haltigen Gemische sich leichter mit Schweselbioryd zerseten, als die konzenstischer Schweselsäurehydrat (oder englischer Schweselsäure) gelöst ist, so wirkt das Schweselbioryd darauf nicht oder boch sehr unvollständig ein.

Wenn nun Salpeterfaure mit verbunnter Schwefelfaure von verschiebenen Konzentrationen gemischt wird, so zeigt es sich, bag in einem Gemische aus reiner Salpetersäure von 1,25 spez. Gew. mit Schwefelsäure von 1,35 spez. Gewicht zwar nicht in der Kälte, aber beim Erwärmen bei Ginwirkung von Schwefelbioryd die Salpeterfäure rasch unter Entbinden von Stidornb zersett wird; bei stärkeren Säuren (von 1,38 spez. Gewicht an) findet die Zersetzung schon in der Kälte statt, und in allen Fällen enthält bann die Flüssigkeit salpetrige Säure. Es wird augenscheinlich durch das Schwefeldioryd in jenen Gemischen zunächst salpetrige Säure erzeugt (erwiesen durch die Färbung und die Einwirkung auf Jodkalium) und im zweiten Stadium gibt die salpetrige Saure Sauerstoff direkt an das Schwefeldioryd ab, ohne sich vorher wieder, nach Peligot, in Salpetersäure und Stickoryd rückbilben zu muffen, was ganz widerfinnig ware. Selbst verdunnte Salpeterfaure kann allerdings auch für den Kammerprozeß nütlich werden, wenn sie mit mäßig starter Schwefelsäure zusammentrifft, welche ihr bas Baffer entzieht, und sie wird bann, im konzentrierten Zustande, von Schwefelbioryd leicht angegriffen; bies findet eben in ber Rammer ftatt.

Daß Peligots Ansicht falsch sei, wonach aus Stickoryd und atmosphärischem Sauerstoff in der Bleikammer keine salpetrige Säure, sondern nur Untersalpetersäure entstehe, hat nach Weber schon Berzelius behauptet (Jahresber. 25, 65), indem nach eudiometrischen Versuchen mit Stickoryd und Sauerstoff, je nach dem Überschusse des einen oder des anderen Gases, mehr oder weniger Kondensation eintritt, und sicher immer salpetrige Säure gebildet werde, selbst bei Sauerstoffüberschuß.

Nach obiger Beweisstührung kann auch das Wasser nicht die Rolle spielen, welche ihm Peligots Theorie als hauptsächlich zugeteilt, daß es nämlich als Zersexungsmittel für Untersalpetersäure und salpetrige Säure diene und Salpetersäure schaffe. Das Wasser wirkt jedenfalls vor allem, weil es die Bildung von eigentlicher Schwefelsäure (SO₄H₂, Schwefelsäurehydrat) ermöglicht; bei den neueren Anschauungen über das Wasser der Säuren ist dies ganz selbstwerständlich, und ist es deshalb unnötig, die vielen Versuche und Beweisgründe Webers dasstringen, daß erst das Wasser die schweflige Säure zur

Oxybation disponiert. Man muß übrigens gleich hinzusügen, daß es nicht genügt, wenn hinreichend Wasser vorhanden ist, um das eigentliche Schweselsäurehydrat zu bilden ($\mathrm{SO_4H_2}$), schon darum, weil dieses die Salpetergase als Nitrosplschweselsäure auslösen und dem Kammprozesse entziehen würde; man muß wenigstens so viel Wasser anwenden, daß eine Säure von nicht mehr als 1,53 bis höchstens 1,615 spez. Gew. entsteht, wobei die Nitrosplschweselsäure zerset wird; nur dann geht der Kammerprozeß regelmäßig von statten.

Nach Webers Ansicht sindet demnach folgender Borgang in der Bleistammer statt. Das Schweseldioxyd wird darin oxydiert hauptsächlich durch den Sauerstoff der salpetrigen Säure, welche sich dabei in Stickoryd verwandelt; sie tut dies aber erst, wenn sie in Wasser oder verdünnter Schweselsäure aufgelöst ist, und eine solche wässerige Lösung entsteht entweder direkt aus freier salpetriger Säure (N_2O_3) oder durch Zerlegung von Untersalpetersäure. Im letzteren Falle entsteht daneben noch Salpetersäure; diese wird aber nur durch Bermittelung der schon gebildeten Schweselsäure zerlegt. Die Rolle des Wassers ist eben erst erläutert worden.

Mit Webers Ansichten kommen diejenigen von El. Winkler (Untersuchungen über die chemischen Borgänge u. s. w., S. 20) 1867, also fast gleichzeitig veröffentlichten in den wesentlichsten Punkten, aber nicht in allen Einzelheiten überein. Auch nach Winkler orydiert die salpetrige Säure Schwefeldioryd, aber nach ihm spielt die Untersalpetersäure eine größere Rolle, als Weber ihr zuteilt. Diese letztere soll nämlich vorwiegend durch Einwirkung der Luft auf das Stickoryd entstehen, und dann mit Schwefeldioryd unter Einsluß des Wasserdampses zu Nitrosylschwefelsäure zusammentreten, welche sich in Form der bekannten weißen Nebel zu Boden senkt, hier mit der dünnen heißen Kammersäure in Berührung kommt und sich in derselben auslöst, wobei salpetrige Säure in Gassorm frei wird, welche ein neues Quantum schwesliger Säure orydiert, sich dabei in Stickoryd verwandelnd, das den Kreislauf auss neue beginnt.

Der Umstand, daß Weber mehr die salpetrige Säure, Winkler mehr die Untersalpetersäure (Stickstoffperoryd) als die beim Kammerprozesse tätigen Berbindungen ansieht, bildet keine sehr wesentliche Berschiedenheit in ihren Theorien, da keiner von beiden daran denkt, daß eines jener Oxyde unter Aussschluß des anderen gebildet werde. Eine erheblichere Berschiedenheit ist die, daß Weber gleich Berzelius die intermediäre Bildung von Nitrosylschweselssäure nicht als wesentlich sür den Prozeß ansieht, während Winkler dies tut und damit auf die Theorie von Davy zurücksommt, die er nur im Lichte der neueren Kenntnisse und besonders in dem seiner eigenen Forschungen erweitert.

Man hat früher den bisher angeführten Theorien vorgeworsen, daß es schwierig sei, eine gleichzeitige Oxydation von Stickoryd und Reduktion höherer Oxyde zu NO anzunehmen. Aber dieser Einwurf hat keine Berrechtigung, und würde ebenso sehr bei jeder anderen Erklärung für den Kammerprozeß oder irgend einen anderen Prozeß, bei dem ein Zwischenkörper oder Überträger in Frage kommt, gemacht werden müssen. Er erledigt sich von selbst durch das Gesetz der Massenwirkung und erst recht, wenn man die Stickskofforyde als Katalysator ansieht (vergl. S. 681 ss.).

Als im Jahre 1878 die erste Ausgabe dieses Buches geschrieben wurde, war die Sache noch nicht wesentlich über die Arbeiten von Beber und Winkler hinaus fortgeschritten, welche beide auf Laboratoriumsversuchen, nicht auf Untersuchungen an wirklich arbeitenden Kammerspftemen fußten. Man kannte nicht einmal die Zusammensetzung der Gase für normalen ober unregelmäßigen Kammerbetrieb. Die Farbe der Gafe schloß die Annahme aus, daß Stidoryd das vorherrschende Dryd des Stidstoffs sei, außer etwa im vorderen Teile des Systems; auch wußte man, daß Salpetersäure nicht regelmäßig, sonbern nur unter abnormen Umständen auftritt. Aber man konnte noch immer nicht sagen, ob N2O3 ober N2O4 der vorherrschende Bestandteil ber "Salpetergase" in ber Bleikammer sei, und man wußte nicht, welches von Ich für meinen Teil glaubte diesen der wirkliche Sauerstoffüberträger sei. allerdings damals Grund zu der Ansicht zu haben, daß in einer normal arbeitenden Kammer, also wo weder zu wenig noch zu viel Sauerstoff vorhanden ift, die falpetrige Saure bei weitem vor der Unterfalpeterfaure vorwiege. 3ch schloß dies baraus, daß nach Winklers und meinen eigenen Bersuchen bei Gegenwart von nicht zu verdünnter Schwefelsäure (die boch als feiner Regen überall in ber Kammer vorhanden ift) sich das Stickoryd selbst bei einem Überschusse von Sauerstoff nur bis zu N2O3 orydiert; ferner daraus, daß die von mir analysierten Fabriknitrosen famtlich höchstens Spuren von höheren Stickftoffverbindungen als N.O. (b. h. eigentliche Nitrosulschwefelsaure) zeigten, mährend doch z. B. bei ber Absorption von aus Bleinitrat entwickelter wirklicher Untersalpetersäure burch Schwefelsäure ganz normal ein Gemenge von gleichen Teilen No Os und HNO, gefunden wurde. Die abweichenben analytischen Resultate mehrerer Chemiter bezüglich ihrer Fabriknitrofen (Rolb, Winkler, Hurter) ließen sich zum Teil auf die damals noch unsicheren analytischen Methoden, zum Teil auf unregelmäßige Arbeit, wobei in der letten Kanimer fast gar feine Schwefelsäure gebildet wird, zurudführen; ex fehlt bann die oben erwähnte Bedingung und fann jetzt zunächst N2O4 und bann durch Berührung mit Waffer auch NO3H entstehen. Sollte freilich ber freie Sauerstoff aufgebraucht sein, so wird sofort, bei Uberschuß von Schwefeldioryd, dieses letztere das N2O3 und N2O4 zunächst zu NO reduzieren, und die Kammer wird farblos werden. Dasselbe wird eintreten, wenn zu viel Luft eindringt, weil bann die Gase zu sehr verdünnt werden. Wenn es an Schwefelbiornd fehlt (ein Fall, ber bei normalem Betriebe nicht eintreten foll), so wird viel Salpetergas durch den überschüssigen Sauerstoff in N2O4 umgewandelt werden und dieses mit dem Wasser zu N2O3 und NO2. OH zerfallen.

Eine sichere Grundlage für eine richtige Theorie des Bleikammerprozessektonnte nur durch Erforschung des Fabrikationsprozesses in allen seinen Stadien, sowohl bei normalem als bei unregelmäßigem Betriebe, vermittelst ausgedehnter Reihen von Gasanalysen und anderweitigen Beobachtungen gewonnen werden. Die erste und bisher in verschiedenen Beziehungen einzige vollständige Untersuchung der Art ist die von mir in Gemeinschaft mit Naef in der Fabrik der Gebrüder Schnorf zu Ütikon am Zürichsee gemachte, welche schon S. 627

erwähnt worden ist [Chem. Ind. 1884, S. 5 bis 191)]. Die Ergebnisse dieser Untersuchung, soweit es sich um Tatsachen handelt, sind durch keine anderen, später ausgeführten Arbeiten in Frage gestellt worden; aber die zu jener Zeit von mir felbst und von anderen Chemikern gegebenen Erklärungen berselben haben bedeutende Abanderungen erfahren muffen, besonders infolge weiterer von mir im Jahre 1885 ausgeführten Experimentaluntersuchungen (Berl Ber. 18, 1384; vergl. auch die im 3. Kapitel, S. 180 ff. angeführten früheren und späteren Arbeiten). 3ch zeigte bamals, daß im trodenen Bustande und außerhalb der Wirkungssphäre von Schwefelfäure das Stickoryd mit überschüssigem Sauerstoff fast oder ganz ausschließlich Stickftoffperoxyd, N2O4, bildet. Wenn überschüssiges Stickoryd mit einer unzureichenden Menge von Sauerstoff zusammentrifft, so wird (nach ber bamaligen Auffassung) eine erhebliche Menge von N2O3 neben N2O4 gebilbet. Bei Gegenwart von Wasser geht Stickornd mit überschüssigem Sauerstoff vollständig in Salpetersäure über. Berbunnte Schwefelsaure vom spez. Gew. 1,405 wirkte im ganzen wie Wasser, aber ein wenig salpetrige Säure entstand doch, nämlich so viel, als eine beständige Lösung in solch verdünnter Säure bilden kann (Nitrosylschwefelfäure kann bei dieser Verdünnung nicht bestehen). Bielleicht die wichtigste von mir damals gemachte Beobachtung, zusammengehalten mit den früheren, war folgende: Wenn in konzentrierte Schwefelsäure bei Gegenwart von sehr viel überschüssigem Sauerstoff langsam (Blase für Blase) Stickoryd eingeleitet wird, so werden nur die in unmittelbarer Berührung mit der Schwefelfäure stehenden Teile bes Stickornds, und zwar nur soweit sich Nitrosulschwefelfäure bilben kann, nicht über N2O3 hinaus ornbiert (wie Winkler und ich früher gefunden hatten); aber alle Gasmoleküle, welche außerhalb, wenn auch unmittelbar über ber Säure erst mit Sauerstoff zusammentreffen, verhalten sich wie trockenes Stickoryd mit überschüssigem Sauerstoff, b. h. sie bilben N2 O4. Diese lette Bemerkung machte es unmöglich, zu behaupten, wie dies noch in der ersten Ausgabe bieses Buches und in einigen meiner späteren Abhandlungen geschehen ist, daß man den Grund, warum NO und O innerhalb der Bleikammern nicht N2O4, sondern nur N2O3 bilden, in dem überall herum schwebenden Nebel von Schwefelsäure suchen muffe; denn die fluffigen Schwefelsäureteilchen, welche ben Nebel bilben, befinden sich noch immer in fehr großen Abständen voneinander im Berhältnis zu den vorhandenen Molekeln von NO und O, und wo immer die letteren anders als in unmittelbarer Be-

¹⁾ Seitdem find noch zwei ähnliche, aber nicht ganz so vollständige Unterssuchungen an Rammerspstemen gemacht worden, nämlich eine solche zu Freiberg von Hübner, worüber Schertel berichtet hat (Fischers Jahresber. 1890, S. 452), und eine andere zu Hamburg von Retter (Zeitschr. f. angew. Chem. 1891, S. 4). Diese sehr interessanten Untersuchungen, auf welche an verschiedenen Stellen dieses Buches schon hingewiesen worden ist, sind ganz nach Analogie des von mir mit Raef eingeschlagenen Ganges angestellt worden, und haben den unserigen durchaus ähnliche Ergebnisse gehabt, so daß es wohl angeht, den sich dafür interessierenden Leser auf ihr Studium an den angegebenen Orten zu verweisen; einen kurzen Auszaug aus denselben zu machen, geht nicht gut an, und aussührlichere Mitteilungen daraus würden einen unverhältnismäßigen Raum beanspruchen.

rührung mit der Säure aufeinander wirken, werden sie nicht N_2O_3 , sondern N_2O_4 geben. Daher kann keine Theorie des Bleikammerprozesses richtig sein, welche die Reduktion der Salpetergase zu NO als notwendiges Stadium himstellt, denn dies würde jedenfalls zur Bildung von N_2O_4 und später von HNO_3 führen, welche beide bei regelmäßigem Kammerbetriebe uicht auftreten.

Allerdings behauptet Raschig (Liebigs Ann. 248, 135), daß Stidomiselbst in Gegenwart eines großen Überschusses von Sauerstoff sich nicht in N20, sondern nur in N2O3 verwandle, wenn der Sauerstoff mit Sticktoff (wie in atmosphärischer Luft) verdünnt sei. Aber diese, ohnehin den Angaben aller übrigen Chemiker widersprechende Behauptung ist von mir (Berl. Ber. 1888, S. 3234) vollständig widerlegt worden, indem ich zeigte, daß Raschigs Versuche umrichtig angestellt waren, und daß bei richtigen Versuchen Stickoryd und Lusgenau so wie Sticksoff mit Sauerstoff in Sticksoffperoryd übergeht.

Die sämtlichen Hypothesen und Aussichrungen Raschigs werden natürlich dadurch gegenstandslos, daß, wie wir S. 182 gesehen haben, das Sticksoffstrioryd, N_2O_3 , sofort nach seiner Bergasung fast vollständig in NO und NO_2 zerfällt, also unmöglich gassörmiges Sticksoffstrioryd als einziges oder Hauptprodukt der Wirkung von NO auf atmosphärische Luft entstehen kann. Natürlich wird auch meine eigene Theorie durch dieselbe Tatsache berührt, aber wir ich schon S. 182 gezeigt habe, läßt sich meine Theorie damit ganz gut dereinigen, da ein Gemisch der beiden Sase NO + NO2 sich gegen Schweselssäure genau wie N_2O_3 verhält.

Raschigs eigene Theorie des Kammerprozesses (Ann. d. Chem. 241, 242) ist sehr sonderdar. Er nimmt als Zwischenglied die vorlibergehende Bildung eines Körpers an, den er "Dihydroxylaminsulfonsäure" nennt, von der Formel (OH)2. N. SO2. OH, einen Körper, der noch nie von Jemandem gesehen worden ist, und dessen Darstellbarkeit im freien Zustande Raschigselbst bezweiselt. Er nimmt an, daß sich dieser Körper beim Zusammentressen von salpetriger und schwesliger Säure bilde, daß er aber augenblicklich mit mehr salpetriger Säure in NO, SO4 H2 und H2O zerfalle; NO werde dann wieder zu salpetriger Säure orgdiert und das Spiel beginne von neuem. Seine Gleichungen sind:

- a) $N(OH)_3 + H.SO_2.OH = (OH)_2.N.SO_2.OH + H_2O;$
- b) $(OH)_2 \cdot N \cdot SO_2 \cdot OH + N(OH)_3 = 2NO + H_2SO_4 + 2H_2O_5$
- c) $2 \text{ NO} + 0 + 3 \text{ H}_2 \text{ O} = 2 \text{ N} (\text{OH})_8$.

Ich habe gezeigt (Berl. Ber. 1888, S. 67 und 3223), daß alle von Raschig sür seine Ansichten vorgebrachten Gründe vollkommen unstichhaltig sind, indem sie die Bedingungen des wirklichen Kammerbetriebes und die Arbeiten der früheren Chemiker über denselben Gegenstand ganz außer acht lassen und wir können hier keinen Raum zur nochmaligen Widerlegung einer so völlig unhaltbaren Theorie hergeben 1).

¹⁾ Bergl. auch Hamburger in Journ. Soc. Chem. Ind. 1889, p. 164, bet die Sache durchaus richtig auffaßt, während in dem 1892 erschienenen Handbucke der anorganischen Chemie von Dammer die Sachlage in höchst oberflächlicher und

Jebe richtige Theorie des Bleikammerprozesses muß gewisse Tatsachen in Berücksichtigung ziehen, nämlich 1. die Tatsache, daß die Kammern anfangs ein Semisch von NO und NO2 enthalten, worin NO überwiegt, dann NO + NO2 in fast genau gleichen Molekeln, aber bei normalem Betriebe nie "freies" Sticksossperoxyd, d. h. mehr als dem Berhältnis NO + NO2 entspricht (Lunges und Naefs Beobachtungen in Ütikon); 2. daß NO mit überschüsssissem O sich zu N2O4 vereinigt, und daß nur dann, wenn NO und O gleichzeitig auch auf genügend konzentrierte Schwefelsäure tressen, sie salpetrige Säure, aber nicht freie, sondern als SO2(OH)(ONO) dusammentreten. Eine neue Theorie des Kammerprozesses wurde von mir ganz klar, wenn auch in aller Kürze, schon 1885 (Berl. Ber. 18, 1391) hingestellt, und ist dann 1888 weiter ausgeführt worden (Ebend. 21, 67 und 3323).

Die Grundidee dieser Theorie hatte ich schon 1885 wie folgt ausgedrückt: "Das Schwefelbiornb tritt unmittelbar mit Sticftofftriornb, Sauerstoff und wenig Baffer zu Nitrofylschwefelfäure zusammen, welche nebelförmig in der Rammer ichwebt; beim Busammentreffen mit mehr Baffer, welches ebenfalls als Nebel in der Rammer verteilt ift 1), zerlegt fich die Ritrofylschwefelfaure in Schwefelfaure, bie zu Boben fintt, und Sticftofftriornd, welches von neuem wirten fann. Es ist also nicht, wie bie bisher allgemein herrschende Unficht lautet, bas Stidornb, fondern bas Salpetrigfaureanhybrib, welches als Sauerstoffüberträger in der Bleikammer fungiert." Später brudte ich bies noch so aus: Die Bilbung von Schwefelfaure wirb nicht durch die abwechselnde Orybation von NO zu N2O3 oder N2O4 und barauf folgende Reduktion dieser Körper zu NO, sondern dadurch zu Wege gebracht, daß eine Rondenfation von falpetriger Saure mit Schwefelbiornb und Sauerstoff zu Nitrosplichwefelsäure, und darauf eine Spaltung der letteren durch Überschuß von Wasser eintritt.

Die hier erwähnten Reaktionen werden durch folgende Gleichungen ausgedrückt:

- 1. $280_2 + N_2O_3 + O_2 + H_2O = 280_2(OH)(ONO);$
- 2. $2 SO_2(OH)(ONO) + H_2O = 2 H_2SO_4 + N_2O_3;$

ober noch einfacher, wenn man statt Salpetrigsäureanhydrid die salpetrige Säure selbst einführt:

- 1a. $SO_2 + NO.OH + O = SO_2(OH)(ONO)$,
- 2a. $SO_2(OH)(ONO) + H_2O = H_2SO_4 + NO.OH$.

den Tatsachen geradezu widersprechender Weise hingestellt wird. Auch anderwärts wird hier und da Raschigs Theorie noch in der Art erwähnt, daß man sie für diskutabel halten sollte, während doch ihr Urheber selbst, ebenso wenig wie ein anderer Chemiker, meiner im Jahre 1888 zweimal gegebenen Widerlegung je widers sprochen hat.

¹⁾ Bermutlich großenteils, wenn nicht ganz, in Form von verdünnter Schwefelfaure.

(Heute werden wir in obigen Sätzen statt von Stickstofftrioxyd, N2O3, von einer Mischung gleicher Molekel NO und NO2 reden müssen, die in chemischer Beziehung wirklich genau auf dasselbe herauskommt; vergl. S. 182.)

Schon 1885 hob ich hervor, daß diese Reaktionen durch lokale Umstände in der Bleikammer modifiziert wilrden, was ich dann 1888 weiter ausführte.

Man sieht sofort, daß meine Theorie auf die von Davy 1814 aufgestellte zurückgeht, welche später unter anderen von L. Gmelin und El. Winkler aufgenommen worden war. Uns allen ist es gemeinschaftlich, daß wir die Bilsdung der Nitrosplschweselsäure (der "Kammerkristalle") als ein notwendiges Zwischenglied in dem Kammerprozeß ansehen. Aber meine Theorie vermeidet die Kompliziertheit der früheren und deren teilweise Widersprüche mit beobsachteten Tatsachen, indem sie die Notwendigkeit einer Reduktion zu NO als eines unentbehrlichen Faktors in dem Prozesse leugnet, aus welcher Reduktion die Bildung von N2O4 in der Kammer solgen würde. Wir wollen nun die neue Theorie im einzelnen versolgen, und auch die Wodisikationen erwähnen, welche der Borgang durch lokale Umstände in einzelnen Teilen der Kammer erfährt.

Erinnern wir uns, daß in einer normal arbeitenben Kammer zuerft ein Überschuß von NO, später und bis zum Ende ein mit N2O3 äquivalentes Gemenge von NO + NO2 vorkommt. Dagegen kann man "freies" N2 O4 nicht in normal arbeitenden Kammern, sondern nur bei unregelmäßigem Betriebe finden, wenn durch Zufuhr eines unnötig großen Überschusses von Salpetergasen die Bildung der Schwefelsäure zu früh beendigt worden ist und der lette Teil bes Spstems nur noch äußerst wenig SO, enthält; in diesem Falle, aber nur dann, findet sich freies N2 O4 vor. Db ber Überschuß von Sauerstoff größer ober kleiner ist, ist ohne Einfluß auf die Frage, ob sich NO + NO2 ober freice N2 O4 bildet. Obwohl wir jest wissen, daß in dem Augenblicke, wo das N2 O3 aus seiner Berbindung mit Schwefelsaure in Freiheit gesetzt wird, es sich zum größten Teile in NO + NO2 bissoziiert, so bleibt boch immer eine, wenn auch nur sehr kleine Menge N2 O3 als solches bestehen, und wird in die S. 671 als Nr. 1 angeführte Reaktion eingehen. Nach dem Massenwirkungsgesetz wird nun wiederum etwas NO + NO2 zu N2O3 zusammentreten, und dies wird wieder als solches reagieren, so daß keine merkliche Menge NO Zeit findet, mit Sauerstoff "freies" Stickstoffperoryd zu bilden, da überall SO2 vorhanden int und zur Bildung von SO, NH Veranlassung gibt. Auch wird bei Überschuß von SO2 dieses selbst das schon etwa lokal im Überschuß entstehende NO2 wieder nach der unten gegebenen Gleichung Ir. 9 in SO, NH verwandeln.

Die gelbroten Dämpfe in der Kammer bestehen aus einem Gemenge von NO mit NO2, wobei das erstere in dem hell gefärbten ersten Teile des Kammerssystems vorwaltet, während später, wie die Analysen zeigen, das Berhältnis stetsfast genau das gleich vieler Moletel von NO und NO2 ist, welche fortwährend mit H2O, SO2 und O in Reaktion treten, SO3NH bilden und aus letzterem durch die Wirkung von mehr Wasser wieder ausgeschieden werden. Wir können diese Vorgänge entweder unter der Annahme einer intermediären Bildung von

NOOH und N2O3 ausbrücken (Nr. 1 b, 2 b, 3 b), oder ohne eine solche (Nr. 1 c, 2 c, 3 c):

- 1b. $80_9 + NOOH + O = 80_5 NH$;
- 2b. $280_5 NH + H_2O = 2H_2SO_4 + N_2O_8$;
- 3b. $N_2O_3 + H_2O = 2NOOH;$

ober aber:

- 1c. $2SO_2 + NO + NO_2 + O_2 + H_2O = 2SO_5NH$;
- 2c. $280_6NH + H_2O = 2H_2SO_4 + NO + NO_2$.

Wir wollen unsere Betrachtungen nicht weiter durch die komplizierten Formeln erschweren, welche aus dem Zerfall des Salpetrigsäureanhydrids im Gaszustande folgen, sondern wir werden diese Berbindung als mindestens so lange eristenzfähig im Gaszustande betrachten, daß Zeit für die Reaktion 1. gegeben ist. Wem es besser gefällt, der niöge dafür die Formeln 1 a. oder 1 c. wählen.

Die früher von Berzelius (mit der S. 663 erwähnten Einschränkung), R. Weber, früher von mir selbst und indirekt auch von Raschig angenommenen Formeln:

- 3. $SO_2 + N_2O_8 + H_2O = H_2SO_4 + 2NO;$
- 4. $2NO + O = N_2O_8$

können den Kammerprozeß nicht darstellen; denn erstens würde in diesem Falle überall in den Rammern bis zum Ende des Spstems eine große Zahl Molekule von NO zugleich mit solchen von No Os (b. i. NO + NO2) vorhanden sein, was nicht ber Fall ist; und zweitens tann die Reaktion 4. gar nicht stattfinden, außer in unmittelbarer Berührung mit (ftarker) Schwefelfäure, wo banu aber tein freies N2O3, sondern SO5 NH gebildet wird, und wir damit notwendigerweise auf die Reaktion 1. oder die später zu erwähnende Reaktion 7. zurückgeführt werben. Wilrbe in bem hinteren Teile bes Kammersystems ein irgend erheblicher Überschuß von NO über bas Berhältnis NO + NO2 hinaus längere Zeit vorhanden sein, so mußte es sich zu Stickstoffperoryd orydieren, und bieses mlitte in Berlihrung mit Wasser ober Schwefelsäure Salpetersäure bilben, welche man wenigstens großenteils unverändert vorfinden müßte, da sie genügend beständig in jenem Teile der Kammer ist, wo viel zu wenig SO2 vorhanden und die Temperatur zu niedrig ist, um viel HNOs zu reduzieren. aber in normal arbeitenden hinterkammern keine Salpetersäure findet, ebenfo wenig wie im Gay-Luffacturme, fo fann man teine Theorie als richtig betrachten, welche auf bie Rebuttion ber Salpetergase bis auf Stidoryb, NO, gegründet ift; benn dies zieht die Bildung von "freiem" N2 O4 und hierauf diejenige von HNO8 nach sich.

Es ist für meine Theorie von Wichtigkeit, zu bemerken, daß eine Schwefelfäure von der in den Kammern gefundenen Stärke allerdings ganz merkliche Mengen von Nitrosylschwefelsäure auflöst, und in der Tat bezeugen dies alle Tropffäuren, wie auch die Bodensäure der letzten Kammern. Aber diese Löslichkeit, oder, wie wir es lieber nennen wollen, die Stabilität der Nitrosylschwefelsäure wird bedeutend verringert sowohl durch höhere Temperatur als auch durch Berdinnung der Säure (vergleiche meine Tabellen, S. 192 st.); dies ist ja die Grundlage aller früheren Verfahren zur Denitrierung von Nitrose. In den Schweselsäurekammern herrscht stets eine weit höhere als die Lusttemperatur und auch die zweite Bedingung ist vorhanden; denn sowie die an einer Stelle gebildete und in Nebelsorm herumschwebende Nitrosulschweselsäure mit Teilchen von Wasser oder verdünnter Säure zusammentrisst, welche ebenfalls herumschweben, so muß sie sich nach der Gleichung 2. zersetzen, unter Bildung von Schweselsäure und salpetriger Säure. Nur diejenigen Teile der Nitrosulschweselsäure, welche in unmittelbarer Berührung mit der Bodensäure stehen, werden sich in dieser auslösen und somit zeitweilig der Zersetzung entzogen werden; aber dies tritt nur in den hinteren Kammern in größerem Waßstabe ein, während in den vorderen Kammern, wo sowohl die höhere Temperatur wie auch der überschuß von salpetriger Säure denitrierend einwirken, die Bodensäure wenig oder keinen "Salpeter" zeigt.

Die bisher hervorgehobenen Gesichtspunkte erklären jedoch noch nicht den gesamten Kammerprozeß; sie müssen sien Eeil des Systems modisiziert werden, welcher mit undurchsichtigen weißen Wolken gefüllt ist, und wo Lunge und Naef das Vorhandensein eines Überschusses von NO gegenüber dem Vershältnis gleicher Wolekel von NO + NO2 nachgewiesen haben. Gerade in dieser Region ist die Temperatur am höchsten und die Säurebildung am lebhaftesten. An sich ist es nicht unmöglich, daß hier folgende direkte Reaktionen eintreten:

5.
$$80_2 + N0_2 + H_20 = H_280_4 + N0;$$

6 $80_2 + N_20_3 + H_20 = H_280_4 + 2N0,$

was das Auftreten von NO erklären würde. Letteres, welches hier ja einen großen Überschuß von SO2 und O antrifft, bildet direkt Nitrosylschwefelsäure:

7. $2SO_2 + 2NO + O_3 + H_2O = 2SO_5NH$. Lokal wird da, wo Wasser im Überschusse ist, auch Salpetersäure entstehen; aber hier, wo diese Säure in Dampfform ist und wo sie sofort mit überschüssiger SO_2 zusammentrifft, wird sie sofort reduziert nach der Reaktion:

8.
$$SO_2 + HNO_3 = SO_5NH$$
.

In der Tat sind in diesem Teile der Kammer die Bedingungen noch ganz analog den in dem unmittelbar vorhergehenden Gloverturme herrschenden, und sind vollständig verschieden von den in den hinteren Kammern vorherrschenden, wo die Temperatur niedriger und viel weniger SO₂ zugegen ist. Im vorderen Teile sindet das NO einen solchen Überschuß an SO₂, O und H₂O vor, daß Bildung von N₂O₄ entweder ganz ausgeschlossen ist, oder aber, daß etwa lotal gebildete kleine Mengen derselben sofort wieder absorbiert werden nach der Gleichung:

9.
$$280_2 + N_20_4 + 0 + H_20 = 280_5 NH$$
.

Gerade in dem ersten Teile des Kammerspstems besteht Sticksoff= peroxyd nicht, und kann dort nicht in merklichen Mengen bestehen, und deshalb kann die Schwefelsäurebildung nach Gleichung 5. keine oder doch keine merkliche Rolle spielen. Mit Gleichung 6. verhält es sich im wesentlichen ganz ebenso.

Dies erklärt noch nicht, warum nun doch wirklich eine große Menge NO im ersten Teile des Kammersystems vorhanden ist. Ich suche die Erklärung in

einer sekundären Reaktion, welche unter ben vorhandenen Umständen eintreten muß:

10.
$$2SO_5NH + SO_2 + 2H_2O = 3SO_4H_2 + 2NO$$
.

Dies ist natürlich genau dieselbe Reaktion, wie sie in dem unmittelbar vorhergehenden Raume, d. h. im Gloverturme, vor sich geht. Die Bedingungen sind ja in beiden Fällen auch vollkommen dieselben: Gegenwart großer Mengen von Nitrosplschwefelsäure, von SO₂, von H₂O und selbst eine höhere Temperatur als im oberen Teile des Gloverturmes, wo die einfließende Säure eine kühlende Wirkung ausübt. Auf diesem Wege wird mehr NO gebildet, als durch die Reaktion 2. aufgenommen werden kann.

Wir sind nun zu folgenden Enbschlüssen gekommen. Die Bauptreaktionen zur Bildung von Schwefelsäure in den Bleikammern sind: die Bilbung von Nitrosplichwefelfaure aus Schwefelbiornb, Sauerstoff und Salpetrigsäure (Gleichung 1.) und beren barauf folgende Zersetzung beim Zusammentreffen mit Wasser ober verdünnter Schwefelsäure (Gl. 2.). Ob wir annehmen, daß N2 O3 ein merkliches Zeitmoment als unzersetzter Dampf vorhanden fei oder nicht, bildet keinen entscheidenden Punkt in dieser Sache, da wir in die Gleichungen das Hydrat NO.OH einführen können und da jedenfalls die Komponenten NO + NO2 gerade wie N2O8 wirken. Außer dieser Hauptreaktion tritt eine andere Reihe von Reaktionen im ersten Teile des Kammerfystems ein, wo die Nitrofylschwefelsäure zum Teil durch den Überschuß von Schwefeldioryd denitriert wird (Gl. 10.) und das so gebildete Stickoryd sich bireft mit SO2, O und H2O zur Neubildung von SO5 NH vereinigt (Gl. 7.). Alle anderen oben angeführten Reaktionen spielen entweder keine oder höchstens eine unbedeutende Rolle im Kammerprozesse, und im besonderen tritt "freies" Stickfoffperoryd in normal arbeitenden Kammern gar nicht auf.

Die gegenseitige Wirkung ber in den Bleikammern zusammentreffenden Agentien gehört teilweise zu der Klasse der umkehrbaren Reaktionen, deren Richtung im einen oder anderen Sinne durch gewisse spezielle Bedingungen bestimmt wird, nämlich durch die Massenwirkung einer oder der anderen im Überschuß vorhandenen Komponenten. Wenn Sauerstoff und salpetrige Säure im Überschuß sind, so herrschen die Kondensationsreaktionen 1. und 7. vor, und somit wird die Bildung von Nitrosplschweselsäure herbeigesührt; wenn aber Schweselbiornd auch nur in relativem Überschuß vorhanden ist, so herrscht die denitrierende Reaktion 10. vor, und NO wird abgespalten. Dies schadet nichts im vorderen Teile des Systems, wo das NO Zeit hat, in die Kondensationsreaktion 7. einzutreten; aber wenn es im hinteren Teile eintritt, so ist das NO verloren, da es im Gan-Lussachungen nicht zurückgehalten wird und in die Lust geht. Eine entschieden umkehrbare Reaktion ist diesenige zwischen Schweselssäure, Salpetrigsäure und Wasser; bei Überschuß von Schweselssäure haben wir:

$$H_{2}SO_{4} + NO.OH = SO_{5}NH + H_{2}O;$$

bei Überschuß von Waffer dagegen:

$$SO_5NH + H_2O = H_2SO_4 + NO.OH.$$

Nichts ist gewisser bei der Fabrikation von Schwefelfäure, als daß der Prozeß

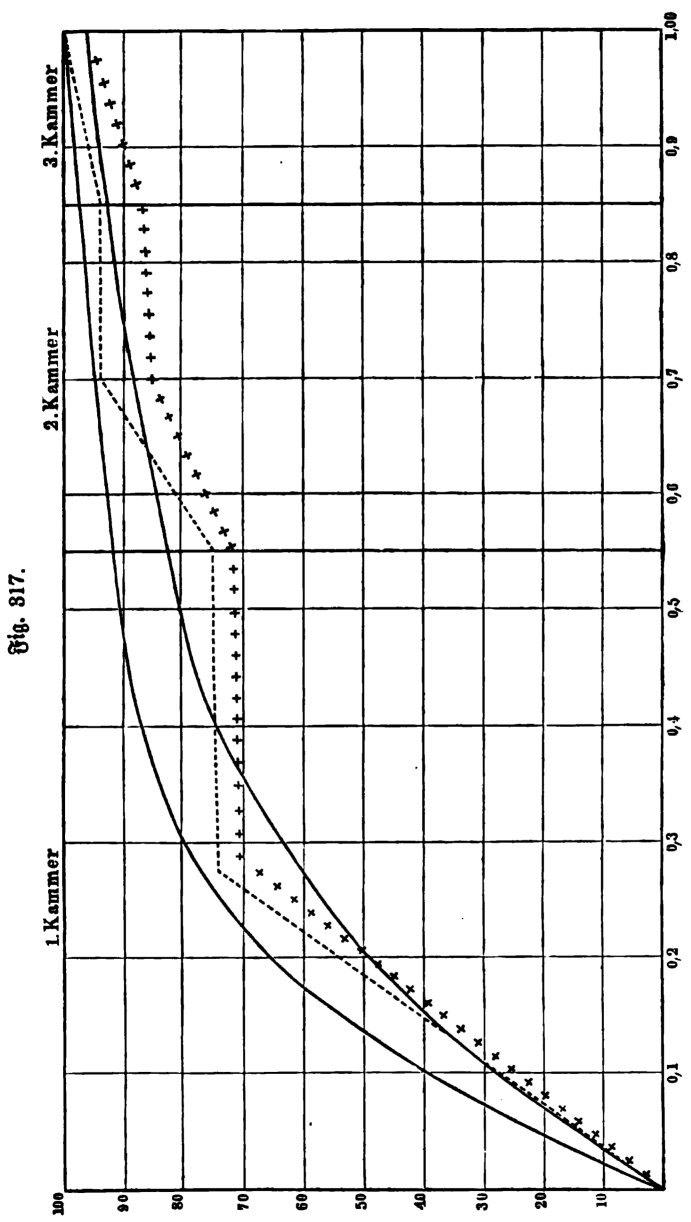
der Umwandlung von Schwefeldioryd in Schwefelsäure nur dann in regelmäßiger Beise vor sich geht, wenn ein großer Überschuß von Sauerstoff und Salpetergasen vorhanden ist; bei kleinerem Überschuß derselben entweicht Schwefelbioryd in die Luft. Selbst mit dem größten Überschuß von Sauerstoff läßt sich die Ornbation des Schwefelbioryds nicht absolut vollkommen burchführen; man ist ziemlich allgemein barüber einverstanden, daß die beste praktische Grenze erreicht ist, wenn die Austrittsgase 0,5 Proz. des ursprünglich in Form von SO2 eingeführten Schwefels enthalten. Die Geschwindigkeit, mit der die Bilbung von Schwefelsäure unter den gegebenen Bedingungen eines gewissen Überschusses von Sauerstoff und Salpetergasen stattfindet, ift auf Grund von Bersuchen schon S. 649 angeführt worden. Sie ist auch mathematisch abgeleitet worden, zuerst von Hurter (Journ. Soc. Chem. Ind. 1882, p. 52; Fischert Jahresber. 1882, S. 240), später von Sorel (in beffen öfters erwähnter Abhandlung); aber ihre recht hypothetischen Berechnungen können wesentlich nur aus bem Grunde größeres Interesse beanspruchen, weil sie in ziemlicher Übereinstimmung mit den schon fruher beobachteten Tatsachen stehen, weshalb ich auf die Originale verweise 1). Gine wirklich zutreffende Rechnung dieser Art ließe sich nur auf Grund der erst in den letten Jahren weiter entwickelten chemischen Rinetik ausführen, aber auch nur mittels tatsächlicher und mathematischer Unterlagen, die zur Zeit noch fehlen (vergl. S. 681 u. 685). Beide Forscher ftellen auch die normale Kammerarbeit durch Kurven dar, mit denen Hurter die praftischen Resultate von Mactear, Sorel hingegen biejenigen von Lunge und Naef vergleicht (welche zur Zeit von Hurters Arbeit noch nicht vorhanden waren).

Wir haben früher (S. 645) Hurters Kurven auch mit den letteren Resultaten verglichen, und wollen hier noch bas Diagramm (Fig. 317) geben. durch welches Sorel den Prozeß einmal nach seiner Theorie darstellt, nämlich mittels ber ausgezogenen Linien, beren obere auf einen Berlust von 0,5 Prof. beren untere auf einen solchen von 4 Proz. Schwefel konstruiert ift, zweitene auch nach den praktischen Resultaten von Lunge und Naef (in punktierten Linien). Wir haben schon früher (S. 645) barauf aufmerksam gemacht, bag. während im großen und ganzen bie Geschwindigkeit ber Saurebildung mit ber theoretischen Kurve in Übereinstimmung steht, doch entschiedene Unterbrechunger an den Punkten wahrnehmbar sind, wo die Gase aus einer Rammer in die andere treten, und wir sind teilweise schon auf die Erklärung dieser Erscheinung Aber es ist jett ber Ort, Sorels Erklärung dafür zu geben, eingegangen. welche, obwohl in allgemeiner Übereinstimmung mit meiner Theorie, diese doch dadurch erweitert, daß sie die Bedingungen näher bezeichnet, unter benen entweber die erste ober die zweite der beiden Hauptreaktionen:

- 1. $80_3 + N0.0H + 0 = 80_5NH$;
- 2. $SO_5NH + H_2O = H_2SO_4 + NO.OH$ stattfinbet.

¹⁾ Sorel (Fabr. do l'Ao. sulf., p. 566) sagt, der erste von Hurter abgeleitete Satz sei selbstverständlich und der Rest sei mathematisch unrichtig, sowie auch mit der Ersahrung zum Teil in direstem Widerspruche. So viel ist sicher, daß die Praxis aus allen diesen Berechnungen nie den mindesten Vorteil gezogen hat.

In einer gleichgiltigen Atmosphäre wird nitrose Schwefelsäure mehr ober weniger N2 O8 abgeben, je nach der Konzentration der Schwefelsäure, der Menge



der vorhandenen salpetrigen Säure (oder Nitrosplschwefelsäure) und der Temsperatur. Wenn eine gewisse Menge von N2O3 den umgebenden Gasen ents

zogen worden ist, sei es direkt ober burch Reduktion zu NO, so wird die Ganre mehr Na O3 abgeben; wenn andererseits die umgebende Atmosphäre durch Orydation von NO reicher an N2O3 wird, so wird die Saure wieder mehr N2O3 Die Spannung des N2 O3 in seinen Schwefelsäurelösungen wird durch Erhöhung der Temperatur, aber noch weit mehr durch Berdfinnung der Säure vergrößert. [Das tatsächliche Material für diese Behauptung ist erst durch meine Bersuche, S. 192 ff., beigebracht worden, obwohl ja schon früher qualitative Beobachtungen und auch einige wenige quantitative Bersuche Sorele vorlagen.] Wenn also in einer eine gewisse Menge von N2O3 enthaltenden Atmosphäre zwei Lösungen von N2O8 in Schwefelsäure vorhanden sind, die eine in konzentrierter, die andere in verdunuter Saure, so wird sich die erstere mit Na Os auf Rosten der zweiten anreichern, selbst wenn sie bis zu einer gewissen Grenze heißer als die lettere ist. Auch die Gegenwart von SO2 verhinden nicht die Auflösung von N2 O3 in hinreichend konzentrierter Saure, vorausgefest. daß Sauerstoff im Überschuß vorhanden ist und daß die Spannung der wirklich vorhandenen (ober aus NO und O möglicherweise gebildeten) N2O3 größer ale diejenige der fraglichen Saure ist. Andererseits wird die SO2 die Saure zersetzen (b. h. benitrieren), wenn die äußere Spannung der N2 O3 geringer als diejenige der Säure ift, so bei Berdunnung der letteren, oder bei Erhohung der Temperatur. [Alles das sind unbestreitbare Tatsachen, welche schon lange bekannt waren, aber von Gorel fehr klar gruppiert werben, mit bem Bufate. daß er die "Spannung" der N2 O8 hineinbringt, von der man damals, vor den von mir mit meinen Schülern angestellten Beobachtungen, S. 192 ff., noch nicht so viel als heute wissen konnte.]

Wir wollen z. B. eine bestimmte Menge Säure von 57° B. annehmen, welche so viel N2O3 enthält, daß für eine gewisse Temperatur das Gleichgewicks mit der umgebenden Atmosphäre hergestellt ist. Die Säure schwebt als Rebel in der Gasmasse. Wenn nun ein gewisses Volum dieser Gasmasse abgefühlt wird, und zwar ohne Beränderung des Druckes, so wird ein Teil des in ihr enthaltenen Wasserdampses in slüssiger Form niedergeschlagen werden und die Säure verdünnen. Die Säure wird dadurch außer Stand gesetzt werden, ihr sämtliches N2O3 dem Einslusse der vorhandenen SO2 zu entziehen; etwas NO wird sich ditden, aber auch etwas H2SO4, wodurch die Säure wieder konzentrierter wird. Wenn nun die Gasmasse auf die frühere höhere Temperatur zurückgebracht wird, so muß die Säure eine der Temperaturerhöhung entssprechende Menge Wasserdamps abgeben, dis sie wieder auf die Dichte von 57° B. gekommen ist, bei der sie von neuem NO und O in Gestalt von N2O3 sigiert.

Mit Auslassung der setundären Reaktionen sieht Sorel ebenso wie ich die intermediäre Bildung von Nitrosylschwefelsäure (die Fixierung von Sauerstoff auf Schwefeldioryd durch salpetrige Säure) als eine der Hauptreaktionen an, gefolgt von der Zersetzung dieser Verbindung durch Verdünnung mit Wasser in Schwefelsäure und salpetrige Säure. Die Hauptsache, welche die Reaktion in diesem oder jenem Sinne lenkt, ist ein Temperaturwechsel. Wir haben gesehen (S. 627), daß die Temperatur nahe an den Bleiwänden wesentlich

geringer als im Inneren ist; baber muffen die Gase eine schnelle Rotation um eine fast horizontale Achse einnehmen und jedes kleine Säuretröpfchen muß je nach dem Wechsel der Dampsspannungen zuerst im Inneren konzentriert und näher an der Kammerwand wieder verdünnt werden. Wenn, wie es bei einem speziellen Bersuche eintrat, die vorhandene Säure 53° B. oder 67 Proz. H2SO4, und die Temperatur an der Wand 75°, int Zentrum 90° ist, so beträgt die Dampffpannung jener Säure an der Wand 27 mm (vergl. die Tafel S. 165); da die Säure, welche im Zentrum der Kammer schwebt, dieselbe Dampfspannung, aber die höhere Temperatur von 90° hat, so muß ihre Konzentration nach derselben Tabelle = 73 Proz. H2 SO4 ober 57°B. sein. Wäre z. B. die Säure nahe an der Wand nur = 64 Proz. H2 SO4, so würde ihre Dampfspannung = 37,4 mm fein, und die heißere Saure im Bentrum wurde bei gleicher Spannung 71 Proz. = 56° B. enthalten. Eine Anzahl von Sorel an arbeitenden Rammern gemachte Beobachtungen zeigten ihm, daß die oben angenommenen Unterschiede wirklich bestehen, und daß mithin die Annahme einer gleichmäßigen Wasserbampfspannung in der ganzen Kammer richtig ist, woraus folgt, daß regelmäßig die Konzentration ber Säure im Zentrum größer als in der Nähe der Wände sein muß, wo die Luftfühlung einwirkt. Da aber eine größere Konzentration ber Säure die Fixierung von Salpetergasen durch SO2 und O in Form von SO, NH, und eine größere Berdunnung die Zersetzung bieser Verbindung in H2SO4 und N2O3 begünstigt, so folgt daraus, daß die Bildung von SO, NH hauptsächlich im Inneren und diejenige von wirklicher H2SO4 hauptsächlich in der Nähe der Wandungen erfolgt. Die Nähe der Rammerwandung vergrößert mithin die Produktion, da die dort erfolgende Abfühlung eine Kondensation von Wasser, eine Berdunnung der nitrosen Säure und Zersetzung berselben in H2SO4 und N2O8 verursacht. In geringerem Grabe wird dies auch durch die Nähe der Säureschicht auf dem Boden bewirkt, welche kälter und verdünnter als die in dem Inneren schwebende Saure ist. Alles dies wird indirekt, aber sicher badurch erwiesen, daß einige Zentimeter von der Kammerwand, wo die Bildung der Schwefelfaure am stärkften sein muß, und ebenso ein wenig oberhalb ber Bobenfäure sich eine größere Intensität der Säurebildung durch eine Steigerung der Temperatur deutlich macht.

Sowie der Gasstrom dem Ende der Kammer näher kommt, wird er ärmer an SO2 und die Reaktionen werden daher weniger intensiv. Außerdem zeigt die Beobachtung, daß die Temperatur von der Kammermitte dis zu deren Ende im Zentrum fast gar nicht und an den Wänden nur um 2° sinkt. Da in dieser Gegend weniger H2 SO4 entsteht, so ist die Säure im Inneren verdünnter und weniger im stande, N2 O3 und SO2 in Form von SO5 NH zu sirieren, und zwar zu einer Zeit, wo die geringere Menge von SO2 diese Reaktion ohneshin schwieriger macht. Dies erklärt nach Sorel den fast vollständigen Stillstand der Reaktionen in dem hinteren Teile der ersten Kammer, wie er von mir und Naef beobachtet worden war, sowie auch die von uns beobachtete Wiederbelebung des Prozesses in der zweiten Kammer, da die Gase an den Endwänden der Kammern und in den Berbindungsröhren um 20 oder 30° abgekühlt werden. In der Tat machte eine Kammer, welche auf der Nordseite

ber freien Luft und auf der Südseite der Ausstrahlung von einer zweiten Kammer ausgesetzt war, an der nördlichen Wand 2¹/2 mal so viel und um 1° B. stärkere Säure als an der Südseite.

Es muß ein inniger Zusammenhang zwischen der Temperatur an der Rammerwand, der Salpetrigsäurespannung, der Intensität der Reaktion an einem gegebenen Punkte und der äußeren Temperatur bestehen. Für jede Form von Kammern, jeden bestimmten Ort in deuselben und jede Geschwindigkeit der Fabrikation muß eine bestimmte Temperatur die günstigste sein; nämlich diejenige, welche weber zu viel noch zu wenig Dampfspannung unter ben gegebenen Umständen verursacht. Sowohl wenn die Temperatur zu hoch, als auch wenn sie zu niedrig ist, wird mehr Salpeter als unter normalen Umständen verbraucht [ob durch niedrige Temperatur Schaden entsteht, ift doch zweifelhaft; man vergleiche die Freiberger Erfahrungen, S. 625]. Bei dem "Intensivbetriebe", wo die Temperatur schon von vornherein höher ift, macht ein Steigen der äußeren Temperatur einen geringeren Unterschied. Neuerdings ertlären fich viele (französische) Fabrikanten für diesen Intensivbetrieb, den man durch große Zufuhr von Salpeter und entsprechend geräumige Gay-Luffac- und Gloverturme hervorbringt, weil der Bug beffer ift und die Anlagekosten geringer find: aber bies geht nur bei mittelgroßen Kammern an, ba fonst die Hitze im Anfang zu hoch steigt. In teinem Falle tann nach Sorel ber Rammerraum unter 0,8 cbm für jedes in 24 Stunden verbrannte Kilogramm Schwefel finten, ohne sowohl dem Kammerblei als auch dem Ausbringen durch die intensive Hitze zu schaben.

Wir sehen, eine wie wichtige Rolle bei Sorels Ausführungen die Teilung des Kammerraumes in einzelne Kammern spielt. Jebenfalls ift es nicht an bezweifeln, daß die Abkühlungswirkung der Kammerenden und Berbindungsröhren sehr wichtig ift. Aber Sorel erklärt nicht, warum nach seinen Ansführungen in ber zweiten Sälfte ber Rammer bie Temperatur so wenig finkt und wenig Saure hier gemacht wird, obwohl doch die Bleioberfläche dieses Teiles der Längswände und der Dede weit größer als diejenige der schmalen Endwände und Berbindungsröhren ift. Dies deutet doch darauf hin, daß die von Sorel ausschließlich betonte Abkühlung nicht ber alles entscheibende Faktor ist, für den er ihn halt, und daß die von mir vor langer Zeit herangezogene innigere Mischung ber gasigen und flüssigen Teilchen in ben Berbindungsröhren, sowie auch ber Stoß gegen die festen Flächen ebenfalls als mächtige Faktoren zur Erklärung der in den Kurven (Fig. 317) deutlich gemachten Anomalien anzusehen sind. Bei meinen eigenen, S. 418 ff. erkarten Borschlägen zur Modifikation des Kammersnstems werden beide Arten von Einflüssen zur Wiederbelebung des Kammerprozesses in Tätigkeit gesetzt, nämlich innige Mischung, Stoß gegen feste Flachen und Berbunnung mit Baffer, welches zu gleicher Zeit abfühlend wirft. Wie wir G. 427 gesehen haben, hat die Erfahrung vieler Jahre die Richtigkeit dieser Borschläge gezeigt, die zunächft aus ben von mir mit Naef zu Utiton im Großen gemachten Beobachtungen. und dann durch die von mir nach und nach daraus entwickelten theoretischen Betrachtungen abgeleitet worden waren.

Renerdings hat Ostwald (am Elektrochemikerkongreß 1895 und bei der Deutschen Naturforscher - Versammlung 1901; ferner Grundrif der allgemeinen Chemie, 3. Aufl., S. 516) die Anschauung zur Geltung gebracht, daß die salpetrigen Dämpfe in der Bleikammer einfach als "Katalysator" bimen, indem sie die Geschwindigkeit der sonst so langsamen und unvollständigen Reaktion: $SO_2 + O + H_2O = H_2SO_4$ außerordentlich vergrößern. Ratürlich kann man nichts bagegen einwenden, daß der Begriff "Katalyse", mit dem wir uns im 11. Rapitel eingehend beschäftigen werben, so weit ausgebehnt werbe, daß er auch ben Bleikammerprozeß mit umfaßt. Aber, wie ich in Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 148 ff. ausgeführt habe, es ware ein schwerer Irrtum, anzunehmen, daß man diesen (ober irgend einen auderen) Prozeß dadurch erklärt habe, daß man ihn als "katalytischen" bzeichnet, ober daß man durch Einführung dieses Wertes es sich ersparen könne, bie Zwischenreaktionen genau zu erforschen. Im Gegenteil kann nur bas ettere zu einer wirklichen "Erklärung" des Prozesses führen, wie wir auch im 11. Kapitel sehen werden. Gerade dadurch hat Ostwalds kurze Außerung migen Schaben angerichtet, daß manche Chemiker, angeblich auf die Autorität enes großen Theoretikers hin, meinten, sie könnten die Reaktionen zwischen en Stickstofforyden und den übrigen Bestandteilen der Kammergase als uns xsentlich beiseite lassen. Oftwald selbst ist gar nicht so weit gegangen; i sagt nur, die Annahme von Zwischenreaktionen passe nicht für alle Fälle und musse vorher nachgewiesen werben, daß die Zwischenreaktionen tatsächlich hneller als die dirette Reattion verlaufen. Aber gerade im vorliegenden alle wird dieser Nachweis in vollkommenster Beise burch die Er= thrung vieler Generationen von Chemikern geliefert und von dem Lehrer der Experimentalchemie wiederholt. Während die Bilmg von Schwefelfäure durch die direkte Einwirkung von Luft und Wasser, k allbekannt, äußerst langsam und unvollständig verläuft (S. 661), demoniert jeder Lehrer der Chemie in seinen Borlesungen die augenblick. he Bilbung von Kammertristallen, wenn jene Reagentien mit falpetrigen impfen ansammentreffen, und die ebenso augenblickliche Bersetzung biefer iftalle, wenn sie mit Wasser im Überschuß in Berührung gebracht werden. tann mir teine vollständigere Erfüllung der von Oftwald gestellten dingung denken, und keine vollständigere Widerlegung ber Ansicht, man me in Zukunft die Reaktionen der salpetrigen Dämpfe in der Kammer als eine Theorie des Kammerprozesses unwesentliche "Nebenreaktionen" ans n.

In seiner vorzüglichen Schrift: "Die Elemente der chemischen Kinetik" iesbaden 1902), zeigt Bredig, der sich prinzipiell der Ansicht Ostwalds hließt, daß disher ungemein wenig Fälle existieren, in denen Ostwalds derung exstillt ist, und speziell über den Bleikammerprozeß äußert er sich 177) dahin, daß die Ausarbeitung der Zwischenreaktionen nach den nitativen Methoden der chemischen Kinetik ein recht verwickeltes Problem dürfte. Man wird sich also wohl auf längere Zeit hin mit dem oben von gegebenen Belege dafür begnügen müssen, daß ein ungeheurer Unterschied

in der Geschwindigkeit der direkten Oxydation von SO2 durch O und derzenigen der von mir oben angeführten Zwischenreaktionen besteht, wenn auch quantitative Angaben über die Beschleunigung im zweiten Falle noch nicht vorliegen. Taß diese Zwischenreaktionen aber keine Nebenreaktionen sind, geht einfach darank hervor, daß sie beim Zusammentressen der Komponenten stets sosort und quantitativ vor sich gehen.

Einige in den letzten Jahren veröffentlichte Beiträge zur Theorie der Kammerprozesses können hier nicht aussührlich wiedergegeben werden, da unsen Kenntnisse dadurch nicht erheblich bereichert worden sind; es kann also hier nur ganz kurz darüber berichtet und muß im übrigen auf die Originale verwieser werden.

Loew (Zeitschr. f. angew. Chem. 1900, S. 338) sucht das Masser wirkungsgesetz auf den Bleikammerprozeß anzuwenden, wobei er freilich, wie in a. a. D. 1902, S. 146 nachgewiesen habe, unzulässige Bereinfachungen und sonstige irrige Annahmen macht, wodurch seine theoretischen Aussührunger, soweit sie etwas Neues bringen, hinfällig werden.

Th. Meyer (Zeitschr. f. angew. Chem. 1901, S. 1245), macht einen noch weniger gelungenen Bersuch in ähnlicher Richtung. A. a. D. 1902, S. 147 habe ich gezeigt, daß er das Massenwirkungsgesetz unrichtig angewenden hat und daß auch sonst seine theoretischen Aussührungen viele Fehler enthalten, was er auch ebend. S. 278 anerkennt. Die weitere Diskussion dieses Gegenstandes hat bisher auch noch kein positives Ergebnis gehabt; vergl. Riede. (a. a. D. 1902, S. 462), Lunge (ebend., S. 581), Haagn (ebend., S. 583), Riedel (ebend., S. 858), Lunge (ebend., S. 931), Reppeler (ebenda., S. 809)

Aus einem sehr interessanten, die Grundzlige der chemischen Dynami' behandelnden Auffate von Brode in Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 1081 seien in furzem Auszuge folgende Betrachtungen über diesen Gegenstand angeführt. Theoretisch kann jede Reaktion bei jeder Temperatur als unvollständig bezeichne werben, da unsere analytischen Methoden nie scharf genug sein werben, um bi: letten, fleinsten Spuren der unverändert gebliebenen Reagentien nachzuweisen Aber in der Praxis muffen wir doch als vollständig diejenigen Reaktionen les zeichnen, bei benen die Produkte der einen Seite der Reaktionsgleichung nicht meh: nachweisbar find und sich die Reaktion vollkommen in den Berhältniffen der Aquivalentgewichte vollzieht. Diese Reaktionen werden mit dem Zeichen der Gleichheit = bezeichnet. Unvollständig sind die umtehrbaren Reaftionen bie man nach van't hoff mit bem Zeichen Z bezeichnet. Bei gewöhnlicher Temperatur ist 3. B. die Reaktion $2 H_2 + O_2 = 2 H_2 O$ vollständig, bei hober Temperaturen ist sie unvollständig: 2 H2 + O2 = 2 H2O (wie es über haupt fast alle Reaktionen bei hohen Temperaturen sind); bei extremen Tem peraturen wäre sogar die Reaktion vollständig 2 H2 O = 2 H2 + O2.

Wenn wir bei verschiedenen Reaktionen die Frage erörtern, wie weit sich vollziehen, also die Lage des Gleichgewichtszustandes betrachten, so sindex wir enorme Unterschiede, die wir der Verschiedenheit der chemischen Afsinitäten verschiedener Stoffe zuschreiben. Dafür dient uns als Maß die "Gleichgewichtetonstante", welche nach dem "Massenwirkungsgeset" folgendes bedeutet. Für

ede Reaktion besitzt bei konstanter Temperatur das Produkt der Konzentration ver reagierenden Stoffe auf der einen Seite der Gleichung, dividiert durch bas Brodukt der Konzentration der Stoffe auf der anderen Seite, einen konstanten Wert, wenn wir die Konzentration in "Molen" (Gramm-Molekeln im Liter) Reagieren 2, 3 ober n-Molekel gleichzeitig, so muß man statt ber einfachen Konzentration die zweite, dritte oder nte Potenz derselben setzen. Die Roustanten sind also von der Konzentration unabhängig und bleiben sich für ede Reaktion bei bestimmten Temperaturen gleich. Bei unvollständigen Reaktionen entfernen fie sich in ihrer Größenordnung nicht viel von eins, bei ollständigen nähern sie sich dem Werte Rull. Das Massenwirkungsgeset zestattet es uns nun, die Konzentrationsverschiebung zu berechnen, die eintritt, venn wir zu einem im Gleichgewicht befindlichen Reaktionsgemisch einen Überchuß der einen Komponente hinzufligen. Haben wir z. B. bei einer Reaktion $c_1 + c_2 \iff c$ die drei Stoffe im Gleichgewicht, so daß die Beziehung: $\frac{c_1 \, c_2}{c^2} = Konst.$ gilt, und fügen wir zu der zweiten Komponente c_2 noch eine weitere Menge a hinzu, so wird ein Umsatz von x-Molen in dem Sinne tattfinden, daß etwas mehr des Stoffes c2 verbraucht wird; wenn wieder Bleichgewicht eingetreten ift, so wird bie Ronzentration ber zweiten Romponente nicht $c_2 + a$, sondern $c_2 + a - x$ sein, und es wird für das Konzentrationsverhältnis die Bedingung erfüllt sein:

$$\frac{c_1 c_2}{c^2} = Konst. = \frac{(c_1 - x) (c_2 + a - x)}{(c + x)^2}.$$

Hieraus läßt sich der Wert von x berechnen. Bei großem Überschuß der einen Komponente können wir die Konzentration der anderen Komponente auf einen sehr kleinen Wert zurückträngen.

Ban't Hoff hat gezeigt, wie man die Reaktionskonstante aus der Wärmetönung der Reaktion quantitativ berechnen kann und umgekehrt. Es folgt weiter
daraus, daß, wenn das Gleichgewicht sich verschiebt, ein Borgang eintritt, der sich
der Verschiebung widersetzt und deren Erfolg teilweise aushebt; eine Verschiebung
durch Temperaturerhöhung wird also mit einer Reaktion, welche Wärme vers
draucht, verbunden sein und umgekehrt, und bei äußerst hohen Temperaturen
werden sich daher sast nur Wärme verbrauchende Reaktionen abspielen (z. B.
Bildung von CS2, CaC2, NC—CN). Bei Drucksteigerung tritt die Reaktion
ein, welche die Gesamtzahl der Molekel verkleinert.

Die Gesetze vom chemischen Gleichgewicht geben uns aber nur Aufschluß über den Endzustand, in dem sich ein Reaktionsgemisch befinden wird, um keine weitere freiwillige Anderung zu erleiden, sagen aber nichts über die Reaktionsgeschwindigkeit aus, da der Faktor der Zeit in thermos dynamischen Gleichungen keinen Platz sindet. Über diesen Gegenstand können wir nur folgende Sätze aufstellen.

1. Mit wachsender Konzentration der bei der Reaktion verschwindenden Stoffe steigt die Reaktionsgeschwindigkeit g und ist bei vollständig verlaufens den Reaktionen der Konzentration der Mole pro Liter einfach proportional:

 $g = k c_1 c_2$, wobei k eine für jede Reaktion und jede Temperatur experimentell zu ermittelnde Konstante ist. Dagegen kommt die Konzentration der neu entstehen den Stoffe nur bei unvollständig verlaufenden Reaktionen in Betracht. Hier ist g die Differenz zweier entgegengesetzt wirkenden Reaktionen, wobei die entstehenden Stoffe c_1 , c_2 einen Umsat in der einen, die verschwindender c_3 , c_4 einen solchen in der entgegengesetzten Richtung bewirken:

$$g = k_1 c_1 c_2 - k_2 c_3 c_4.$$

Im Gleichgewichtszustande ist $k_1 c_1 c_2 = k_2 c_3 c_4$, also g = 0. Die Gleich gewichtstonstante K ist gleich dem Quotienten der beiden entgegengesetzt ver laufenden Geschwindigseitstonstanten $\frac{k_1}{k_2}$. In Fällen, wo ein Stoff nicht wie einem, sondern mit n Moleteln reagiert, sollte eigentlich auch in der Geschwindigsteitsgleichung die Konzentration in neter Potenz anzusetzen sein, doch hat der Versuch meist die Giltigkeit niedrigerer Potenzen ergeben. Wenn die Recttionen in Stusen verlausen, von denen nur die eine merkliche Zeit gebraucht die anderen dagegen unsassan von denen nur die eine merkliche Zeit gebraucht die anderen dagegen unsassan Verlausen, so muß die Gesamtreaktion wir der Geschwindigkeit der langsamen Zwischenreaktion verlausen.

- 2. Der Einfluß der Temperatur macht sich immer in einer enormen Geschwindigkeitssteigerung bei Temperaturerhöhung bemerklich. In allgemeinen wächst bei einer Temperatursteigerung von n × 10° die Geschwindigkeit auf das 2,5° sache, also z. B. bei 30°: 2,5 × 2,5 × 2,5. So brankt: also ein Prozeß, der sich bei 100° in einer Stunde vollzieht, bei 0° ein Jahr.
- 3. Durch Katalhsatoren kann die Geschwindigkeit so stark beeinslußt werden, daß eine Reaktion, die an sich eine unendlich kleine Geschwindigkeit (hat, nach Zusat eines Stosses, der während der Reaktion nicht verbrancht wird in unmeßdar kurzer Zeit verläuft. Als reine Katalhse bezeichnet man di Fälle, in denen Zwischenreaktionen unmöglich oder unwahrscheinlich sind, als Pseudokatalhse (Wagner) solche, in denen Zwischenreaktionen erwiesen oder wahrscheinlich sind. Die Gleichgewichtslage können beide Arten von Katalhsatoren nicht verschieden, da man sonst zu einem porpetuum modile käme. Die Katalhsatoren können (wie Brode namentlich im Gegensat zu Riedel, Zeitschnst. angew. Chem. 1902, S. 861, scharf hervorhebt) auf die freie Energie eines Systems keinerlei Einfluß ausliben; sie wirken eben nur auf den zeitlichen Berlauf ein. Worauf der Unterschied in der Geschwindigkeit verschiedener Reaktionen beruht, das ist eine völlig ungelöste Frage.

Die Anwendung dieser Betrachtungen auf die Theorie der Bildung ruschwefelsäureanhydrid aus Schwefeldioryd und Sauerstoff werden wir in 11. Kapitel machen. An dieser Stelle kommt es nur in Betracht, wie weit wir die bisher erlangten Resultate der chemischen Dynamik auf den Bleikammerprozes anwenden können. Brode stimmt mit mir darin überein, daß die Gesetze rowchemischen Gleichgewicht auf diesen Prozeß, bei dem sich hydratische Schweserstüre bei einer Maximaltemperatur von 90° praktisch vollständig bildet nicht anwendbar seien. Es könnte also nur von Ausnutzung der Gesetze über Reaktionsgeschwindigkeit die Rede sein. Mit steigender Temperatur bemerkte

wir sonst durchweg ein Wachsen der Geschwindigkeit; wie kommt es dann, daß eine vollständig verlaufende Reaktion ein Temperaturoptimum hat? Die Ertlärung liegt barin, daß die pseudokatalptische Wirkung ber Stickstofforpbe in ber Bleikammer auf zwei Zwischenreaktionen beruht, beren Geschwindigkeit sehr verschieden groß ift. In solchen Fällen hängt bas Tempo ber Gesamtreaktion immer von der langsamer verlanfenden Zwischenreaktion ab. Da in der Bleikammer immer Waffer als Nebel vorhanden ift, so spielt sich der Prozeß in zwei Phasen, der flussigen und gasförmigen, ab. Mit steigender Temperatur verwandelt sich immer mehr Wasser (Nebel) in Dampf. Bur Zersetzung der Nitrosplichmefelsäure ift aber fluffiges Baffer nötig, so bag bei Konzentrationsabnahme bes letteren auch die Geschwindigkeit ber einen Zwischenreaktion abnehmen muß. Auch ist diese Zwischenreaktion bei geringer Wasserkonzentration eine unvollständige. Es liegt also ein sehr interessanter Fall von Pseudokatalyse vor. Die direkte Reaktion ist praktisch nicht umkehrbar, ebenso wenig bie erste der Zwischenreaktionen 1), dagegen ist es die zweite derselben (die Zersetzung ber Nitrosplichwefelsäure burch Wasser). Infolge bavon bleibt nach längerer Zeit von dem Ausgangsprodukte (SO2) zwar nichts niehr übrig, aber ein Teil des Zwischenproduktes, der Nitrosplichwefelsäure, bleibt unzersett, da man aus praktischen, im Text bieses Rapitels ausführlich erörterten Gründen in der letten Rammer keinen fo großen Wasserüberschuß anwenden kann, daß auch die Nitrosylschwefelsäure vollständig zersetzt werden kann. Es muß also von dieser stets eine erhebliche Menge bis zulett übrig bleiben, und sie murbe mit ben inerten Endgasen (Stickftoff und Sauerstoff) in die Luft gehen, wenn sie nicht burch ben Gay-Lussacturm zurückgehalten würde. Die Theorie hat mithin die Erklärung für die dem Praktiker schon seit über einem halben Jahrhundert bekannte Tatsache gegeben, daß man in der letzten Kammer einen großen Überschnß an Stickstofforyden haben muß, wie er sich ja durch die rote Farbe ber Gase anzeigt, wenn man die Umwandlung des SO2 in H2SO4 praktisch vollständig machen will.

Da in der Kammer, wie bei jedem heterogenen Prozesse, auch Kondensationsund Absorptionsgeschwindigkeiten auf die Gesamtgeschwindigkeit einen wesentlichen Einsluß ausüben, so werden die Verhältnisse sehr kompliziert und scheinen bisher der Rechnung noch nicht zugänglich zu sein. Man kann also noch keine dynamische Theorie des Bleikammerprozesses aufstellen.

¹⁾ Ritrosplichweselsäure, einmal gebildet, ist bei Abwesenheit von Wasser ungemein beständig: vergl. S. 187 über meine 1888 und 1890 angestellten Beobachtungen.

Achtes Rapitel.

Reinigung der Schwefelfanre.

Die Schwefelsäure bes Handels, wie sie in den Bleikammern gewonner wird, enthält stets eine Anzahl von Berunreinigungen, welche zum Teil turdem angewendeten Rohmateriale, besonders bei Kies, zum Teil von dem Sieter, dem Wasser, den Bleikammern, dem Gloverturme u. s. w. stammen Da sie, wenn überhaupt auf fabrikmäßigem Wege, gewöhnlich in dem Stadium gereinigt wird, auf dem wir jetzt angekommen sind, nämlich als Kammersäuse vor ihrer weiteren Konzentration, so werden wir diesen Gegenstand setzt den handeln, odwohl in der großen Mehrzahl der Fabriken eine Reinigung kunden, odwohl in der großen Mehrzahl der Fabriken eine Reinigung kunden bes Zusammenhanges wegen dabei auch die Darstellung ganz reiner, destillierten Schweselsäure beschreiben, odwohl diese schon die sabrikmäßige, erst später peschreibende Konzentration der Säure voraussetz.

Die wesentlichen Berunreinigungen der Kammersäure könner sein: Arsensäure, arsenige Säure, Antimonopyd, Selen, Thallium, Eisen, Ple: Zink, Kupfer, Duecksilber, Kalk, Tonerde, Alkalien; schweflige Säure, Salpeter säure, salpetrige Säure, organische Substanzen.

Nach Kuhlemann (Wagners Jahresber. f. 1872, S. 253) enthie: z. B. die Schwefelsäure zweier Harzer Hütten auf 100 g SO3:

						8.	Ъ.			
Arsen	•	•	•	•	•	$0,0088\mathrm{g}$	0.0174 g			
Antimor	l	•		•		0,0394 "	Spur			
Rupfer	•	•	•	•	•	0,0013 "				
Gisen	•	•	•		•	0,0081 "	nicht bestimmt			
Zint.		•	•	•	•	0,0087 "	" "			
Blei .		•	•	•	•	Spur	$0,0231~\mathrm{g}$			

Selen ist in der Schwefelsäure zuerst von Kuhlemann, Schenrer-Kestner, Lamy u. a. gefunden worden (Wagners Jahresber. f. 1872. S. 266); vergl. auch Davis (Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 157) und Lunge (Chem. Ind. 1883, S. 128); sein Vortommen im Flugstaube und Kammerschlamme ist allbekannt.

Die meisten dieser Substanzen kommen teils in zu geringer Menge in der Schwefelsäure vor, als daß sie schädlich wirken könnten, teils sind sie für die

allermeisten Verwendungen der Schwefelsäure ohne allen Einfluß; das Blei z. B. fällt schon bei der Berdünnung der Schwefelsäure fast ganz heraus, das Eisen bei ihrer Konzentration in der Platinblase u. s. w. in Form von rosafarbenen Aristallen oder von weißlichen Arusten von wasserfreiem Ferrisulfat. Von größerer Wichtigkeit ist nur in manchen Fällen die Entsernung des Arsens, beionders bei gewissen daran sehr reichen Kiesen, und diesenige der Stickstoffsverbindungen; letzteres, wenn die Schwefelsäure in Platingefäßen konzentriert werden soll.

Schädlichkeit der Berunreinigungen der Schwefelsäure. Nach Dentecom (Chem. Ztg. 1892, S. 574) wird das Beizen von Messing duch einen minimalen Duecksilbergehalt der Schwefelsäure erschwert. Salpetersäuregehalt der Schwefelsäure bewirkt beim Karbonisieren der Bolle eine Gelbfärbung derselben. Ein geringer Platingehalt der Schwefelsäure soll die damit gespeisten Akkumulatoren verderben. Eisen bewirkt zuseilen eine rosenrote Färbung, die man durch ein wenig Salpetersäure, selbst son durch Einwirkung der atmosphärischen Luft, entsernen kann. [Diesentet darauf hin, daß die rote Farbe vielleicht nicht durch Eisen, sondern durch ielen verursacht war.]

Sorel ("Fabrication" etc., p. 414) führt an, daß ein Selen gehalt rSchwefelsäure für ihre Anwendung zum Scheiden von Gold und Silber sädlich ist, weil er etwas Gold auflöst; Drinkwater (Analyst 8, 63) hauptet, daß dies auch für die Reinigung von Mineralölen gelte.

Reinigungsmethoben.

Biele Berunreinigungen der Schwefelsäure werden schon während der britation wenigstens zum großen Teile entfernt, sei es in den Flugstandselen, im Glover, oder (wie das Eisen in Form von Ferrisulsatkrusten) in Platinblase. Zuweilen muß man aber doch noch besondere Reinigungsshoden anwenden, entweder wenn eine bestimmte Berunreinigung (besonders en) gar zu schlimm für allgemeine Berwendungen wird, oder wenn sür ndere Fälle und Zwecke eine wirklich reine Säure verlangt wird. Am tigsten ist dabei die Entsernung des Arsens und der Sticksoffsäuren. Bei Behandlung mit Schweselwasserstoff zur Entsernung des Arsens werden die ten anderen Berunreinigungen von selbst mit beseitigt.

Wesentlich ist schon die mechanische Klärung der Schwefelsäure, wobei ge Mengen von Bleisulfat und namentlich auch von Selen eine ansund sehr bedeutende Trübung hervorrusen können. Schon die Einrichtung Flugstaubkammern bewirkt eine bedeutende Verbesserung in dieser Besag. Um die für die Konzentration bestimmte Schwefelsäure, bei der die ung besonders lästig ist, zu klären, läßt man sie am besten durch mehrere nern hindurchsließen, und legt manchmal auf dem Boden der Hauptser noch Zickzackfanäle an, wodurch die suspendierten Teilchen sich großensabseten. Man kommt so im Großen bis auf einen Rückstand von nur

3 mg im Liter. Auch die Einrichtung einer kleinen Borkammer wirkt natürlich glinstig in dieser Beziehung. Weit gründlicher aber wirkt die in Griefbeim getroffene Einrichtung eines besonderen, mit Kieselsteinen gefülltet Turmes, der zwischen dem Gloverturme und der ersten (Haupt-) Kammer eingeschaltet ist, um als Staubfänger zu dienen. Dampf wird dort nicht zugeführt die sich kondensierende Säure zeigt 40 bis 43° B. (38 bis 42° D.) und die is der Hauptkammer gemachte Säure ist so gut wie völlig frei von Flugstand.

Zuweilen kann man auch ein Sandfilter anwenden, aber die Trübung to Säure wird dadurch selten ganz beseitigt. Eigentlich gute Filtriervorrichtunge: stür Schwefelsäure zur Beseitigung dieser seinen Trübungen im fabrikmäßigt. Waßstabe sind bisher noch nicht bekannt, und dies wird in der Praxis dadurc anerkannt, daß man häusig ein wenig trübe Säure als selbstverständlich hinnimz

Reinigung ber Schwefelfaure von Arfen.

Das Arsen sindet sich nur selten und immer nur spurenweise in solche Schwefelsäure, welche aus Rohschwefel bargestellt ist, und es wird in der Tinoch heutzutage die meiste Säure aus Rohschwefel speziell sür solche Zweisert, welche arsenfreie Säure beauspruchen. Dagegen enthalten die meiste Phrite Arsen, und die aus ihnen gewonnene Säure ist daher auch stets arienhaltig, aber in sehr verschiedenem Grade, je nach dem Arsengehalte des Phritesselbst und nach der Art der Fabrikation.

Der Arsengehalt der Pyrite selbst wird ungemein verschieden angegeber während die meisten Analysen der gangbaren Erze davon nur "Spuren" to u Bruchteilen eines Prozentes anführen, will H. A. Smith gerade in der am meisten gebrauchten Sorten größere Mengen davon aufgefunden hater nämlich im westfälischen Erze 1,878, im belgischen 0,943, im spanischen 1,65 im portugiesischen 1,745, im norwegischen 1,649 bis 1,708 Proz. arsenis Säure. Diesen Untersuchungen ist nicht ganz zu trauen, da sie von sämtliche übrigen sehr abweichende Resultate ergeben haben. Ebenso wenig können wis seine Arsenbestimmungen in den verschiedenen Produtten der Sodaindustrie, welche das Arsen durch die Schweselsäure hineinkommt, als richtig annehmer da sie unglaublich hohe Zahlen ergeben (Einzelheiten in der ersten Ausgebieses Buches, 1, 462).

Bei Berarbeitung von spanischen Kiesen fand Stahl (Zeitschr. angew. Chem. 1893, S. 54) in der Säure der ersten Kammer 0,16 Pro. As 03, in der zweiten Kammer 0,01 Proz., in der dritten Kammer 0,007 Proz., in der letzten nur eine Spur. Bei arsenarmen Kiesen and Birginien oder New-England enthält die Säure der ersten Kammer 0,005 Pro. As 03, die zweite nichts, der Durchschnitt 0,002 Proz., alles bezogen au 66 grädige Säure.

Hielt (Dingl. polyt. Journ. 226, 174) fand im westfälischen Kies (re: Meggen) nur 0,30, im norwegischen nur Spuren, im spanischen durchschnimitt 0,91 Proz. As. Bei Anwendung des letzteren fand er in den Abbränder 0,19 Proz., in dem Sulfat gar nichts, in der Salzsäure: a) Pfannensaur

23° B. (19° D.): 0,066 Proz.; b) Herbsäure von 20° B. (16° D.): 0,014 Proz. As. Lettere enthält weniger, weil das Chlorarsen meist schon in der Pfanne fortgeht. In der Schwefelsäure selbst, die mit demselben spanischen Phrit sabriziert war, fand er:

Rammersäure . . . 0,202 Proz. As, davon 0,040 Proz. als As₂ O₅ Sloverturmsäure . . . 0,331 " " 0,041 " " " " 3,000 Say-Lussacturmsäure . . 0,341 " " " 0,132 " " " 3,000 Säure der letzten Kammer 0,019 " "

Der höhere Gehalt der Gloverturmsäure stammt von dem Arsengehalte der Gase; der Zuwachs an Arsensäure im Gay-Lussacturme stammt natürlich von der orydierenden Wirkung der Nitrose her.

Nach G. E. Davis (Chemical News 37, 155) soll im Gloverturm jämtliche Arsensäure durch die Röstgase zu arseniger Säure reduziert und im Ban-Lussacturme wiederum alles zu Arsensäure orydiert werden. Seine Bestimmungen sind aber jedenfalls ganz unzuverlässig; sowohl Hielt beweist dies, als auch viele eigene Analysen, in welchen ich stets beide Orydationsstufen des Arsens nebeneinander nachgewiesen habe.

1902 fand G. E. Davis (briefl. Mitt.), daß die Säure aus Rio Tinto-Ries vom spez. Gew. 1,70, wie sie zur Snlsatsabrikation verwendet wurde, im Durchschnitte 4,83 g As im Liter enthielt. Hehner (Journ. Soc. Chem. Ind. 1901, p. 188) gibt als Durchschnittsgehalt der gewöhnlichen Phritzäure in England 0,2 Proz. As O₃ an; "gereinigte" Säure sollte nicht über 1 Proz. As₂ O₃ in 200 000 Tln. enthalten.

Nach Auskunft der königl. Hüttenverwaltung in Freiberg enthält die Kammersäure dort meist 0,02, aber zuweilen bis 0,14 Proz. Arsen. Nach Bräuning (Preuß. Zeitschr. f. Berg = n. s. w. Wesen 1877, S. 142) entsjält die Kammersäure zu Oker durchschnittlich 0,05 Proz. Arsen (neben 0,008 Proz. Antimon).

Filhol und Lacassin fanden in drei Sorten "reiner" täuflicher Schwefelsäure pro Kilogramm: 1,2870 g — 0,5691 g — Spuren von arseniger Säure (Wagners Jahresber. f. 1862, S. 212). Anderweitige Bestimmungen ves Arsengehaltes täuslicher Schwefelsäure nach Schnedermann, Kerl, Filhol u. s. w. s. u.; Knhlemanns und Brännings Angaben sind chon oben angeführt worden.

Ratürlich wird selbst bei gleichem Rohmateriale der Arsengehalt der Schweselsäure sehr verschieden sein, je nachdem z. B. der Gaskanal von den Byritöfen zu den Kammern mehr oder weniger Gelegenheit zur Absetzung von irsenreichem Flugstaub bietet. Bei Anwendung eines Gloverturmes enthält ie Schweselsäure in den Kammern weniger Arsen, weil ein großer Teil deselben sich unten in dem Turme als Schlamm absetz; um so mehr kann sie ei einer Ausspülung in die Gloversäure kommen.

Zu Freiberg, wo gemischte Erze mit 2 bis 2,5 Proz. Arsen verhüttet verben, wird beinahe 97 Proz. des gesamten Arsens in den großen und gut efühlten Flugstaubkammern, welche S. 341 beschrieben worden sind, verdichtet,

so daß die Säure meist nur 0,02 Proz., nur ausnahmsweise bis zu 0,14 Proz. As enthält, während früher 0,25 oder selbst 0,5 Proz. As darin vorkam.

Über die Nachweisung des Arsens vergl. oben S. 213 und die "Radtträge" am Schlusse dieses Bandes.

Eine Reinigung der Schwefelsäure von Arsen geschieht wohl nie, went sie für Soda – oder Düngerfabrikation u. s. w. gebraucht wird, und für die meisten Fälle, wo es darauf ankommt, sie arsenfrei zu haben, kaufen die Konsumenten die aus Rohschwefel erzeugte Säure.

Ein Arsengehalt der Schwefelsäure ist freilich für die meisten Berwer dungen berselben unschädlich, z. B. ganzlich unschädlich für Superphosphat ur: für Sulfat, das in der Soda= ober Glasindustrie verwendet werden soll. letteren Falle geht allerdings das Arsen größtenteils in die Salzfäure über und muß auch dort verfolgt werden. Bei berjenigen Salzfäure, welche 32: Chlorentwickelung benutt wird, schabet bas Arsen nicht; benn obwohl es jeden falls wenigstens zum Teil mit in den Chlorkalk gelangt, so wird es bei desse: Benutung dann als unlösliches und unschäbliches Calciumarfeniat auftreten Um so schädlicher ist ein Arsengehalt in solcher Schwefelsäure ober Salzsaure welche in den Nahrungsgewerben irgend welcher Weise verwendet wird, die 3. B. bei ber Fabrifation von Stärkezucker, für die Gärung von Melasse, fr: Preßhefe, zum Auswaschen der Wiederbelebungsknochenkohle der Zucker fabriken u. s. w. A. W. Hofmann hat über einen Bergiftungsfall berichm wobei Brot baburch arsenhaltig wurde, daß man dessen Aufgehen durch Cou und arsenhaltige Salzfäure beförderte. Bon medizinischem Gebrauche a sprechen ist gar nicht erst nötig, ba man babei nie robe Schwefelfaure und Salzfäure ober Praparate baraus anwenden follte.

Aber auch für manche rein technische Zwecke ist ein Arsengehalt der Schwefel- (resp. Salz-) säure unstatthaft; schon zur Bereitung mancher Farter zum Berginnen von Gisenblech u. s. w. (die mit arsenhaltiger Schwefelfange gereinigten Eisenbleche bekleiben sich hier und da mit Fleden von reduzierter Arfen und nehmen an diesen Stellen tein Zinn an; nach Goffage, in Gi manne Report by the Juries 1862, p. 12); bann aber namentlich and wieder zur Darstellung von Praparaten, welche ihrerseits als Genuß - ober Arzneimittel dienen, und in welche ein Teil des Arsens übergehen konnte. Dazu gehören Weinsäure, Zitronensäure, Phosphorsäure, Schwefelmilch, Golde schwefel u. s. w. Selbst in Döbereinerschen Zündmaschinen darf mar keine arsenhaltige Säure anwenden, weil der dabei sich entwickelnde Arien wasserstoff den Platinschwamm bald unbrauchbar macht. Man hat and bemerkt, daß das mit stark arsenhaltiger Schwefelsäure aus Gaswasser gewonnene Ammoniumsulfat gelb wird, indem sich babei jedenfalls Schwefelarser Daß man auch gefunden haben will, daß arsenhaltige Schweselfaute bildet. für den Deaconschen Chlorprozeß sehr störend wirkt, wird bei der Beschreibung dieses Prozesses im 3. Bande d. W. erwähnt.

Es ist daher in manchen Fällen für die Produzenten von Wichtigkeit, ihre Säure, welche sonst zu stark arsenhaltig wäre, marktfähiger zu machen, und sind daher eine Menge von Reinigungsmethoden vorgeschlagen worden. Absolut

alle praktischen Zwede. Bloxam (Pharm. Journ. [2] 3, 606; Chem. Zentralbl. 1862, S. 592; Wagners Jahresber. f. 1862, S. 205) fand bei Anwendung des von ihm angegebenen elektrolytischen Berfahrens zur Aufsindung von Arsen nicht nur, daß alle als chemisch rein verkauften Sorten Spuren davon enthalten, sondern auch, daß man überhaupt auf keinem Wege absolut arsenfreie Säure erhalten könne, außer wenn sie aus reinem Schwesels bioryd und Stickorydgas in Glasapparaten, mit Vermeidung aller Kautschuksund Korkverbindungen, bei niedriger Temperatur dargestellt war; auch die Gase mußten in der Kälte oder bei sehr mäßiger Wärme entwickelt werden.

Folgende Methoden sind zur Abscheidung des Arsens aus der Schwefeljäure angewendet worden.

1. Destillation ber Schwefelsarre (Buss und Buignet, Dingl. volyt. Journ. 162, 454; Wagners Jahresber. f. 1864, S. 159) soll zum Ziele führen, und zwar viel vollständiger als Fällung mit Schwefelwasserstoff, wenn das Arsen in Form von Arsensäure vorhanden ist, welche dann vollständig im Destillationsrückstande bleibt; wenn aber arsenige Säure vorhanden ist, so geht diese über. Da nun die käusliche Säure auch letztere zu mihalten pslegt, so soll man sie mit Salpetersäure behandeln, um alles Arsen Arsensäure überzusühren, dann die Säure mit etwas Ammoniumsulsat nischen, zur Zerstörung der salpetrigen Säure, und destillieren. Dabei soll as Arsen vollständiger als durch Schwefelwasserstoff oder Schwefelbarhum atsernt werden, und es wird zugleich die in diesem Falle notwendige Bersünnung der Schwefelsäure vermieden. Freilich ist die Destillation der Schwefelsure eine in der Großindustrie disher noch kaum eingesührte Operation, und Werfahren auf die Reinigung der Kammersäure überhaupt nicht anwendbar.

Rach Blonblot (Compt. rend. 58, 76; Dingl. polyt. Journ. 172, i7) ist die Anwendung von schwefelsaurem Ammoniak bedenklich, weil bei erschuß davon wieder Arsensäure reduziert werden kann, und er empfiehlt thalb, die Saure mit etwas Braunstein ober Kaliumpermanganat zu erhiten. eilich behaupten, im Widerspruche mit Blondlot, Buffy und Buignet ompt. rend. 58, 981), daß nach direkten Bersuchen Ammoniumsulfat im erschuß nicht reduzierend auf Arfensäure einwirke. Nach Lyte (Chem. ws 9, 172; Chem. Zentralbl. 1864, S. 688; er wird manchmal als laxwell" zitiert, was nur sein Borname ist!) ist zwar die Angabe von iffy und Buignet richtig, daß Arsen nur dann mit überdestilliert, wenn ils arfenige Säure vorhanden ist; aber um von Anfang an ein völlig reines, Stickftoffverbindungen freies Produkt zu erhalten, setzt er der Schwefele, zur Zerstörung der letteren, 1/4 bis 1/2 Proz. Dralsäure zu, erhitt in r Borzellanschale unter Umrühren auf 110°, läßt auf 100° abkühlen, und dann Kaliumbichromat in Pulver oder schwefelsaurer Lösung zu, bis bas n in Gelbgrun übergegangen ift und die Gegenwart freier Chromfaure Es ift bann alles Arfen in Arfenfäure übergegangen und beim illieren erfolgt dann von Anfang an ein völlig reines Produkt. Überranfaures Kalium ist ebenso anwendbar, aber teurer.

Über das Berfahren von Menzies wird im nächsten Kapitel berichter werden.

- 2. Entfernung bes Arfens als Arfenchlorur, welches ichon bei 125° siebet, also beim Erhitzen sich vollständig verflüchtigt, lange ehe die Schwefelfäure jum Sieben gekommen ist; man kann diefes Berfahren auch ohne Verdünnung berselben anwenden. Zu biesem Zwecke haben Otto und Löwe Erhitzen der Säure mit Kochsalz vorgeschlagen (Dingl. polyt. Journ 132, 205); Graeger, Erhipen mit Chlorbaryum (ebend. 155, 236; Bagners Jahresber. f. 1860, S. 174), wobei die Einwirkung nicht so fturmisc fein foll; Buchner empfahl 1845 einen Strom falgfaures Gas in fiebente Schwefelsäure einzuleiten, und das salzsaure Gas nachher durch Erhitzen ir freier Luft zu verjagen. Buffn und Buignet haben freilich bewiesen, das man dadurch keine arsenfreie Säure erhält; Buchner führt dies aber (Chem. Zentralbl. 1864, S. 600; Wagners Jahresber. f. 1864, S. 161) daram zurück, daß eben das Arsen auch als Arsensäure vorhanden sein könne, un behauptet, daß man völlig arsenfreie Säure bekomme, wenn man die Arjensäure in der Schwefelsäure durch Erhitzen mit Kohle reduziere, was durch die sich dabei entwickelnde schweflige Säure geschieht; dies kann sogar gleichzeits mit dem Einleiten bes falzsauren Gases stattfinden. Wenn Buchners An gabe richtig ift, so erspart sie die höchst lästige Destillation. Rach Schwar; (Breslauer Gewerbebl. 1864, Nr. 7; Wagners Jahresber. f. 1865, S. 232. erhitzt man die Säure längere Zeit mit 1 Proz. Kochsalz und 1/4 Proz. Rohlenstaub unter einem gut ziehenden Schornstein, was auf dasselbe heraut tommt und bequemer scheint, aber in der größeren Praxis bedeutende Digftante mit sich führt; bei verdünnter Säure gelingt der Prozes nicht vollständig, mit beim Einbringen des Rochsalzes in konzentrierte Saure findet leicht Bruch der Gasretorten statt. Nach Tob (Liebigs Jahresber. 1856, S. 292) genügt beim Einleiten von Salzfäure schon Erhitzen auf 130 bis 1400; bei Anwenbung von Kochsalz muß aber auf 180 bis 1900 erwärmt werden, um das Arsenchloritr auszutreiben. Selmi (Berl. Ber. 1880, S. 206) verbunnt bie Säure mit ihrem halben Volum Wasser, sett etwas Chlorblei zu und bestillier: die erste Portion ab, in der sich alles Arsen als As Cla vorfindet. (Chem.-Btg. Rep. 1888, S. 234) wieberholt biesen Borschlag, mit bem Busate, daß der als zweckmäßig vorgeschlagene Zusat von Chloroform zu gefährlichen Explosionen führen tonne.
- 3. Fällung des Arsens als Schwefelarsen. Dies ist die einzige im fabrikmäßigen Maßstabe aussührbare Operation, bei welcher maz zugleich den Borteil hat, daß neben dem Arsen noch verschiedene andere Berunreinigungen (Blei, Antimon, Selen) gefällt und andere zerstört werder (schweflige Säure, salpetrige Säure, Salpetersäure). Unter allen Umständen muß die Fällung bei nicht zu großer Konzentration der Säure vorgenommen werden; durch zu konzentrierte Schwefelsäure wird der Schweselwasserkoff unter Abscheidung von Schwesel zerlegt (z. B. nach der Gleichung 3 H2S + SO4H2 = 4 H2O + 4 S); man muß also die Säure nur im Zustande von Kammerssäure anwenden, wo möglich nicht über 50°B. Wenn das Arsen als Arsen

fäure vorhanden ist, so erfolgt seine Fällung viel langsamer, als wenn er als arsenige Säure existiert.

Man könnte es für das Einfachste halten, den Schwefelwasserstoff sich in der Flussigkeit selbst erzeugen zu lassen, und wollen wir zuerst die darauf hinzielenden Methoden und Vorschläge betrachten.

a) Fällung mit Schwefelbaryum nach dem Borschlage von Dupasquier 1845. Dieses Versahren wurde in Chessy faktisch ausgeführt Hofmann, Roportdy the Juries 1862, p. 12), und war auch in den meisten anderen französischen Fabriken, welche überhaupt eine Reinigung der Säure vornehmen, in Gebrauch. Dabei bilden sich Baryumsulsat und Schweselwasserschoff, welcher im statu nascondi gerade sehr energisch wirkt; auch hat das Versahren den großen Vorteil, nichts Lösliches in der Säure zurückzulassen. Man hat dagegen eingewendet, daß das Schweselbaryum rein sein müsse und kein Baryumthiosulsat enthalten dürse, weil sonst die bekannte Umsetzung zwischen Schweselwasserstoff und schwessiger Säure, mit Ausscheidung von Wasser und Schwesel, vor sich geht; indessen ist dies unbegründet, weil auch das Varyumsthiosulsat das Arsen als Schweselarsen niederschlägt (siehe unten) und erst bei einem Überschusse davon, den man ohnehin vermeiden soll, die obige Reaktion eintreten wilrde.

Nach Mitteilung von K. F. Stahl geht die Anwendung von Schwefelsbarnum sehr gut wie folgt. Man verdünnt die Säure auf 40 bis 42°B., erwärmt auf 80° und läßt eine Schwefelbarnumlösung von 8°B. auf den Boden des Gefäßes sließen, wobei man so manipulieren soll, daß gar kein Schwefelwasserstoff entweicht. Man siltriert dann das Schwefelarsen durch ein Sandsilter, mit einer Unterlage von Quarzbrocken, ab, und kann so auf 0,01 Proz. As kommen. Da aber die Säure beim Stehen im Filter wieder etwas Arsen aufnimmt, so behandelt man sie nochmals mit gassörmigem Schwefelwasserstoff und kommt nun auf 0,005 Proz. As herunter, was man weder mit Schwefelbaryum, noch mit Schwefelwasserstoff sür sich allein erreichen soll, sondern nur durch allmähliche Behandlung mit beiden.

- b) Schwefeleisen kann man nur in solchen Fällen anwenden, wo der Eisengehalt gar nichts schadet, also z. B. für Säure zum Berzinnen von Eisenblech, zum Berzinken (Galvanisieren) desselben u. s. w. Seine Anwens dung ist daher sehr beschränkt.
- c) Schwefelnatrium ist viel allgemeinerer Anwendung fähig, obwohl es ebenfalls der Säure einen fremden Bestandteil, Natriumsulfat, zuführt, da dieses für die meisten Verwendungen der Säure unschädlich ist. Man kann es seicht durch Reduktion von Sulfat mit Kohle darstellen und der zu reinigenden Schwefelsäure so lange zusetzen, die keine weitere Fällung mehr erfolgt. Das Filtrieren des Niederschlages erfolgt ganz wie unten aussichrlicher beschrieben.
- d) Rohes Schwefelcalcium (Sodarückstand) kann genau ebenso wie Schwefelnatrium angewendet werden, mit demselben Nachteil, daß man fremde Substanzen in die Säure einführt.
- e) Schwefelammonium wird von Thomson (Engl. Pat. Nr. 6215, 1884) zur Niederschlagung von Arsen und Antimon, und zu gleicher Zeit zur

Zerstörung der salpetrigen Säure in Kammersäure empfohlen. Er filtrier: die Säure dann über fein verteiltes Blei.

f) Natriumthiosulfat oder Baryumthiosulfat (unterschwestigsaures Natron oder Baryt) werden sehr empsohlen; das letztere ist zwar natürlich tostspfeliger, läßt aber wiederum keinen löslichen Körper in der Säut. Die dabei ins Spiel kommende Reaktion ist folgende:

$$As_2O_3 + 3S_2O_3Na_2 = As_2S_3 + 3SO_4Na_2$$

Nach W. Thorn (Dingl. polyt. Journ. 217, 495) wird das Natriumthiosuliz in mehreren Fabriken tatsächlich angewendet, indem man Kammersaure ver 50°B. (53°D.) auf 70 bis 80° erwärmt und mit der erforderlichen Menz des Reagenses in Lösung oder als Pulver gut durchrührt. Das Schweselarie scheidet sich in Floden aus, welche sich bald zusammenballen und auf den Beder des Behälters sinken; man zieht die klare Säure ab und reinigt neue Mengwin demselben Behälter, dis man endlich zu viel Schweselarsen am Beder hat, worauf man cs entsernt und auswäscht. Die Ausstührung ist äußerst einsach, und wenn ein Überschuß an dem Reagens vermieden wird, so tritt nur wenig schweslige Säure auf. Der durchschnittliche Arsengehalt der Kammersäure von 50°B. betrug in einer Fabrik vor dem Reinigen 0,098 Proz., ned dem Reinigen 0,004 Proz. Die gereinigte Säure enthält 0,3 bis 0,4 Proz. Natriumsulsat, was für die meisten Fälle ganz unschäblich ist.

In einigen Fällen ist die Anwesenheit des Natriumsulfats in der Sam unangenehm, und natürlich kann man auf diesem Wege nicht die allerstärke Säure erhalten. Es ist daher vorzuziehen, Baryumthiosulfat anzuwender welches leicht erhalten wird, wenn man mäßig konzentrierte Lösungen wird Natriumthiosulfat ("Antichlor") und Chlorbaryum mischt; das meiste Baryumthiosulfat schlägt sich in kristallinischer Form nieder und wird durch ein Bakum silter von der Mutterlauge getrennt. Die zu reinigende Säure wird auf etw 80° erwärmt und gut umgerührt (was am besten durch Einblasen von Kungeschehen kann); die nötige Menge Baryumthiosulfat wird eingebracht und Temperatur auf 80 bis 100° gehalten, bis alles Arsen nach folgender Einchung niedergeschlagen ist:

$$As_2O_3 + 3BaS_2O_8 = As_2S_3 + 3BaSO_4$$

wobei also nichts Lösliches in der Flüssigkeit gelassen wird. Der gemisch: Schlamm von Schwefelarsen und Barnumsulsat setzt sich schnell ab, wird durc Dekantieren oder Filtration getrennt und ausgewaschen. Wo das Barnumsulsat einen gewissen Wert hat, kann man es leicht durch Kochen des Schlamms mit Kalkmilch wiedergewinnen, wobei das Arsen sich auflöst und aus der Lösung wieder zur Verarbeitung auf gelbes Arsenglas niedergeschlagen werde kann, während das rückständige Barnumsulsat der gewöhnlichen Behandlung auf Chlordarnum unterzogen wird. Dieses Versahren wird tatsächlich ix großen ausgesührt, kommt aber nicht so billig, wie die Behandlung wie Schweselwasserstoff zu stehen und eignet sich nicht so gut zur Reinigung der viel Arsen enthaltenden Säuren.

- g) Fällung durch Schwefelwasserstoffgas. Dies ist das im Großen am meisten übliche Verfahren, bessen erste Erwähnung in einem engl. Patente von Hunt, Nr. 1919, von 1853, vorkommt. Die früher zu Oker und Freiberg ausgelibten Prozesse sind in der ersten Auflage dieses Buches, 1, 437 bis 440, beschrieben und illustriert; vergl. auch Anocke (Dingl. polyt. Journ. 154, 185; Wagners Jahresb. 1859, S. 145). Hier wollen wir daraus nur die Analysen von Schnedermann für die Säure vor und nach der Reinigung geben:
 - a) Ungereinigte Säure in 10000 Iln.:

ungere	myrc	Ou	mic	111	10	UU	, ,	, i i i i	•				
								Al	fen	ige	Sär	ire	Bleifulfat
Spez.	Gew.	•	•	•	1,8	32				11,	86		3,74
"	"	•	•	•	1,8	37				13,	19		2,85
"	"	•	•	•	1,8	36			14,21				5,21
Nach b	er Re	inig	ung	3 in	10	00	0 2	Eln.	:				
Schwe	feltrio	thp	•	•	•	•	•	•		•	•	•	7749,10
Waffer	r	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2243,54
Bleisu	lfat m	iit (Spi	urer	100	n K	tup	ferf	ulfo	ıt	•	•	1,72
Raliu	n= uni	d N	atr	ium	fulfe	at	•		•	•	•		1,35
Calcin	mfulfe	at.		•	•		•			•	•	•	0,5 8
Ferros	ulfat	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,91
Arseni	ge Sö	iure					•	•	•	•	•	•	0,31
Antim	onory	b .	•		•		•	•		•	•	•	0,49
	Spez. " " Nach d Schwe Bleisu Bleisu Galciu Ferros Arfeni	Spez. Gew. "" "" "" "" "" "" "" "" "" "" "" "" "	Spez. Gew " " " Nach der Reinig Schwefeltriozyd Wasser Bleisulfat mit (Ralium- und Nach und	Spez. Gew	Spez. Gew. "" "" "" "" "" "" "" "" "" "" "" "" "	Spez. Gew 1,8 " " 1,8 " " 1,8 Nach der Reinigung in 10 Schwefeltriozyd	Spez. Gew 1,832	Spez. Gew 1,832	Spez. Gew 1,832	Spez. Gew 1,832	Spez. Gew 1,832 11,837 13,7 13,7 1,836 14,5 14,5 14,5 15,6 14,5 16,6 16,6 16,6 16,6 16,6 16,6 16,6 16	Spez. Gew 1,832 11,86	Trsenige Säure Spez. Gew 1,832 11,86 " " 1,837 13,19 " " 1,836 14,21 Nach der Reinigung in 10000 Tln.: Schwefeltrioryd

Die Säure ist völlig frei von Stickstoffverbindungen. Später ist man nach Kerl auf nur 3,15 Tle. arsenige Säure und Antimonoxyd zusammen, und 11,28 Tle. Bleisulfat in 100 000 Tln. gekommen.

Hreiberger Verfahren. Nach gefälliger Auskunft der königlichen Hüttenverwaltung zu Freiberg enthalten die verhütteten Erze ursprünglich 2 bis 2,5 Proz. Arsen (As), wovon etwa 97 Proz. im Flugstaube bleiben und 3 Proz. in die Kammern gelangen. Die Kammersäure enthält vor der Reinigung meist 0,02, nur ausnahmsweise (1902) bis 0,08 Proz. As; in diesem Zustande wird sie im Gap-Lussacturme und zur Superphosphatsabrikation verwendet. Alle andere Säure wird nach im folgenden genau beschriebenen Versahren gereinigt und enthält dann nur 0,0002 Proz. As 03.

Ich benutze hierbei hauptsächlich Bobes sehr ausstührliche Angaben in Dingl. polyt. Journ. 213, 25 (Wagners Jahresber. f. 1874, S. 259). Nach ber früheren Methode mußte man die Schwefelsäure einer dreimaligen Beschandlung unterwerfen, ehe die Fällung genügend war, und die Entwickelung bes Schwefelwasserstoffs in Tontöpfen war auch sehr umständlich. Bei Bersprößerung der Produktion mußte man andere Einrichtungen treffen, wie folgt 1).

1. Darstellung von Schwefelwasserstoff. Dazu wird ein Rohstein erschmolzen, welcher wesentlich aus FoS besteht, und zugleich das in

¹⁾ Dieses Berfahren wird wesentlich in derselben Gestalt noch im Jahre 1902 ausgeübt, aber ein davon abweichendes, bisher geheim gehaltenes Berfahren soll in Außig ausgeübt werden.

Fig. 318.

Fig. 819.

Ftg. 320.

den Rohmaterialien enthaltene Silber auf das Dreisache konzentriert. Die Abeit wurde früher in einem Gebläseschachtofen ausgeführt (vergl. 2. Aufl. d. 18., S. 580), jetzt (1902) in einem Flammofen, der in 24 Stunden dreiseder viermal wie folgt beschickt wird: mit 1400 kg Stücklies, 400 kg Bleisichacken (enthaltend 30 Proz. Si Oz) und 150 kg Kallstein, unter Berbrauch von etwa 4000 kg guter Steinkohlen pro Tag. Das Ausbringen an Rohstein (im wesentlichen aus FoS bestehend) ist durchschnittlich 2500 kg pro Tag.

Fig. 321.

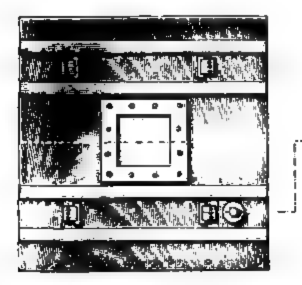


Fig. 322.



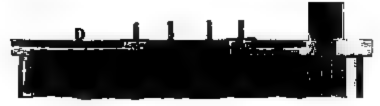


Fig. 324.

Der Rohstein wird in faustgroße Stlide zerschlagen und in die Schwefels berstoffentwidler gebracht; diese erhalten 4 bis 5 Tons auf einmal, was 10 Wochen vorhält. Dann fügt man schwache Schwefelsäure von dies 40°B. zu (erhalten beim Auswaschen des Schwefelarsens); später geht en auf 20°B. herunter. Jeder Apparat erhält täglich 250 kg Säure von B. Aus 5 Tons Rohstein erhält man 7½ Tons Eisenvitriol, dessen ewinnung aus den schwachen Laugen in bekannter Weise erfolgt. Die sweselwasserstoffentwickler sind in Fig. 318 bis 324 näher dargestellt. Es dolztästen A und B aus 59 mm starten Bohlen, mit Blei ausgesteidet,

und durch ein Bleirohr a verbunden. Der Kasten A (1,699 m im Quadrat. 1,557 m hoch) wird nach Abnahme bes Deckels C ober burch bas Mannloch i mit Rohstein beschickt; ber Dedel bann burch 30 Schrauben gebichtet, nachbem vorher ein Gummistrang eingelegt ist. Die Schwefelsäure wird durch bas Rohr c eingefüllt. B hat ebenfalls einen Deckel, aber ohne Gummidichtung da es nur die Eisenvitriollaugen aufzunehmen hat, welche durch den Druck des Gases in den Waschapparaten Fig. 323 und 324 und dem Regulierungs ventile hinübergetrieben werden, ganz wie bei den Laboratoriumsapparaten Der Kasten A ist sehr solid armiert, und alle Gisenteile sind überbleit. Dampirohre e verhindern die Bildung von Gisenvitriolkristallen; durch f fließen die Auf dem Boden von A wird durch strahlenförmig gestellt: Laugen ab. Schamottesteine (Fig. 320) ein Rost gebildet, auf welchem ein Bleisieb g lien, und auf dieses kommt ber Rohstein. Durch die seitlichen Mannlöcher & fanc man die silberhaltigen Rucktabe austragen. Auf je 5 Tons Rammerfaux rechnet man durchschnittlich 75 kg Robstein.

2. Ausfällung bes Arfens. Die Rammersäure von 500 B. wird unverdünnt und ohne Erwärmung der Behandlung mit H2S unterzogen; der Fällapparat reinigt täglich bequem 15 Tons Schwefelsäure in nur einmaliger Behandlung. Er ist in Fig. 325 bis 331 dargestellt und bilder einen vieredigen Turm von 1,133×1,699 m Grundfläche und 4,956 m wirtsamer Höhe. Er ist in bekannter (im Original ausführlich beschriebener und aus den Figuren ersichtlicher) Weise aus einem Holzgerufte und Blei von 50 kg pro Quadratmeter errichtet. Der Schwefelwasserstoff tritt unten bei k ein, die mitgerissene Luft und der Wasserdampf oben aus. Der Turm ift mit 24 Reihen von A förmigen Bleidächern von 142 mm Sohe und Basis, auf Blei von gleicher Stärke wie der Turm, ausgefüllt; die unteren Seiten be: Dächer sind ziemlich fein sägezahnförmig ausgeführt (Fig. 330). Baden tann die Säure nicht in Strahlen und Fäben, sondern nur in einzelnen Tropfen herabfallen, welche beim Aufschlag auf das nächst tiefere Dach ver spritzen und dem Gase große Oberfläche darbieten. In jeder Reihe befinden sich neun Dacher, so untereinander versetzt, daß der Durchgangestelle zwischer zwei Dachern immer ein Dachfirst in ber nächst tieferen Reihe entspricht. Gie sind 992 mm lang, und beiderseits lose auf überbleite Leisten mit je 24 mu Auflage gelegt; der senkrechte Abstand der Leisten ist 177 mm, der Zwischenraum zwischen ben Dachreihen also 35 mm.

Die Säure läuft an der Decke bei l durch neun Bleiröhren mit Trichtern und Regulierungshähnen ein, gerade über je einem Bleidache mit hydraulischem Verschluß und Kipptrog, deren Details in Fig. 330 und 331 angegeben sind

Die Bleidächer dürfen in dem Turme nicht angelötet werden, da ex, wenn auch selten, vorkommt, daß sich Klumpen von Schwefelarsen zwischen sie festklemmen. Man kann sie bisweilen durch Einlassen von Dampf abschmeizen und entfernen.

Nach Beobachtungen aus der Praxis möchte ich doch die von Bobe angegebene Stärke von 50°B. für die der Reinigung zu unterwerfende Säure für zu hoch halten. Es ist besser, nur auf 48°B. zu gehen, und die Reaktion

durch ein wenig Drud zu befördern, indem man das Gas, welches oben aus dem Turm austritt, durch eine Säule von etwa 100 mm Wasser ober besser Kaltmilch hindurchstreichen läßt, was zugleich eine Kontrolle über die vollständige Zurüchaltung des H2S ermöglicht.

Fig. 325.

:

: 3

1

1

4

Big. 326.

Fig. 327.

Fig. 328.

Fig. 329.



Fig. 330.

Fig. 381.

Jebenfalls muß man sich durch Prüfung der unten auslaufenden Säure von deren Arsenfreiheit überzeugen, und falls dies nicht zutrifft, sie nochmals aufpumpen und mit H2S behandelu. Gine genaue Prüfung kann wie S. 213 erwähnt erfolgen; für Betriebszwecke genügt eine etwa 100 com fassende Flasche,

deren Kork ein oben fein ausgezogenes Glasrohr enthält. Man gibt die zu prüfende Säure in ein Stüdchen reines Zink hinein, zündet nach Anstreibung der Luft das Gas an und läßt die Flamme gegen eine reine Porzellanplatte spielen, auf der anch nach längerer Zeit kein Fleck entstehen sollte. Sehr kleine Spuren von Arsen können dann immer noch in der Säure sein, aber kaum eine schäbliche Menge davon.

3. Das Filtrieren und Auswaschen bes Schwefelarsens wäre auf gewöhnlichem Wege eine fehr umftändliche Arbeit. In Freiberg Big. 882.



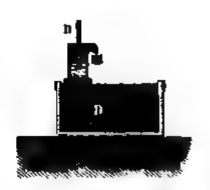


Fig. 333.

benutt man dazu folgenden Apparat, welcher in Fig. 832 bis 334 dargestellt ist. A ist der Bakunnkessel, B das Filtrier- und Auswaschgesäß. Der erstere ist ein kleiner, ausrangierter Dampstessel von 0,566 m Durchmesser und 1,699 m länge. Durch a strömt der Dampf aus einem Dampstessel ein, durch b geht die Luft mit dem Kondensationswasser sort, und der Dahn daselbst wird ern geschlossen, wenn schon einige Minuten Dampf durchgegangen ist. Dann wird

d und darauf a geschlossen, und der Ressel kurze Zeit der Abkühlung überlassen, damit sich der Dampf kondensiere. Dann öffnet man den Hahn c, welcher den Bakuumkessel mit dem Raume unterhalb der Filtrierschicht im Kasten B verbindet. Dieser ist schon vorher mit der zu siltrierenden Säure angesüllt, und deren Niveau wird immer auf gleicher Höhe erhalten, damit in der sonst frei werdenden Schicht von Schweselarsen keine Risse entstehen, durch welche Luft eintreten und das Bakuum vernichten würde. Durch mehrmaliges Schließen von c, Öffnen von a und b, Verdrängen der Luft durch Dampf und Abkühlen des Kessels A kann man die auf 2/3 die 3/4 Atmosphären Überdruck kommen. (Vermutlich würde man mit weniger Dampf und Arbeit auskommen, wenn man eine Luftpumpe anwendete.) Man kann auch mit demselben Vakuumskesselsen und diese nach Belieben sillen, auswaschen u. s. w., da der Hahn c es erlaubt, jedes derselben zu isolieren.

Die Filtrierkästen B selbst sind aus 47 mm starten Bohlen, am Boben noch extra durch eine Bohle e (Fig. 334) verstärkt, mit Bleiblech überzogen, von 1,133×1,699 m Grundfläche und 0,566 m hoch. Ein doppeltes Pflaster von säurefesten Schamottesteinen läßt eine Rinne, welche mit bem angelöteten Abflugrohre l' kommuniziert. Dieses mundet in das Zwischengefäß C, an bessen Deckel Berbindungsröhren mit dem Manometer o und dem Bakuum A, vermittelst c, angebracht sind; m führt die Säure nach dem Ablaufgefäß n; jedoch niuß das Rohr mn länger sein als die Höhe einer vom Atmosphärendruck emporgetriebenen Wafferfäule, damit die Säure nicht nach c hinliberdringen über den Schamottesteinen in B liegt eine Schicht n von gepochten Duarzstücken (Fig. 334), unten von Walnufgröße, oben feinere Graupen, darüber ein fein gelochtes Bleiblech und zu oberst eine Schicht m von gepulvertem Schwefelarsen; die ganze Filtrierschicht ift 0,283 m über dem Boben bes Gefäßes hoch. Da, wo die Saure einläuft, liegt ein Bleiblech, um die oberste Filtrierschicht nicht zu beschädigen. Alle zwei bis drei Wochen muß man die Schichten n und m und das Sieb aus dem Gefäße entfernen und die Quarzbroden, sowie das Schwefelarsen in Wasser abspillen. Mehrere Drudkeffel und eine kräftige Luftpumpe sind bei ber ganzen Ginrichtung unumgäng-Iich nötig.

In Oker arbeitet man ganz ähnlich wie in Freiberg (Ztschr. f. das chem. Großgew. 1, 73 und Bräuning, S. 142), unterzieht übrigens dort nur benjenigen Teil der Säure einer Reinigung, welcher nicht an Großkonsumenten, namentlich an Superphosphatsabriken verkanft wird. Man sindet es dort für vorteilhafter, die Säure auf 47 bis 48°B. zu verdünnen, und zur Einleitung der Entwicklung mit Wasserdampf zu erwärmen.

Ein englisches Patent von Mc Rechnie und Gentles (Nr. 3229, 25. August 1877) enthält ganz dasselbe Verfahren, ohne alle wesentlichen Modifikationen.

G. E. Davis teilt mir (1902) folgendes praktisch bewährte Verfahren mit. Man erwärmt den Arsenschlamm bis zum Schmelzpunkte von Paraffin oder Naphthalin, setzt ein wenig dieser Substanzen zu und rührt gut um. Das

Naphthalin kann man später durch Dampf abdestillieren; das Paraffin kann man vom Schwefelarsen z. B. durch Behandlung mit Schwefelammonium trennen.

Leron W. Mc Cay (Chem. Ind. 1889, S. 371) will die Niedersschlagung des Arsens durch H_2S dadurch erleichtern, daß er die Operation unter Druck und mit mechanischem Umrühren aussührt.

Kupfferschläger (Bull. Soc. Chem. 44, 353) verdünnt die Säure mit dem gleichen Bolumen Wasser, behandelt mit SO_2 , um die Arsensäure und Salpetersäure zu arseniger und salpetriger Säure zu reduzieren und läßt dann H_2S durchstreichen, um alles As, Pb und So zu fällen. Diesen Borschsag wiederholt er ohne alle Abänderung nochmals im Monit. Scient. 1889, p. 1434.

Falbing beschreibt in Minor. Ind. 8, 583 solgendes in Amerika gewöhnliche Berfahren. Bor einen "Freiberger Turm" (wie in Fig. 325) kommen eine Anzahl ausgebleite Kästen. Das Schweselwasserstoffgas wird durch die Säure in den Kästen mittels eines an deren Boden liegenden durchelöcherten Rohres geleitet; der Turm empfängt nur soviel Säure, daß kein H₂S verloren geht. Die Röhren sind in der Art mit den Kästen verbunden, daß jeder derselben als erster oder letzter dienen oder ausgeschaltet werden kann. Nach dem Ausschalten läßt man einen Kasten ruhig stehen, worauf man Dreisviertel der Säure ohne weiteres abziehen kann. Der übrig bleibende Schlamm von As₂S₃ und Säure wird durch Duarzbrocken von abgestufter Korngröße in einem Bleikasten siltriert. [Hierbei muß man also H₂S gegen Druck pumpen, statt die Säure zu pumpen; dassit ist aber die Trennung des Schweselarsens von der Säure leichter als bei dem Freiberger Turm.]

Eine merkwürdige Beobachtung ist von einer Seite gemacht worden, ber ich durchaus persönliches Vertrauen schenken muß, obwohl ich sonst nie etwas derart gehört habe. Wenn man die Behandlung mit gasförmigem Schwefelwasserstoff so gründlich vornehme, daß wirklich alles Arsen ausgefällt werde [wo also jedenfalls die Säure viel freien H2S enthält], so kann man sie nicht mehr ohne Gefahr in Bleipfannen eindampfen, weil diese manchmal, aber nicht immer, zerstört werden, wenn die Saure auch nur auf 560 B. angekommen ift. Zuerst bildet sich an der Linie, wo die Saure und die Luft zusammentreffen, ein weißer Rand; dieser frift dann weiter nach unten und plötlich zerfällt die Pfanne zu Pulver. Wenn man ichon bei ben ersten Anzeichen die Pfanne entleert und auswäscht, und sie bann zu weiterer Konzentration an berselben Stelle beläßt, so geht die Zerstörung weiter; man kann fie nur brauchen, wenn man sie an Stelle einer "schwachen Pfanne" sett. [Diese Beobachtung erinnert an die unter gewissen Umständen eintretende Umwandlung des Zinns in eine graue pulverige Mobifitation.] Statt ber Eindampfung in Bleipfannen wird man also in solchen Fällen vorteilhafter z. B. einen Regler-Dfen anwenden, wie im 9. Rapital beschrieben.

Rilen & Barnes (Engl. Pat. Nr. 25444, 1901) erhitzen den Arsenschlamm mit konzentrierter Schwefelsäure mehrere Stunden auf 160°, schöpfen den sich bildenden Schwefelschlamm ab, konzentrieren die Lösung und gewinnen daraus beim Abkühlen kristallisiertes Arsensesquiorph.

Die Darstellung von Schwefelwasserstoff kann man, wo nicht, wie in Freiberg, ein "Stein" leicht erhältlich, aber eine Sodafabrik in der Nähe ist, in billiger Weise aus Sodarücktand bewirken. Hartmann stellt jenes Gas dar, indem er Pyritosengase durch einen mit glühendem Koks gessüllten Schachtosen leitet. Wenn die Temperatur zu sehr gesunken ist, so unterbricht man den Strom von SO2 und bläst Lust ein, die durch Verbrens nung von Koks die Hitze wieder gestiegen ist. Oder aber man mischt das unsreine Schwefeldioryd mit den Dämpfen von Kohlenwasserstoffen und läßt das Gemisch durch glühende Retorten streichen (D. R.-P. Nr. 9275).

In einer amerikanischen Fabrik fand ich Schwefelwasserstoff für den vorliegenden Zweck dargestellt durch Zersetzung von speziell dazu fabriziertem Schwefelnatrium mit Schwefelsäure.

Whitehead und Gelstharpe (Engl. Pat. Nr. 18940, 1894) wollen ben H₂S zu diesem Zwecke durch verdünnte Salzsäure aus Sodarlicktand darsstellen. Das hierbei entstehende Gemisch von H₂S, SO₂ [neben H₂S!] und atmosphärischer Luft soll angeblich besser als reiner H₂S wirken. [Dieses Versahren ist natürlich nicht patentierbar, da die Anwendung von so erzeugtem Schweselwassersoff u. a. schon in meinem Handbuche an der oben erwähnten Stelle erwähnt ist; die englische Ausgabe des betressenden Bandes war sogar schon 1891 erschienen! Auch daß der Sodarückstand zu diesem Zwecke "teilsweise orydiert" angewendet werden soll, begründet keinen Patentanspruch, da er dies in der Praxis eben immer gewesen ist und sein muß. Aus dem Patente könnte höchstens der von den Ersindern angewendete, in keiner Weise hervorsragend günstig konstruierte Apparat übrig bleiben.]

Falls man Schwefeleisen ankaufen muß und die Eisenlösung aus dem Schwefelwasserstoffapparat fortlaufen läßt, wird die Entfernung des Arsens etwa 5 Mt. pro Ton Säure kosten. Dies wird sich ganz bedeutend verringern, wenn man das Schwefeleisen selbst herstellt und die Eisenlösung auf Eisen-vitriol ausnützt, und falls man das Schwefelarsen günstig verkaufen kann, so wird vielleicht sogar ein kleiner Gewinn entstehen.

In England wird notorisch (mißbräuchlicherweise) als "brimstone acid" nicht nur, wie es der Name besagt, Säure aus Rohschwefel, sondern häusig auch solche aus Gasschwefel oder Schwefelties verkauft, die man mit Schwefels wasserstoff von Arsen befreit hat. Eine solche Säure wird ja auch frei von Stickstoffsäuren, Blei, Selen u. s. w. sein, aber allerdings der Säure aus Rohschwefel gegenüber zuweilen durch Eisengehalt nachstehen.

Für den Gebrauch in Akkumulatoren muß die Schwefelsäure möglichst arsenfrei sein. Arsonval will dies bequemer als durch Behandlung mit Schwefelwasserstoff dadurch erreichen, daß er 4 bis 5 ccm "Brennöl" (augenscheinlich ist Rüböl gemeint) auf 1 Liter Schwefelsäure gießt, wodurch sich Glycerinschwefelsäure bildet und alle fremden Stoffe (Arsen, Blei u. s. w.) als Seisen gefällt werden (?). Ebenso versährt v. Gothard, der vorschreibt, obiges Gemisch zu schütteln, 12 Stunden stehen zu lassen, in Wasser zu gießen und nach dem Erkalten den klebrigen Schaum von der jest vollkommen reinen Säure abzuschöpfen (Chem.=Rtg. 1892, S. 163).

Reinigung der Schwefelfaure von Sticfftoffverbindungen.

Schon bei der Reinigung der Schwefelsäure von Arsen ist es angegeben worden, daß dabei auch die Sticksoffsäuren meist gleichzeitig entsernt werden, und zwar immer, wenn die Reinigung durch Schwefelwasserstoff geschieht. In der Mehrzahl der Fabriken tritt freilich eine solche Reinigung von Arsen gar nicht ein; es ist aber für fast sämtliche Verwendungen der Schwefelsäure der geringe Sehalt an Sticksoffverbindungen, welchen die Kammersäure besitzt, so unwesentslich, daß eine Entsernung derselben ganz unnötig ist. In allen Fällen jedoch, wo die Schwefelsäure in Platinapparaten konzentriert werden soll, muß sie möglichst von Säuren des Sticksoffs befreit werden, weil sie, wie wir später sehen werden, im anderen Falle das Platin viel stärker angreift. Es wird, seitdem dies bekannt ist, eine solche Reinigung auch wohl stets unternommen. Dasur sind nun verschiedene Methoden vorgeschlagen worden.

1. Reinigung durch Schweseldioxyd. Papen hat dazu eine Borrichtung angegeben, nämlich eine Bedeckung der ersten Konzentrationspfanne mit Scheidewänden, welche das Gas zweimal hin und her zu gehen zwingen, und worin nun Schweseldioxyd von den Röstösen zirkuliert. Auch soll man statt dessen eine überwölbte Psanne anwenden können. Dieser Apparat ist aber sehr ungenügend, um seinen Zweck zu erreichen, weil die Berührung des Schweseldioxyds mit der Kammersäure zu oberstächlich ist. In wirklich vollstommener Weise kann der Zweck in allen Fabrisen erreicht werden, welche mit dem Gloverturme arbeiten; man kann die Säure darin nicht nur vollkommen benitrieren, sondern ihr sogar einen kleinen Gehalt an schwestiger Säure geben, wobei sie das Platin am wenigsten angreist (s. u. Scheurer=Restners Bersuche); leider aber kann man die Gloverturmsäure ihres großen Eisenzgehaltes wegen meist nicht zur Konzentration in Platin verwenden (vergl. S. 595).

In manchen Fabriken ist hierzu eine kleine Borkammer bestimmt, in welcher am Boben mehrere an abwechselnden Enden offene Scheidewände ansgebracht sind, so daß die von der nächsten (großen) Kammer herkommende Säure einen langen Umweg machen muß, ehe sie an der Stelle ankommt, wo sie zum Gebrauch abgezogen wird. Dies geschieht in der Absicht, die Kammersfäure vollständig zu denitrieren und sie schweslig zu machen, indem die frischen Röstgase auf diese Säure mit voller Stärke einwirken. Die so behandelte Säure wird dann zur Konzentration in Platinblasen verwendet. Die Entsernung des Salpeters (und zugleich auch des Selens) wird noch vollständiger erreicht, wenn man mittels eines Injektors Röstgase in sein verteilten Strahlen durch die Säure bläst und dann die Ablagerung des Schlammes durch Fühzrung der Säure in langen Kanälen bewirkt.

2. Behandlung mit Schwefel ist von Barruel vorgeschlagen worden. Man wendet ihn als Schwefelblumen an, die man, in Kapfeln aus gebranntem Ton gefüllt, in die erste Pfanne einsetzt, in der die Temperatur

nicht bis zum Schmelzpunkte des Schwefels steigt (?) und in der die Schwefelssäure am wasserreichsten ist. Man muß dabei mit Sorgsalt versahren und besonders darauf achten, daß kein überschüssiger Schwefel in die nachfolgenden Bsannen gelangt, weil starke, heiße Schwefelsäure bekanntlich durch Schwefel zu SO, reduziert wird, wobei auf 1 Tl. S 6½. Tle. SO4H2 verloren gehen. Nach Bo de (Gloverturm, S. 3) ist jedoch dieses Versahren mangelhaft; so lange der Schwefel noch als Pulver vorhanden ist, ist seine Wirkung sehr gering, während das Blei von den Sticksoffsäuren schon angegriffen wird. Später, mit zunehmender Temperatur, schmilzt der Schwefel und gelangt in Tröpschen an die Obersläche der heißen Säure, wo er zum größten Teile als SO2 in die Luft entweicht.

3. Die Anwendung von organischen Substanzen. Drals fäure nach Löwe ist schon oben, bei der Reinigung von Arsen, angeführt worden. Wackenroder hat Zucker vorgeschlagen. Step empsiehlt Schütteln mit Holztohle, jedoch nur für verdünnte Säure (Chem. News 14, 217).

Olivier wendet etwas Alkohol in den Bleipfannen an (Rapports du Jury international 1876, 7, 35).

Reines dieser Mittel wird in der Großpraxis allgemeiner angewendet.

4. Ammoniumsulfat ist zu dem betreffenden Zwecke von Pelouze vorgeschlagen worden (Ann. Chim. Phys. 77, 52) und hat sich am meisten bewährt. Man kann damit die Schwefelsäure so vollständig von Säuren des Sticktoffs befreien, daß sie sich durch den ersten Tropfen Chamäleonlösung rot färbt. Dabei entweicht Sticktoff nach folgenden Gleichungen:

$$N_2O_3 + 2NH_3 = 3H_2O + 4N$$

 $3NO_2 + 4NH_3 = 6H_2O + 7N$
 $3NO_3H + 5NH_8 = 9H_2O + 8N$

Dieses Mittel wird jetzt allgemein für die zur Konzentration in Platin bestimmte Säure angewendet. Es genügen bei normalem Gange 0,1 bis 0,5 kg davon zur Reinigung von 100 kg Säure. Zuweilen scheint aber der Zusat von Ammoniumsulfat in einem widersinnigen Überschusse zu geschehen; Gintl (Wagners Jahresber. 1880, S. 259) fand in sogenannter "chemisch reiner Schwefelsäure" einmal 5 Proz. Ammoniak.

Pattinson (Journ. Soc. Chem. Ind. 1889, p. 706) empfiehlt die Beschandlung mit Ammoniumsulfat auch für die zur Erzeugung von Kohlensäure in der Fabrikation von moussierenden Getränken bestimmte Schwefelsäure, da schon eine sehr geringe Menge von salpetriger Säure (0,026 Proz. N2O3) bewirkt, daß das Getränk trübe und der Geschmack der zugesetzten Ingwersessenz u. dergl. zerstört wird.

Lunge und Abenius (Zeitschr. f. angew. Chem. 1894, S. 609) haben gezeigt, daß salpetrige Säure, d. h. Nitrosplschwefelsäure, durch die dem Berhältnis 1 NH3 zu 1 Säurestickstoff entsprechende Menge Ammoniak beim Rochen schon in fünf Minuten vollständig zerstört wird, sowohl in 66 grädiger wie in 60 grädiger Schwefelsäure. Dagegen ist Salpetersäure weitaus beständiger und verlangt bei konzentriertester Schwefelsäure halbstündiges

Kochen mit einem Äquivalent von Ammoniumsulfat, bei 60 grädiger Säure aber vielstündiges Kochen mit großem Ammoniaküberschuß. Within sollte die Berunreinigung der Schwefelsäure mit Salpetersäure in der Fabrikation unbedingt verhütet werden, wenn die Schwefelsäure in Platingefäßen konzentriert werden soll, in die troß aller Borsicht etwas HNO3 gelangen würde, während man die salpetrige Säure in jedem Stadium schnell und leicht durch Ammoniak entfernen kann.

Reinigung der Schwefelfäure durch spezielle Methoden (Elektrolyse u. s. w.).

Blei, Eisen (und Arsen) soll man durch Elektrolyse entsernen können (Journ. of the Franklin Institute V, 65).

Astenash (D. B. Nr. 86 977) unterwirft konzentrierte Schwefelsäure einige Zeit der Elektrolyse und läßt die Produkte der letzteren auf die Säure zurückwirken. Darunter besindet sich Ozon, welches die organischen Substanzen und die Salzsäure zerstört, letztere unter Bildung von Chlor. Ferner sein verteilter Schwefel, welcher die Stickkoffsäuren zerstört, und Schweselswasserstoff, der ebenso wirkt und auch die vorhandenen Metalle niederschlägt. Dies sindet nur bei konzentrierter Säure statt. Die Elektrolyse wird dei gewöhnlicher Temperatur oder wenig darüber ausgesührt, mit Bleielektroden, ohne Diaphragma und unter Bewegung der Flüssigkeit, womit man beginnt, nachdem der Strom einige Zeit in der Ruhe eingewirkt hat. Die Strombichte sollte 1 dis 2 Amp. pro Quadratdezimeter und die Spannung 6 Bolt sein. Nach einigen Stunden ist die Säure farblos; sie wird dann nötigenfalls ausgewärmt, um den Niederschlag zusammenzuballen, oder aber verdünnt und dann siltriert.

Blei wird nach Teeb burch Salzsäure entfernt (Eng. Pat. Nr. 17612, 1887).

Fluorwasserstoff entfernt Nickles durch Verdünnung der Schwefelssaure mit dem doppelten Volum Wasser und Erwärmung während 15 Stunden, unter Erneuerung des verdampfenden Wassers.

Gefärbte Säure.

Nörrenberg (Chem. Ind. 1890, S. 363) behauptet, daß die zuweilen bei 60 grädiger Säure des Handels vorkommende rote Färbung durch die Berührung von schwach nitroser Säure mit dem Eisen der Behälter entsteht. Das Eisen wirkt auf die salpetrige Säure, wobei Stickoryd gebildet wird, das sich in der gleichzeitig entstehenden Eisenvitriollösung mit roter Farbe auflöst. Drydierende Reagentien heben die Färbung auf, indem das Drydulsalz dadurch in Drydsalz und das NO in N2O8 übergeht. Bollständig denitrierte Säure nimmt dei Ausbewahrung in eisernen Behältern keine Farbe an; ebenso wenig auch 66 grädige Säure, welche viel weniger auf Eisen wirft als 60 grädige. Dieselbe Farbe kann in den kleinen Borkammern auftreten, wo die schwessige Säure vorherrscht und Eisen als Flugstaub zugegen ist, so daß die Bedingungen

zur Entstehung einer Lösung von NO in FoSO4 vorhanden sind. In der Hauptkammer, wo die nitrosen Gase vorherrschen, zeigt sich jene Färbung nie, weil hier das Eisen als Oxydsalz vorhanden sein muß.

Jebenfalls wird die rote Farbe in sehr vielen Fällen nicht durch Eisen oder Stickoryd (was wohl immer nur temporär wirken kann), sondern durch sreies Selen verursacht, das ans seleniger Säure durch das im Gloverturm oder in den Kammern vorhandene Schweseldioryd reduziert wird. Um die so gefärdte Säure wieder farblos zu machen, wird meist das So in SoO2 zurückverwandelt, indem man ein wenig Salpetersäure zusett, wovon man natürlich einen Überschuß braucht, was wieder eine neue Bernnreinigung einsührt. Le Roy (Mon. sciont. 1901, p. 406) zieht daher als Oxydationsmittel eine schweselssaure Lösung von Kalium- oder Natriumpermanganat dei 50 bis 60° C. vor, wovon 10 g für 1000 kg Säure stets genügt. Wenn eine Rosafarbe übrig bleibt, so zerstört man diese durch Oxalsäure.

Sehr bunkelgefärbt ist ber Säureteer, b. h. die bei der Reinigung von Mineralölen entstehende sehr verunreinigte Säure, deren Behandlung im 9. Kapitel beschrieben werden wird. Waring und Breckenridge (U. S. Pat. 643 578) wollen diese Säure durch Zusatz der gerade erforderlichen Menge von Natriumnitrat bei gewöhnlicher Temperatur reinigen.

Bon der Färbung der Säure durch den Koks im Gap-Lussacturm und im Gloverturm ist schon S. 514 und 595 die Rede gewesen.

Darftellung von völlig reiner Schwefelfaure.

Haipfannen kommende Schwefelsäure von 1,76 Bolumgewicht mit genug Salpeter zu versetzen, um den größten Teil aller etwa vorhandenen Salzsäure zu zerstören, sowie die schweflige und arsenige Säure vollständig zu orydieren, und durch Zusat von 1/300 Ammoniumsulsat die salpetrige Säure u. s. w. wieder zu zerstören; dann die 1,78 Bolumgewicht zu verdampsen, etwas Bleiogyd zuzugeben, in Bleigefäßen abkühlen und klären zu lassen, und die klar abgezogene Säure in flachen Bleigefäßen auf — 18° abzukühlen. Dadei kristallisiert dann das Hydrat $80_4 H_2 + H_2 O$ heraus; man dekantiert die Mutterlauge, welche alle Unreinigkeiten enthalten soll, von den Kristallen, wäscht diese mit reiner Säure ab, schmilzt sie (es sind vierseitige Prismen mit oft 25 mm breiten und 32 mm langen Flächen) in reinen Bleikessen mit oft 25 mm breiten und 32 mm langen Flächen) in reinen Bleikessen Wistenblase. Dieses Bersahren sollte die Kektisikation ersparen, hat aber keinen Ersolg gehabt; es ist umständlich und liesert dabei gar keine reine Säure.

Genau dasselbe Verfahren ist von Tjaben-Möbbermann nochmals vorgeschlagen worden (Zeitschr. f. analyt. Chem. 1882, S. 218; Fischers Jahresber. 1882, S. 260).

Man ist daher nach wie vor zur Darstellung einer ganz reinen Schwefels säure für pharmazentische und analytische Zwecke auf eine fraktionierte Destillation angewiesen, verbunden mit solchen Operationen, welche die

flüchtigen Berunreinigungen der Schwefelsture vorher entfernen oder in nicht flüchtige Verbindungen umwandeln. Es ist schon S. 691 u. 704 die Rede davon gewesen, wie man sowohl die Arsen- als die Sticksossperbindungen entsernen kann; am besten zerstört man lestere mit schwefelsaurem Ammoniak, und sührt die arsenige Säure durch Kaliumchromat in nicht flüchtige Arsensäure über; oder aber man sest Rochsalz zu und verwirft das erste Destillat, welches alles Ursen als As Clz enthält. Sicherer, wegen der Gesahr des Bersprisens, ist es, durch Schweselwasserstoff sowohl Sticksossperdindungen als Arsen zu entssernen, aber dann muß man die Säure start verdünnen. Absolut arsensrei wird die Säure badurch nicht; man wendet daher am besten zur Rektistlation wenn möglich nur Säure aus Rohschwesel an. Über die Entseruung von Flußsäure vergl. S. 706.

Die siren Substanzen, Eisen, Blei, Kupfer n. s. w., bleiben beim Rektisseren in der Retorte; um die organischen Substanzen zu vermeiden, wechselt man die Borlage, wenn etwa 1/20 der Säure übergegangen ist; man unterbricht dann die Destillation, wenn nur noch 1/8 dis 1/10 der Säure im Rūdstande ist. Das dazwischen Aufgefangene ist ganz rein.

Die Destillation der Schwefelsäure ist jedoch eine sehr unangenehme und selbst gefährliche Operation wegen des starten Stoßens, welches durch die plösliche Entwickelung von großen Dampsblasen hervorgerusen und namentlich auch durch das ausgeschiedene Bleisulfat begünstigt wird. Dabei wird die Retorte oft ganz in die Höhe gehoben und beim Zurücksallen auf ihre Unterlage zerschmettert. Man muß also das Stoßen möglichst zu beseitigen suchen, und hat dasür folgende Mittel angewendet.

Schon Berzelius hat vorgeschrieben, die Retorte mehr von der Seite als von unten zu erhitzen, indem man auf den Rost des Ofens einen hinsreichend weiten Eisenblechenlinder stellt, so daß der Boden der Retorte eben hineingeht; die Rohlen des Ofens können dann nur die Seiten erhitzen. Dabei kann jedoch der Eisencylinder als Sprengring dienen, und wendet daher A. Müller (Polyt. Zentraldl. 1860, S. 1069) einen Eisenkessel als Rapelle an, auf dessen Boden ein besonderer Eisenring den Retortenboden vor Erhitzung schlitzt, während der übrige Raum der Rapelle mit seinen Gußeisensdrehpänen gefüllt ist. Jedenfalls setzt man die Retorte immer in eine ihrer Größe gerade angemessene Rapelle, welche gewöhnlich mit Sand aufgestillt wird; an den Boden bringt jedoch Reese (Dingl. polyt. Journ. 155, 395) Asche als schlechteren Wärmeleiter. Häusig erhitzt man jedoch die Retorte direkt im Feuer, und schützt sie nur durch Asbest oder durch einen Lehmbeschlag, welcher die über die Wölbung des Halses fortgeht und die Dämpse vor zu früher Verdichtung schlitzt.

Jedenfalls müssen die Retorten aus sehr gutem, gleichsörmigem und gleich dickem, knotenfreiem Glase und nicht zu groß sein; ihr Hals muß vor Luftzug geschützt werden und muß mitten in die Borlage reichen, um nicht durch die verdichteten, fast siedend heißen Tropfen die letztere zu sprengen. Ein Berdichten der Fuge zwischen Retorte und Vorlage, oder ein Abkühlen der letzteren ist wegen der Schwerslüchtigkeit der Säure weder nötig noch

rätlich; nur legt man zwedmäßig einen Streifen Asbest zwischen Retortenhals und Vorlage, um lettere vor Überhitzung an der Berührungsstelle zu schützen.

Sehr gewöhnlich vermindert man das Stoßen durch Eindringen von Substanzen, welche eine regelmäßige Dampfentwicklung begünstigen. Dazu eignen sich sehr gut: Platinschnißel oder Draht, z. B. in Form von Spiralen, Duarzstücken; Porzellanstücken; Stücken von sehr hartem Koks. Pelloggio empfahl, ein weites, unten aber ganz dünn ansgezogenes und fast auf den Boden der Retorte reichendes Glasrohr in ihren Tubulus einzustecken, durch welchen die äußere Luft mit dem Inneren kommunizieren kann (Polyt. Zentralbl. 1868, S. 392); Hager hat aber dieses Mittel geprüft und als unwirksam erkannt. Dittmar leitet durch ein sein ausgezogenes Rohr während der ganzen Destillation einen schwachen Luftstrom ein; dieses Mittel hat sich sehr gut bewährt.

Bei Destillation von etwa 50 kg auf einmal dauert es sünf dis sechs Stunden, ehe bei mäßigem Erhitzen der Inhalt der Retorte ins Sieden kommt; nach 12 Stunden ist ½0 davon abdestilliert und man wechselt jett die Borslage; nach 36 Stunden (vom Anheizen an gerechnet) ist die Säure dis auf ½0 oder ½10 abdestilliert, und man hört jetzt auf. Je nachdem man den ersten Vorlagenwechsel etwas früher oder später vorgenommen hat, erhält man mehr oder weniger konzentrierte Säure.

Eine sehr zweckmäßige Methobe ist folgende, wobei die Gesahr des Operierens mit so großen Mengen vollständig vermieden wird. Man bedient sich nur einer kleinen Retorte, welche etwa 1/2 dis 1 Liter faßt und mit einem Tubulus versehen ist. Über derselben, etwas seitlich, ist eine beliedig große Flasche mit Glashahn aufgestellt, in welcher sich die zu rektisizierende Schweselssäure besindet, welche jedoch schon durch vorgängiges Erhitzen von allen slüchtigen Berunreinigungen befreit sein muß. Man setzt nun die Destillation zunächst in der kleinen, etwa halb gesüllten und etwas Platinschnitzel enthaltenden Retorte in Gang, und läßt dann aus der Flasche vermittelst des Glashahnes und eines sehr sein ausgezogenen Rohres kontinuierlich so viel Schweselssäure in die Retorte lausen, als abbestilliert. So kann man sortsahren, dis sich zu viel sire Substanzen in der Retorte angehäuft haben.

Man erhält jett im Handel reine Schwefelsäure zn viel niedrigerem Preise, als es bei den eben beschriebenen Versahren möglich wäre. Diese Säure wird aus der beim Konzentrieren in Platinkesseln erhaltenen Destillats säure dargestellt, welche man in Glasretorten oder besser in einem kleinen Platinkessel die zu dem nötigen Grade konzentriert. Wenn man durch Konzentration in Eisenretorten oder sonst wie 98 proz. Säure darstellt, so besitzt die Destillatsäure oft schon von vornherein die Stärke gewöhnlicher 66 grädiger Säure, d. h. 93 bis 93,5 Proz. H2SO4. Wenn man vorher das Arsen entsernt hatte, so wird diese Destillatsäure so gut wie chemisch rein sein.

Reuntes Rapitel.

Die Konzentration der Schwefelsäure.

So wie die Saure in den Rammern gewonnen wird, also 50 bis höchstens 54° B. stark, ist sie allerdings für viele technische Zwede schon hinreichend konzentriert, und da, wo in derselben Fabrik die Säure auch zu solchen Zwecken weiter verwendet wird, ift naturlich eine weitere Ronzentration berfelben völlig außer Frage. Dahin gehört von großen Industriezweigen, welche meist mit eigenen Schwefelsäurefabriken verbunden sind, z. B. die Fabrikation von Superphosphat und von schwefelsaurer Tonerde (konzentriertem Alaun). Fabrifation von Natriumsulfat kann man allenfalls mit 55 grabiger Saure auskommen, wenn auch lange nicht so gut als mit stärkerer, und in ber Tat arbeiten manche englische Sodafabriken (früher viel mehr als jest) in der Weise, daß sie ohne irgend welchen Konzentrationsapparat bestehen, und nur ihre Rammersäure möglichst start werben lassen. Dies schließt freilich die Anwendung eines Gay-Lussacturmes aus, und in der Tat hatten jene Fabriken auch keinen solchen. Mit der Einführung des Gloverturmes anderte sich das Berhältnis in der Art, daß die ihn benntenden Fabriken ohne weiteres ihre sämtliche Säure auf 60 bis 62°B. konzentrieren können, und somit auf demselben Standpunkte anlangen, wie die ihn nicht benutenden Fabriken durch Eindampfen in Bleipfannen. Da nun aber erstens doch nicht alle Fabriken mit dem Gloverturme arbeiten, und zweitens der lettere nicht für alle Berwendungen der Schwefelsäure sich eignet (vergl. oben S. 595), so muffen die anderweitigen Einrichtungen für Konzentration bis 60° B. gleichfalls beschrieben werden Namentlich gelten diese noch, wenn man 66 grädige Schwefelsaure barzustellen hat, wozu Gloverturmfäure fich nicht gut eignet.

Beim Sieben von verdünnter Schwefelsäure entweichen Dämpfe, welche nur aus Wasser bestehen und so gut wie keine Schwefelsäure enthalten. Es wird also die rückständige Säure immer konzentrierter werden, ohne wesentlichen Verlust an Schwefelsäure, wenn man nicht über 60° geht. Walter hat gefunden (Bode, Gloverturm, S. 17), daß der Verlust bei der Konzentration in offenen Pfannen bis zu 60° B. nur ½100 Proz. beträgt, also ganz vernachs lässigt werden kann. Dabei steigt der Siedepunkt der Kammersäure von 147°

allmählich immer höher, berjenige von 60 grädiger Säure ist schon 200°, von 62 grädiger 215°; darüber hinaus steigt der Siedepunkt sehr schnell, und erreicht schließlich bei 338° einen festen Stand, wobei aber immer noch nicht eigentliche Schwefelsäure, SO_4H_2 , sondern eine etwa 1,2 bis 1,5 Proz. Wasser enthaltende Säure zurückbleibt (S. 144). In der Technik geht man fast nie so weit, sondern hört schon auf, wenn die rückständige Säure 66° B., oft nur 65½° B. zeigt. Die Siedepunkte verdünnterer Säuren sind oben S. 163 angeführt.

Die Art und Weise ber Konzentration von Schwefelsäure wird in erster Linie burch bas Material ber bagu anzuwendenden Gefäße bebingt. Aus dem früher Angeführten (S. 175 ff.) geht hervor, daß die Schwefelsaure bis zn einer Konzentration von 60° B. das Blei selbst in der Hitze nur unbebentend angreift, und so lange es sich nicht um ftartere Saure als 600 B. handelt, wendet man fast immer bleierne Gefäße an, welche den Borteil barbieten, daß sie in beliebiger Größe angefertigt werben konnen, und bag, wenn sie mit der Zeit unbrauchbar geworben sind, man sie mit größter Leichtigkeit einschmelzen und das Material von neuem verwenden tann. Über 600 B. hinaus geht man in Bleigefäßen ichon nicht gern, wegen der gar zu ftarken Abnutung, und über 620 B. hinans kann die Ronzentration überhaupt nicht mehr in Blei vorgenommen werden, schon barum, weil alsbann ber Siedepunkt ber Saure ber Erweichungstemperatur des Bleies zu nahe rudt, und weil auch die Säure das Blei dann in der Hitze Ubermäßig ftart angreift. Die weitere Konzentration muß in Glas ober Platin, ober mit ganz eigentumlichen Apparaten vorgenommen werden, worüber später das Nötige gesagt werden wird.

Die Konzentration der Schwefelsäure bis auf 60°B. beziehentlich 62°B. geschieht also, abgesehen vom Gloverturme, immer in Bleigesäßen (Pfannen), die jedoch in sehr verschiedener Weise ausgeführt werden können. Die Bleipfannen können entweder mit direktem Feuer, und zwar entweder Obersoder Unterfeuer, oder mit Dampf, oder durch die abgehende Wärme der Kiessöfen geheizt werden. Danach ist auch ihre Konstruktion verschieden, und sie müssen alle einzeln beschrieben werden.

1. Bleipfannen mit Oberfeuerung.

Diese Feuerung ist daun am Platze, wenn es weniger auf eine große Reinheit und namentlich weniger auf das Aussehen der Schwefelsäure ankommt, als auf Ersparnis an Brennmaterial und massenhafte Arbeit. Die Säure wird dabei natürlich durch die Flugasche verunreinigt und durch Ruß immer mehr ober weniger gefärbt, so daß sie in England als "brown vitriol" bekannt ist; für ihre Verwendung zu Sulfat, zu Superphosphat, zum Trocknen von Gasen und viele andere sind aber diese Verunreinigungen ganz unwesentlich.

Auf der anderen Seite ist die Verdampfung durch Oberfener eine sehr günstige und schnelle, weil nicht nur die heißen Sase unmittelbar mit der Säure in Berührung tommen und ihre Wärme derselben viel besser mitteilen können, als wenn sie durch Metallwände davon getreunt sind, sondern auch weil die dabei entstehenden Dämpfe durch den Zug sofort entsernt werden, was nach

alten Erfahrungen ungemein günstig für die Verdampfung ist. Ferner werden die mit Oberfeuer versehenen Pfannen bei zweckmäßiger Konstruktion viel weniger angegriffen, als die von unten geheizten, und namentlich ist die Gefahr des Durchbrennens durch Unvorsichtigkeit der Arbeiter eine viel geringere.

Was den Berlust an Säure beim Berdampfen betrifft, so sind Bersuche darüber bei Pfannen mit Oberseuer nicht bekannt geworden, wahrscheinlich dürfte er etwas größer, als bei von unten geheizten Pfannen sein. Nach Hasensclever (Ber. d. deutsch. chem. Ges. 5, 504) sollen damals diese "Abdampfsösen" an vielen Orten wieder außer Betrieb gesetzt worden sein, weil sehr leicht Überhitzung der Säure eintritt und solche mit den Fenergasen fortgeht. In England hat sich dieser Übelstand neuerdings sehr schlimm gezeigt, wie wir noch sehen werden, wird aber von den Regierungsinspektoren nicht dem Berdampsen, sondern dem mechanischen Fortreißen von Sänrenebeln ("vesicular form") zugeschrieben.

Die Pfannen mit Oberfeuer eignen sich nach Obigem besonders sür größere Soda- und Düngerfabriken, oder zum Berkauf an solche, weniger dagegen sür anderweitige Berkaufssäure. Sie waren in England bei weitem allgemeiner verbreitet, als die Unterfenerpfannen, sind aber da, wo et Glovertürme gibt, überslüssig geworden, außer wo Säure massenhaft zum Trochnen von Gasen verwendet wird, z. B. beim Deaconschen Chlorverfahren, und immer wieder auf 60° zurückgebracht werden muß.

Eine Oberfeuerpfanne von Godin zu Stolberg ist zuerst 1865 beschrieben worden (Annales des mines 1865, p. 344; Wagners Jahresber. f. 1866, S. 114); sie war nur 1,85 m lang, 1,25 m breit und 0,28 m hoch, also nur sür ganz kleinen Betrieb berechnet. Eine große Pfanne von der in England gebräuchlichen Konstruktion ist vom Verfasser dieses 1871 beschrieben worden (Dingl. polyt. Journ. 201, 352).

Vorbemerkt muß werden, daß selbstverständlich jede Pfanne mit Oberfeuer immer vor der direkten Beruhrung des Bleies mit dem Feuer geschützt, ober wenigstens so gekuhlt sein muß, daß bas Blei nicht schmelzen kann. Mittel bazu ift, daß man die Säure in der Pfanne immer auf gleichem Riveau hält, und zwar fast voll, so daß nur ein hinreichend hoher Rand bleibt, um Überkochen zu verhindern. Auch wird die Säure baraus bei irgend rationeller Arbeit nie abgelassen, außer für Reparaturen ber Pfanne, sondern da die konzentrierte Säure schwerer ist und auf ben Boben sinkt, so wird sie von dort fortwährend abgezogen, und oben fortwährend frische Säure eingelaffen, so lange die Konzentration fortgeht. Immerhin mnß dann noch der frei bleibende Rand der Pfanne geschützt werden, namentlich an der Feuerbrude, und in vielen englischen Fabriken fand sich zu diesem Zwede ein Rohr angelötet, durch welches beständig taltes Wasser flog. Diese Einrichtung ist jedoch nicht empfehlenswert, weil dabei leicht ein Lecken eintritt, und auch recht viel Wasser verbraucht wird, und folgende Einrichtung ift bei weitem vorzuziehen.

Fig. 335 zeigt eine Vorderansicht, Fig. 336 einen Querschnitt und Fig. 337 einen Grundriß einer Pfanne mit Oberfeuer. Der Feuerraum A $(0,60\,\mathrm{m}\, imes\,1,2\,\mathrm{m})$ ist ganz für sich erbaut und steht mit der Pfanne B selbst

nur durch das Gewölbe a und durch die auf der Fenerbrücke d aufliegenden, 60 cm langen Schamottefliesen o in Berbindung; lettere liegen mit 15 cm auf d auf, und da der Raum d zwischen A und B 30 cm beträgt, so ragen die Fig. 335.

Fig. 336.

Fig. 338.

Fig. 387.

Fliesen noch 15 cm nach B hinein. Die Feuerung in A ist hier als ganz einfacher Planrost gezeichnet, kann aber natürlich in rationeller Weise ausgesührt werden, und ist in einigen Fabriken burch Gasseuerung ersetzt. Bebenfalls

schützt der Luftkanal bei d vor jedem schädlichen Einflusse der Hitze des Fenerraumes selbst auf die Pfanne, und kommt nur deren Flamme in Betracht.

Die Pfanne B ist immer aus einer einzigen Bleitafel von mindestens 6 mm Stärke gemacht (zuweilen sogar bis 12 mm), und die Eden sind nicht durch Ausschneiben, sondern durch Umbiegen hergestellt, wie es Fig. 337 deutlich zeigt. Da Blei von dieser Stärke nicht leicht kalt gebogen werden kann, so macht man längs ber vorgezeichneten Biegungsstelle ein Feuer aus Hobelspanen an, naturlich vorsichtig genug, um ein Schmelzen zu vermeiben; bas Blei erweich dabei so febr, daß es mit Leichtigkeit gebogen werben kann. Die Pfanne ift auf Mauerpfeilern ee fundiert, welche ganz frei stehen, so daß der Raum dazwischen und unter ber Pfanne stets zugänglich ist. Auf diesen liegen ftark hölzerne Längsschwellen ff und barauf bann, bicht nebeneinander, als Onerschwellen 75 mm starke Bohlen gg; diese sind mit einer dunnen Schicht Sand bedeckt, und darauf kommt endlich die Pfanne selbst. Die Pfeiler und Schweller sind im Grundrig 25 cm auf jeder Seite breiter als die Pfanne selbst und gestatten es, kleine Mauerpfeiler hh von 221/2 cm im Quadrat, das Blei nicht ganz berührend, anzubringen, welche oben burch gußeiserne Querträger if Diese haben winkelförmigen Querschnitt und dienen ale verbunden sind. Widerlager für das Gewölbe a, welches so ganz unabhängig von der Pfanne getragen wird. Freilich sind die Pfeiler ha viel zu schwach, um ben Seitenbruck des Gewölbes aushalten zu können, und biefes wird in der Tat nur durch die Berankerung kk gehalten. Der obere Rand der Bleipfanne ift übrigens rechtwinkelig umgebogen und zwischen ben Trägern it und bem Mauerwerke ber Pfeiler hh festgeklemmt; baburch wird ber Pfanne mehr Steifigkeit verliehen. An der Feuerseite, wo die Pfanne doch am heißesten wird und am ehesten nachgibt, tann man sie burch eiserne Querschienen und Strebestanger 11 schützen. Gine elegantere, aber etwas teurere Ginrichtung ift folgende: Ran der Mauerpfeiler ee sind gußeiserne Säulen vorhanden, welche etwa in der Mitte ihrer Höhe Konfolen tragen, auf welchen gußeiserne Platten aufliegen, bie ben Pfannenboden tragen. Dieselben Säulen sind oben burch gußeiserne Onerschiegen verbunden, welche als Widerlager für das Pfannengewölbe dienen, und schließlich burch Zugstangen zusammengehalten. Fig. 338 wird bies beutlicher machen.

Der eigentliche Schut der Pfanne gegen die Flamme wird nur durch die trodene Mauer mm bewirkt, welche innerhalb der Pfanne rings um ihre Wände herum aus den besten, härtesten, säurefesten Schamottesteinen, oder aus Platten von Steinzeug aufgesührt ist. An den Längsseiten reicht sie die die die der Feuerseite nur dis zur Höhe der Pfanne selbst, und trägt dort die übergreisenden Schamotteplatten c; an der Fuchsseite sind ähnliche Platten n, welche dis zum Fuchs o reichen. Die Mauer mm steht etwa 25 mm von den Wänden der Pfanne ab und hat unten Lücken, so daß die Säure frei zirkulieren kann. Es ist klar ersichtlich, daß das Feuer nirgends das Blei selbst erreichen kann, und zudem ist die Pfanne auch außen durch Luftkuhung geschstet und kann nirgends zum Schmelzen oder auch nur zum Erweichen kommen. Will man die Seiten der Pfanne vor dem Ausbiegen schützen, so kann man

dies durch gußeiserne Roste tun, welche die Abkühlung des Bleies nicht hindern. Die größte Gefahr eines Ausbiegens besteht immer an der Feuerseite, auf welche man also die größte Aufmerksamkeit verwenden muß. Auf dem Gewölbe sind Mannlöcher pp und ein Einfüllrohr angebracht, während die konzentrierte Säure unten aus der von der Mauer und dem Gewölbe frei gelassenen Edes durch einen Heber kontinuierlich abgezogen wird; noch beffer ist ein Überlaufrohr, welches vom Boben der Pfanne ausgeht und über beren Rand weggeht; seine Offnung tann leicht nach Beburfnis verengt werben. Für die Schonung ber Pfanne ift es am besten, wenn die frische, talte Säure in den der Feuerbrude junächst liegenden Teil einfließt und ihn fuhler halt, wogegen bann die konzentrierte Saure vom Boben bes entgegengesetten Enbes ber Pfanne, also am wenigsten heiß, weggenommen wird. Die Saure ift bann immer noch zu heiß, um birett verwendet zu werden, und kommt daher in flache bleierne, außen mit Eisenschienen ober losem Holzgerippe verstärkte Rühlschiffe, von benen zu gleicher Zeit immer je eines gefüllt und der Inhalt des anderen verwendet wird; natürlich kann man auch sonstige Rühlvorrichtungen verwenden (vergl. darüber S. 547 ff.). Findet man, daß die Saure nicht hinreichend tonzentriert abfließt, so verstärkt man bas Fener, ober verringert ben Zufluß von verdunnter Saure, ober beibes zugleich.

Die Breite der Pfannen ift durch diejenige des Walzbleies begrenzt, also, wenn man die Seiten mit je 45 cm in Anschlag bringt, etwa 1,5 m. Länge ift immer viel bebeutenber; felten unter 6 m, aber bis 10 m. Je länger die Pfanne, um so besser wird das Feuer ausgenutt. Der Verbrauch von Brennmaterial bei diesen Pfannen ist viel geringer als bei Pfannen mit Unterfeuer. Bobe (Gloverturm, S. 18) schätzt ihn auf 10 bis 12 Proz. von der 60 grad. Saure, jedoch ohne eigene Erfahrungen darin, bei "mittelguter Steinkohle". In Wirklichkeit ist der Berbrauch viel kleiner. durchaus zuverlässigen Nachrichten kann man mit gut konstruierten Pfannen bieser Art 100 Teile 60 grad. Saure aus Rammersaure von 51° ober 52° mit einem Aufwande von nur 2 bis 3 Aln. Kohle erzielen. Für Massentonzentration, z. B. bei ber Trodnung von Gafen ober im Bafenclever-Deacon-Berfahren, können nur Oberfeuerpfannen in Betracht kommen. Die Reparaturen sind bei richtiger Anlage ber Pfanne erheblich geringer als bei Pfannen mit Unterfener, und die Leiftung ift für gleichen Inhalt viel größer; eine Pfanne von 1,5 m Breite auf 10 m Länge war z. B. nach meiner Erfahrung völlig ausreichend, um wöchentlich 80 Tons Säure von 60°B. aus Rammerfdure von 52 bis 540 B. zu erhalten.

Solche Pfannen waren dem Verfasser schon 1866 bekannt, wo sie in der von ihm dirigierten englischen Fabrik gebaut wurden, und wurden von ihm in der 1. Aufl. d. W. (1878) beschrieben. Sie scheinen dann gerade in England fast ganz vergessen worden zu sein, denn seitdem die Hasencleversche Verschefferung des Deaconschen Chlorversahrens (vergl. Bd. III d. W., 2. Aufl., S. 338) in England eingesührt worden ist, wobei solche Pfannen zur Wiederseindampfung der bei der Verarbeitung von nur unreiner Salzsäure verdünnten Schweselsäure in Gebrauch sind, werden sie in England als "HasencleversPfannen" bezeichnet. Sie werden meist, statt der Pfeiler hh, Fig. 335 bis 337,

mit einem Gußeisengitterwerke zur Berstärkung der Langseiten versehen. Die englischen Alkaliinspektoren erwähnen sie hänsig (am meisten im 35. Berichte) als Duelle sehr schlimmer Lustverunreinigung durch fortgerissene Säurenebel. Rach dem 36. Berichte (für 1899, S. 18) soll durch eine sorgfältige Gassenerung mit vorgewärmter Selundärluft dieser übelstand großenteils vermieden werden Die Sekundärluft wird in einer genitgend großen Berbrennungskammer ar einer solchen Stelle eingeführt, daß die entstehende Stichskamme die heiße Säum nicht direkt berührt.

Nach bem 38. Alfali Report (S. 75) hatte sich freilich auch die Gasfenerung nicht bahin bewährt, daß die Gesamtacidität der bei der Obersenerung entweichenden Fenergase verringert worden wäre, weil diese Gase viel zu heit entwichen. Der Inspektor empsiehlt daher, das "rohe und unwissenschaftliche" Bersahren der gewöhnlichen Obersenerpfannen aufzugeben und mit dem Rester-

fchen Spftem (vergl. weiter unten) zu vertauschen.

Clough (Wagners Jahresber. f. 1860, S. 173) wollte mit einem abnitichen Apparate Schwefelfaure sogar auf 1,84 spez. Gewicht konzentrieren, nämlich mit einer inwendig durch Mauerwert vor der Flamme geschützten und answendig durch kaltes Wasser abgefühlten Bleipfanne; zu letzterem Zwecke soll sie in einer weiteren Eisenpsanne stehen. E. Kopp machte mit allem Rechte daram ausmerksam, daß dies schon darum nicht angeht, weil, wenn die Schwefelsams sich dem Maximum der Konzentration nähert, sie reichliche Dämpse von Säme ansgibt und badurch großer Verlust entstehen muß. Storer will das nickzugeben (Rop. do ohim. appl. 3, 48); aber wenigstens in Europa hat wan solche Pfannen wohl nie gebaut, und schwerlich auch in Amerika. Wenn man heiße Fenergase zur direkten Konzentration von Schwefelsäure auwenden will, so muß man ganz anders versahren, wie wir später sehen werden.

2. Bleipfannen mit Unterfeuerung.

Diese Pfannen werben meift in fleineren Dimenstonen angelegt, als bie eben beschriebenen mit Oberfenerung; ber wesentliche Grund bavon ift bie ber

Fig. 339.

schiebene Abnuhung, welche sie erfahren, je nachdem sie dem Fener mehr oder weniger ansgesetzt sind; außerdem ist auch die Konzentration in diesem Falle eine sehr regelmäßige, indem man die Psaunen stets in Batterien in solcher Weise aufstellt, daß die schwache Saure in die eine, am Ende der Batterie gelegene Psanne einsließt und dans immer aus einer Psanne in die andere übersließt, die sie endlich aus der am anderen Ende der Batterie gelegenen Psanne hin reichend sonzentriert absließt, entweder zum so fortigen Gebrauch oder Verlauf, oder zur weiteren Konzentration in Glass oder Platingefäßen.

A

œ

tg. 340.

ŀ

Fig. 341.

Lange Pfannen mit Unterfener aus einem Stück (wodurch an Blei gesport wird) sind übrigens nicht ausgeschlossen. Wenigstens in England tommen solche auch vor, und ich habe selbst mit einer solchen längere Zeit gearbeitet. In diesem Falle ist dann der erste, dem Fener zunächst gelegene Teil durch ein Schutzewölde, der größere, hintere Teil des Pfannenbodens aber durch tönerne oder (besser) gußeiserne Platten geschlitzt, wie Fig. 339, 340 und 341 dentlich zeigen. Über den letzteren besindet sich noch östers eine dünne Schick Sand, um dem Pfannenboden die Wärme gleichsörmig mitzuteilen; doch muß dies der Wärmeleitung großen Eintrag tun. Die Pfanne ist hier durch eiserne, überbleite Stützen im Inneren abgesteift und mit einem Sewölde zur Absührung der Dämpse ins Freie oder in die Kammern bedeckt; letzteres wird meist unterlassen.

Anf bem Kontinent ist es bagegen allgemein gebräuchlich, Meinere Pfannen anzuwenben, von 1,5 bis 2,0 m Länge und Breite und 0,3 bis 0,4 m Tiefe,

Big. 342.

von denen meist vier bis sechs zu einer Batterie vereinigt sind. Sie werde aus 6 bis 7 mm dickem Bleibleche hergestellt, am besten (vergl. S. 714) dur Ausbiegen der Ränder und Umsalten (nicht Ausschneiden) der Ecken. Zuweils werden sie auch, und zwar in sehr großer Dicke (20 mm), aus Blei gegosse und dann ohne eiserne Unterlage dem Feuer direkt ausgesetzt; dies ist jedoch keiner Weise zu empsehlen.

Ihre Aufstellung ist sehr häusig terrassensig, jede Pfanne etwa 6 atiefer stehend als die vorhergehende, wie es Fig. 342 zeigt; in anderen fäll aber auf gleichem Niveau; zuweilen ist in diesem Falle ihre Höhe verschied und zwar ist die Pfanne, in welche die frische Säure einstließt, die höchste (Quad jede folgende Pfanne etwas niedriger, die die letzte Pfanne, für die konztrierte Säure, nur 0,3 m Tiese hat. Jedenfalls wird ein Überfließen Säure von einem Ende des Systems nach dem anderen hervorgebracht. Brit ning (Zeitschr. f. Berge, Hittene u. Salinenwesen im prenß. Staate 18

S. 142, Taf. V) gibt eine Zeichnung der zu Oter fungierenden Bfannen, welche eigentlich nur eine einzige, durch Scheidewände in sieben einzelne Absteilungen in gleicher Höhe und gleichem Niveau getrennte Abteilungen vorstellt. Die Konstruktion bietet nichts Besonderes dar, außer daß das Feuer des Rostes im Zentrum von vorn nach hinten und dann wieder an beiden Seiten von hinten uach vorn zurückgeführt wird.

Zum Überleiten ber Säure aus einer Pfanne in die andere dienen oft kontinuierlich wirkende Becherheber, wie das z. B. aus Fig. 342 ersichtlich ist. Da jedoch solche Heber, bei dem sehr langsamen Strome und dem geringen Niveauunterschiede, leicht durch Eintreten von Luftblasen versagen, so sollte man unbedingt außerdem noch einen Überlaufsschnabel von jeder höheren in die tiesere Pfanne haben, um dem Überlaufen über den Pfannenrand vorzubeugen. Noch besser ist es, statt des Hebers die auf der Zeichnung von Bode (s. u.) ansgewendete Einrichtung zum Überlaufen anzubringen, wobei Ablaufröhren mit in die nächste Pfanne übergreisendem Schnabel in jeder Pfanne angebracht sind, welche die Säure immer vom Boden der Pfanne wegnehmen und in die nächste Pfanne oben abliesern, also gerade so, wie es am rationellsten ist. Jedoch ist diese Einrichtung wegen des Angriffes der Säure auf die Lötstellen vielen Reparaturen ausgesetzt, und ist wohl ganz unnötig, wenn man nur eine ganz slache Säureschicht in den Pfannen hält, wie es später ohnehin empsohlen werden wird; man braucht dann nur einfache Überlaufschauzen.

In die erste (schwache) Pfanne läuft die Kammersäure in reguliertem Strahl ein, und aus der starken Pfanne ohne besondere Regulierung ab; man muß eben den Einlauf so stellen, daß der Auslauf stark genug bleibt.

Die Pfannen sind immer durch gußeiserne Unterlagen gestützt und vor der unmittelbaren Wirkung des Feuers geschützt; am Feuerende sind diese Sußplatten dicker (5 cm) als weiter unten (2 cm). Häusig wird übrigens die erste Pfanne, unter welcher sich der Feuerherd selbst befindet, durch ein Gewölbe vor der Stichslamme geschützt.

Mac Dougall (Engl. Pat. Nr. 21778, 1894) verwendet rostartig durchsbrochene Gußplatten mit rautenförmigen Löchern, bei denen nach dem 31. Alkalisberichte (S. 54) ein Ausbeulen der Bleipfanne weniger vorkommen soll. Carulla (Journ. Soc. Chem. Ind. 1893, p. 15) legt zwischen das Blei und die Z5 mm dicke Gußplatte ein 7 mm starkes Kupferblech.

Über die Anordnung der Pfannen, was ihre Feuerung betrifft, ist man nicht ganz einig. Früher war am gewöhnlichsten die Anordnung, daß das Feuer unter der stärksten resp. niedrigsten Pfanne angebracht war und von da nach hinten ging, so daß es die schwächste Pfanne mit frischer Säure zuletzt bestrich. Dann herrscht die größte Hitze da, wo sie am meisten nötig ist, weil die Konzentration der stärksten Säure am schwersten und ihr Siedepunkt am höchsten ist, und zweitens kommen die Feuergase zuletzt mit kalter Säure in Berührung, werden also möglichst ausgenutzt. Zugleich kann auch in diesem Falle, bei terrassensiger Anordnung der Pfannen, das Feuer, das ja unter der tiessten Pfanne liegt, eine aussteigende Richtung annehmen, was ihm am natürlichsten ist. So wird in Stolberg noch heute gearbeitet und dabei 8 Tle. Kohle

gebraucht, um 100 Tle. Säure von 60°B. aus solcher von 50 bis 51° zu erzeugen.

Trothem hat die Praxis sich vielsach für die umgekehrte Anordnung entschieden, wobei die Feuerung sich unter der schwächsten Pfanne besindet und die Feuergase die stärkste Pfanne zuletzt bestreichen. In diesem Falle leidet die letztere, welche sonst viel schneller abgenutzt wird, kaum mehr als die anderen Pfannen und die Verdampfung geht immer noch in genügender Weise vor sich obwohl jedenfalls etwas mehr Brennmaterial verbraucht wird, als bei der früheren, theoretisch rationelleren, aber den speziellen Umständen des Falles weniger gut entsprechenden Anordnung.

Bode gibt die Temperatur und Stärke der Säure bei einem Systeme von sechs Pfannen, wo das Feuer in derselben Richtung wie die Säure ging, und fand sie wie folgt:

Er macht barauf aufmerksam, daß hier die dritte Pfanne am heißesten in (und auch, neben der sechsten, am häusigsten erneuert werden muß), daß alse die Feuergase von da ab sehr schlecht ausgenut werden. Nach seiner Ersahrung verbrauchte dieses System 20 Tle. und mehr mittelmäßiger Steinkohle auf 100 60 gräd. Schwefelsäure, dagegen bei seiner Anlage, wo das Feuer der Säure entgegenkommt und welche unten dargestellt ist, nur 15 bis 16 Tle. dersselben Kohle, im Durchschnitt mehrerer Jahre. Dabei kann man pro 1 que Pfannenboden etwa 500 kg verstärkte Säure von 60°B. rechnen, auf das ganze gezeichnete Pfannensystem also in 24 Stunden bis 6500 kg Säure.

Bei einem ähnlichen Systeme von vier Pfannen fand Bobe:

Zulauf	1. Pfanne	2. Pfanne	3. Pfanne	4. Pfanne
20° C.	52° C.	78° C.	120° C.	138° C.
50° B.		_	_	60° B.,

bei brei Pfannen, durch Abhite von Riesofen erwärmt:

Zulauf (vorgewärmi)	1. Pfanne	2. Pfanne	3. Pfanne
70° €.	105° C.	128° C.	147° &.
57° €.	92° C.	106° C.	125° C.
50° B.	_		60° 3 8.

Bei drei durch Abhite eines Platinkessels geheizten Pfannen:

				* *
	Zulauf	1. Pfanne	2. Pfanne	3. Pfanne
a	∫ 18° €.	86° C.	118° C.	130° C.
	$\begin{cases} 18^{0} \mathfrak{G}. \\ 56^{1/2^{0}} \mathfrak{B}. \end{cases}$	57° B.	$57^{1/2^{0}}\mathfrak{B}.$	58 ¹ / ₂ ⁰ 3 .
b	∫ 20° €.	90° C.	120° ©.	132° C.
	∫ 20° ©. ∖ 56° B.	57° ₺.	$57^{1/2^{0}}\mathfrak{B}.$	581′2° B.

Rach Hafen clever (Berl. Ber. 5, 504) arbeitet man überhaupt zwedmäßig in biefen Pfannen mit dem Thermometer, um jeder Gefahr vorzubeugen.

Fig. 343.

G

Decim.10 5 0 1 2 3 4 5 Meter Fig. 344. Fig. 346.

Fig 845.

ŧ

Die Figuren 343 bis 346 (a. v. S.) geben bas eine von Bobe gezeichnete und in der Praxis ausgeführte Pfannensustem wieder. Dabei ift sogenannte Borfenerung vorhanden, um die erste Pfanne zu schützen. Roch gluftiger scheint die ebenfalls von Bode gezeichnete Konstruktion, ohne Borfenerung, aber mit Schutzewollbe, zu wirken, welche in Figuren 347 bis 350 wiedergegeben ist,

8ig. 847.

Big. 348.

Sig. 349.

Fig. 350.

A

B

B

Sheter

und wobei auf 11 qm Pfannenfläche, mit 0,6 qm Roststäche, in 24 Stunde 5000 kg 60 grad. Schwefelfaure mit einem Aufwande von 12 bis 14 Proschlestischer Steinkohle erhalten werden. Die Figuren 347 und 348 zeigt eine Abanderung der Feuerung, wobei nach Fairbairns Spftem zwei getrem Roste vorhanden sind; die Feuergewölbe geben hier bis unter die zweite Pfam

In allen diesen Beispielen liegt die Feuerung noch unter der starken Pfanne, während man jest meist umgekehrt verfahren würde, wie wir oben gesehen haben.

Nach Scheurer-Restner (Wurt, Dict. d. Chemie 3, 159) kann man schon mit vier Pfannen von je 2 m Länge auf 1,2 Breite die Wärme der Feuerung so ausnutzen, daß man in 24 Stunden darin eine Menge von Schwefelsäure, entsprechend 3000 kg SO_4H_2 , von 51 auf 62^0 B. $(54^1/2)$ auf 75^0 D.), mit einem Auswande von nur 500 kg Steinkohlen konzentrieren kann.

Man kann nach Bobe (Sloverturm, S. 16) die Anlagekosten einer Konzentration mit Unterfeuer nach den Figuren 343 bis 346 auf 3000 Mark, die Kosten für Abnutung und Instandhaltung des Apparates auf 12 Proz. des Neuwertes setzen, und jährlich auf 280 bis 300 Betriebstage rechnen, so daß die Kosten der Abdampfung per 50 kg 60 gräd. Sänre (= 71° D.) sich folgendermaßen stellen:

In vier aus der Praxis entnommenen Beispielen kamen die Kosten auf 13,72 bis 16,04 Pf.

Junge (Sächs. Jahrb. f. Bergbau u. Hiltenw. 1892; Zeitschr. f. angew. Chem. 1893, S. 61) beschreibt die in Freiberg vorhandenen Unterfeuerpfannen. Sie sind 2 m lang, 1 m breit, 25 cm tief, ruhen auf 2 cm starken Gußeisenplatten und stehen terrassenförmig übereinander, wobei die Fenerung sich unter ber tiefsten (ftarken) Pfanne befindet und die Saure zuerst in die oberfte einläuft. Sie liefern stets ein vollgräbiges Produkt, und mit viel weniger Rohlenverbrauch als die Dampfpfannen, nämlich nur 16 Pf. pro Meterzentner gegenüber 25 Pf. Gin Übelstand ift aber die rasche Abnutung ber ersten, der größten Site ausgesetzten Pfanne [bie oben S. 720 als bie richtige hingestellte Anordnung, wobei das Feuer zuerst unter die schwächste Pfanne geht, eben zur Bermeidung ber Abnutung, wird von Junge gar nicht erwähnt]. Zuweilen tritt eine plögliche Zersetzung bes Pfannenbobens ein, aus noch nicht aufgetlärten Ursachen [biese Aufflärung ift von mir und Schmib schon gleichzeitig mit Junges Beröffentlichung in ber S. 176 angeführten Arbeit ziemlich genügend gegeben]. Bei normalem Betriebe läuft die 60 grädige Säure schon mit 2000 C. ab. Sehr gut bewährte sich eine Anlage, bei der die Feuerung sich unter einer, burch eine Mauerzunge noch geschützten Platinschale mit wassergekuhlter Haube befindet, die dabei sehr wenig leidet; dann erst geht das Feuer unter die Bleipfannen, welche nunmehr nicht über 1600 C. kommen und die Sanre mit 58° B. an die Platinschale abgeben. Das plötliche Durchgehen der ersten Pfanne kommt jest nicht mehr vor 1); vielmehr zeigt sich nach 15 bis

¹⁾ Dies stimmt sehr gut zu den Versuchen von Schmid und mir, da jetzt die fritische Temperatur nicht mehr erreicht wird. Man vergleiche übrigens auch, was S. 702 über die plögliche Zerstörung von Bleipfannen infolge von zu weit getriebener Behandlung der Säure mit Schwefelwasserstoff gesagt ist.

20 Bochen eine kleine Undichtheit, welche leicht zu erkennen ist und es gestattet, die Säure abzuziehen, ehe Unheil geschieht. Man muß jetzt die erste Pfanne dreisdis viermal im Jahre, die zweite alle zwei dis drei Jahre, die übrigen alle fünf Jahre erneuern, was jedesmal zwölf Stunden dauert und wenig kostet. Dieses System ist sehr zu empfehlen; die Anlagekosten, einschließlich der Platinschale, sind ungefähr dieselben wie diesenigen der Dampskonzentration, einschließlich des Dampskossenscheitestelben wie diesenigen der Dampskossenscheitestelbense groß; der Auswahl an Brennmaterial ist viel geringer und das Produkt, im Gegensatzu der Dampskonzentration, stets gleichmäßig und hochgradig.

Die Zeitzer Eisengießerei (D. R.-P. Nr. 99768) verwendet einen Hartbleichlinder, der inwendig durch Feuergase (?) geheizt ist und außen mit einer Anzahl von Hartbleischalen in der Art umgeben ist, daß die Säure immer aus einer Schale in die andere fließt.

Wolters (Deutsch. Pat. Nr. 73689) will die Konzentration in Plei weiter als gewöhnlich treiben, indem er den Angriff der Säure auf das Blei des Gefäßes durch Sättigung der Säure mit Bleisulfat hindert, von dem ein Überschuß hineingegeben und durch mechanische Mittel umgerührt erhalten wird. Der größte Teil des aufgelösten Bleisulfats scheidet sich bei der Abstühlung ab und kann immer wieder von neuem benutzt werden.

Bleipfannen für höhere Ronzentration im Bakuum werden später beschrieben werden.

3. Bleipfannen mit Feuerung durch abgehende Site.

Wenn in einer Fabrik Platinapparate zur Darstellung von Säure von 1,84 spez. Sew. vorhanden sind, so kann das Feuer unter diesen nie so vollsständig ausgenutzt werden, daß man die Abhitze nicht noch zur Heizung von Bleipfannen mit verwenden könnte, und in der Tat geschieht dies auch fast allgemein.

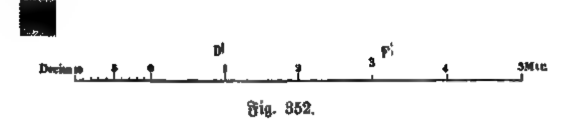
Einer allgemeineren Anwendung fähig und quantitativ viel wirksamer in die Benutzung der abgehenden hite von Riesöfen und Schwefelöfen, gur Berftärfung der Rammersäure. Wo fein Gloverturm vorhanden ift, welcher biese abgehende Hitze in anderer und allerdings noch vorteilhafterer Weise in Nute macht, scheint dieses Berfahren sicher das rationellste, da auch hier dieselbe Operation, welche die Berstärfung der Schwefelsäure bewirkt, zugleich eine andere nützliche Funktion ausübt, nämlich die Abkühlung der Ofengase, ehr fie in die Bleikammer gehen. Die hier in Anwendung kommenden Pfannen find im allgemeinen ganz ebenso gebaut, wie diejenigen fur Ronzentration mit birettem Unterfeuer. Gie find meistens auf den Riesofen felbst angebracht, wo wo sie freilich nicht direkt ober nur durch eine Gisenplatte geschützt über dem brennenden Erze liegen dürfen, sondern durch ein Ziegelgewölbe bavon getrenn: In anderen Fällen läuft über ben Riesofen erft ein, zugleich als Staubkammer dienenber, breiter Gaskanal, und erst auf diesem befinden fic die Säurepfannen (siehe z. B. Maletras Ofen, Fig 91 und 92, S. 290). In anderen Fällen, wo man beforgt, die Pfannen möchten in die Pyritöfen

leden, bringt man sie nicht über diesen, sondern erst auf der Berlängerung des Gostanals an; Hasenclever (Posmanus Bericht I, 186) rät sogar, gleich uch einen zweiten Gastanal anzulegen, den man bei Reparaturen der Psannen benusen kann. Man wird sreilich die Sitze der Röstgase dabei nicht so gut auswen können, als wenn die Psannen direkt auf den Ofen stehen, und man kann auch im letzteren Falle irgend welcher Gesahr des Einlaufens dadurch vorbeugen, die man die Eisenplatten, auf welchen die Psannen ruhen, mit einem Rande und einem Ausstlußrohre versieht (Bobe, Gloverturm, S. 90), also ganz, wie

Fig. 351.

J

G



5. 449 fibr die Salpeteröfen filt das Natriumbifulfat beschrieben worden ist. auf ber anderen Seite hat man z. B. in Ofer (nach Bräuning) bemerkt, urch die auf den Rostöfen angebrachten Pfannen, wenigstens bei schwefelen Erzen, den Öfen mehr Wärme entzogen wird, als es für den guten af des Rostprozesses zulässig ift, und sie sind beshalb dort abgeschafft worden.

Während man an einigen Orten mit hilfe solcher Pfannen über den Rieböfen fämtliche Rammerfäure von 60 ober 62 bis 60° B. konzentriert, kann man dies an anderen Orten nicht tun und muß doch noch etwas Rohlen zur Bervollständigung der Ronzentration auswenden.

In den Figuren 361 bis 357 ift eine von Bode wirflich ausgeführte Anlage bargestellt, welche zugleich die von ihm angewendeten Phritofen zeigt. Sie gehört zu einem Rammerspfteme von 1120 obm., und jeder Dien erhalt

Sig. 358.

Rig. 854.

ien Wittel täglich 500 kg Schwefelties von Altenhunden. etwa 42 Proz. Schwefel and haltend. Die Röftfläche eines Ofens hat 3,2 am Oberfläche; die Roftfiche find elliptifch 74 × 40 mm, einzeln brebbar; das Gewölbe 1,31 m über dem Rofte, mit 171/2 cm Sprung Die Beichnungen zeigen, wi man jeben der beiden Ofel für fich absperren tann. \mathfrak{D}_1 find Pfannen 26 $1,91 \times 1,28 \times 0,355 \,\mathrm{m}$, est Blech von 40,6 kg pro 1 qu Sie geben in 24 Stunben b 1500 kg Riesverbrauch i gangen 2250 kg 60 grabi Saure, also 250 kg mehr, q die Rammer in gleicher Z produzieren kann; aber da m **augleich** 750 **bis 9**00 kg ti lich filt ben Gap-Luffactu einzudampfen hat, so entit aus obiger Mehrleiftung te Unbequemlichteit. Man fr bei diesen Ofen jedes 3 brei neue Bfannen ein, int

man nie wartete, bis eine Pfanne nahe am Durchbrennen war, fondern fie neuerte, ehe noch das Blech zu dinn geworden ist; dies ist überhaupt anbedi zu empfehlen. Übrigens betrifft die Erneuerung immer nur die Pfannen für fie Säure; diejenigen für schwache Säure leiden fast gar nicht. Ran macht des zweimäßig die Pfannen für starke Säure von vornherein aus sehr starkem (bis 18 mm ober 150 kg pro 1 qm), wo sie dann dis zwei Jahre lang ge

Bobe beschreibt a. a. D. auch noch eine Reihe anberer Anlagen und beren Leistungen an; auch Beschreibung und Zeichnung eines Schwefelofens Abdampfpfanne.

Die Roften der Ronzentration belaufen fich in diefem Falle nur auf

geringen Anteil an dem Lohne der Ofenarbeiter und auf diejenigen der Pfannensemenerung; Bode berechnet sie in dem konkreten Falle der oben gezeichneten Anlage auf 2,2 Pf. pro 50 kg 60 grädiger Säure und schlägt sie für andere, weniger gilnstige Fälle auf 3 bis 5 Pf. pro 50 kg an.

Berfchiedene Fabritauten und Direktoren, barunter folche von großer Erjahrung, find ber Meinung, bag ce nicht rationell sei, die Saure oben auf ben

Fig. 355.

Docim. D 3 9 1 7 7 4 1 Miz.

Riebofen zu konzentrieren, da die durch Lede entstehenden Unannehmlichkeiten und fortwährenden Reparaturen die Rosten der Eindampfung durch eine belondere Feuerung mehr als aufwögen. Dem nuß ich aber entgegensehen, daß

Fig. 358.

ch eine erhebliche Zahl von sabriten kenne, wo auf den kiesösen Säurepfannen ansebracht sind, und wo diese inordnung schon seit vielen whren (in einem speziellen alle kann ich von fast 30 ahren reden) ohne irgend eiche Schwierigkeiten im ange ist. Dies ist ein vollktiger Beweis, daß die burch ken der Pfannen verursache ihnannehmlichkeiten verseben werden, wenn

m die Pfannen richtig anlegt, und ferner dafür sorgt, daß keine tiefe Säuresicht in ihnen stehen bleibt. Wo die Pfannen nicht direkt auf den Öfen selbst, dern auf dem Gastanale (der selbst wieder auf dem Ofen befindlich sein u) stehen, wo ihr Boden gehörig durch Gußeisenplatten geschützt ist, und wo unur eine niedrige Säureschicht (10 bis 15 cm) in ihnen verweilen läßt, halten sie sich so lange, wie man will. Ran kann sogar sagen, daß diese

Einrichtung, wobei ein Teil der hite der Röstgase schon hier ausgenutt wird und nur der andere Teil noch im Glover wirkt, wohl der beste und billigste Weg ist, um Säure in größerer Reinheit zu gewinnen, als das im Gloverturme möglich ist. Letterer wirkt dann mehr als Denitrierungs- wie als Konzentrationsapparat, und die in ihm produzierte Säure wird nur oder doch hauptsächlich sür den Sap-Lussachurm gebraucht, während die Pfannen auf den Kiesösen die Berkausssäure liesern.

Man wird allerdings eine und dieselbe Pfanne nicht bis zur vollkommenen Abnuhung treiben bürfen, sondern wird sie nach wehreren Jahren immer wieder erneuern müssen (selbstverständlich nicht öfter, als dies auch bei mit freiem Feuer geheizten Pfannen nötig ist), wobei ja der Bleiwert der alten Pfanne die Kosten der neuen zum großen Teile bezahlt.

Bei Schwefelöfen tann man ganz ebenso gut die Hipe ber Gase zur Konzentration ber Säure benutzen, und es ist dies das einzig rationelle Berfahren. In diesem Falle bedeckt man die Ösen nicht mit einem Gewölbe, sondern mit Fig. 357.

25 mm diden Gußeisenplatten, auf welche flache Bleipfannen gestellt werden, wie dies z. B. bei den Stahlschen Schwefelösen (S. 236 u. 237) deutlich gezeigt ist. Bei den Hooverschen Ösen (S. 242) kommt hierzu noch eine Platinschale. Die teilweise Ausnuhung der Wärme hindert nicht im mindesten die Verwendung der Gase in einem Gloverturme; ich habe diese Rombination mehrsach in Amerika gesehen, wo man den Gloverturm zur Denitrierung und Konzentration der sür den Gay-Lussacturm bestimmten Säure benutzte, während die Verkausschläure in Bleipfannen auf den Schweselsösen 52 die 60° B. konzentriert wird. Die Gloversäure kommt dabei noch immer 62° B. start und 126 die 180° C. warm heraus.

4. Pfannen mit Beizung burch gespannten Bafferbampf in Bleifchlangen.

Rach hafenclever (Ber. b. beutsch. chem. Gef. 5, 504) ruhrt bie erfte Ibee, Schwefelsaure mit indirettem Wafferbampfe zu tonzentrieren, von

Carlier, dem damaligen Dirigenten der Fabrit von F. Curtius zu Duisburg, her 1). Rach verschiebenen Bersuchen verwendet man dort zur Gäuretonzentration mit Blei ausgekleibete Holztäften von 4 m im Quabrat, auf beren Boben zwei Bleischlangen von je 45 m Länge, 0,03 m lichter Weite und 7 mm Wanbstärke liegen, durch welche Dampf von 3 Atm. Spannung strömt. Damit das Kondensationswasser gut ablaufen kann, gibt man dem Boden der Gefäße die Gestalt einer abgestumpften Pyramide, so bag die Behälter in der Mitte 0,60, an den Seiten nur 0,30 m hoch sind. Die beiden Enden jeder Dampfleitung stehen mit einem tiefer liegenden Dampftessel in Berbindung, in den das Kondensationswasser vermittelft eines selbstwirkenden Wassertopfes tontinuierlich zurücksließt. Wenn die Säure auf 1,7 spez. Gew. konzentriert ist, läßt man sie in einen Bleikasten einlaufen, durch ben ein Schlangenrohr gelegt ist; burch die Schlange läuft die frisch einzufüllende Rammersäure, und wärmt sich babei vor. In einem Apparate von der angegebenen Größe werben pro 24 Stunden 5000 kg 60 gräbige Säure aus 50 gräbiger Säure erhalten, mit einem Kohlenverbrauche von 9 Proz. der 60 grädigen Säure. Dem Kessel braucht nur in bem Maße Wasser zugeführt zu werden, als durch undichte Flanschen Dampf verloren geht. Es ist ratsam, über den Konzentrationskasten einen Bretterverschlag anzubringen, um bei etwaigem Platen der Dampfröhren zu verhüten, daß durch die umbergeschleuberte beiße Schwefelfäure jemand zu Schaden kommt. Wegen der niedrigen Temperatur verflüchtigt sich teine Schwefelfäure; das Berfahren hat auch noch den großen Borzug der Reinlichkeit, des sehr geringen Kohlenverbrauches und geringen Arbeitslohnes.

Obigem Urteile von Hasenclever stimmt auch Bode vollkommen bei (Gloverturm, S. 31).

Der Bleiverbrauch beträgt bei diesem Berfahren (Hasenclever in Hosemanns Bericht 1875, 1, 185) pro Tonne Schwefelsäure 0,2 kg Blei. Die Dampfröhren werden besonders an den Stellen angegriffen, wo sie in die Schwefelsäure eintauchen, weil der darauf angesammelte Staub durch Kapillarität Säure über das Pfannenniveau ansaugt und sehr bald zu weit konzenstriert. Seitdem man an der Stelle, wo das Dampfrohr in die Säure taucht, eine nach oben sich öffnende Bleiglocke von etwas größerem Durchmesser als der des Dampfrohres an letzteres angelötet hat, ist obigem Übelstande abzgeholsen, weil der seuchte Staub jetzt nicht mehr durch Dampf erwärmt wird.

Die Fig. 358 u. 359 (a. f. S.) geben (nach Bode, Gloverturm, S. 27) einen ihnlichen Apparat wieder, welcher ohne weitere Erläuterung verständlich sein wird. Der betreffende Kasten von 3,20 × 4,50 m Oberstäche und 0,40 m Tiefe in der Mitte, 0,30 m Tiefe an den Rändern, mit Dampf von $2^{1}/2$ Atmophären geheizt, liefert in 24 Stunden 5000 kg 60 grädige Säure, mit einem Aufwande von 500 kg schlesischer Steinschle, also 10 Proz., während andere ür gleiches Quantum nur 8 Proz. brauchen; dagegen fand Bode an anderen Orten wieder 15 bis 18 Proz. Verbrauch.

¹⁾ In Wirklichkeit gebührt die Priorität einem amerikanischen Patente von 5 mith und Savage, Nr. 41 647 vom Jahre 1862.

Die Dampfschlange und je ein Bentil am Ein- und Austritte haben, am besten so zugänglich, baß der Arbeiter es schließen kann, auch wenn die Schlange berstet. Die Schlange und das Rudlauferohr muffen durchaus so angelegt Fig. 358.

þı

werden, daß sich teine Wassersäcke bilben können. Zum Auchleien wendet mar Blei von 30 bis 50 kg pro 1 qm an.

Es ift fehr wichtig, ben Ablauf ber Saure fo anzulegen, bag bie Dampffchlange auch beim Ablaffen immer bebedt bleibt und nie ber Luft ausgesetzt

wird, wobei das Blei sehr angegriffen wird. Man soll die Schlange jedes Jahr durch eine frische ersetzen, auch wenn noch keine Zeichen von Abnutzung sichtbar sind.

Die gesamten Konzentrationskosten nach diesem Systeme, für Bedienung, Abnutzung des Bleies und des Dampstessels und Kohlen (bei 9 Proz. Berbrauch davon), rechnet Bode auf 10 bis 11 Pf. pro 50 kg 60 grädige Säure.

Manche Fabrikanten lassen das Kondensationswasser nicht in den Kessel zurückließen, aus Furcht davor, daß entweder Kesselexplosionen oder Besichäbigung des Kessels durch eindringende Säure stattsinden könnte, und gerade daraus erklärt sich der oden angeführte höhere Kohlenverbrauch. Bode macht (a. a. D.) daranf aufmerksam, daß letzteres überhaupt nicht zu befürchten sei, weil beim Bersten des Dampfrohres der ausblasende Dampf die Säure nicht hineinlassen wird, und daß das erstere auch sehr wenig zu befürchten steht, wenn man das Rücksussen, nicht in den Wasserraum, sondern in den Dampsbom eintreten läßt.

Das Berfahren der Konzentration mit Dampf liefert jedenfalls die reinste Säure, und wurde früher auch für billiger als die anderen, mit Ausnahme der durch Abhitze geheizten Pfannen oder des Gloverturmes gehalten; daher hat sich auch ihre Anwendung in Deutschland ziemlich viel verbreitet. Nach späteren Nachrichten (Zeitschr. f. d. chem. Großgew. 1, 75) wären die Resultate mit Dampfpfannen nicht so günstig, als man es früher angegeben hat; auch aus einer Notiz bei Bräuning, S. 142, scheint dies hervorzugehen.

Stahl empfiehlt, Dampf von nur zwei Atmosphären Druck anzuwenden, wodnrch die Gefahr eines Berstens von Röhren auf ein Minimum verringert wird.

Die in Freiberg für Dampftonzentration getroffenen Einrichtungen werben von Junge (Beitschr. f. angew. Chem. 1893, S. 61) ausführlich beschrieben. Die bazu bienenden Apparate weichen von den S. 729 beschriebenen ziemlich ab (im Driginal fehr genau beschrieben). Es sind mit 5 mm Blech ausgebleite Holzkästen mit flachem Boben, auf welchem eine Dampfschlange aus Weichblei, 28 mm im Lichten weit und 7 mm ftart, mittels lofen Rohrstliden aufruht. Sechs Abteilungen von 294 × 124 × 35 cm, mit Schlangen von je 56 m Länge stehen burch Überfälle in Berbindung; die Säure burchströmt alle diese hintereinander. Der Dampfbruck foll 21/2 Atmosphären nicht überschreiten. Die Temperatur steigt schon in der ersten Abteilung nahezu auf diejenige des Wasserdampfes, nämlich auf 1250, bann wenig mehr, in ber sechsten Pfanne nur auf 1280; die Stärke ber Saure (beim Einlauf 51,40 B.) fteigt in ben feche Pfannen auf: 53,9 - 56,1 - 57,4 - 58,6 - 59,4 - 60,20 B. Mithin genügt schon obige relativ niedrige Temperatur zur Konzentration der Schwefelsäure, weit unter beren Siebepunkt; aber bafür leistet auch diese Art ber Konzentration quantitativ viel weniger als diejenige mit birektem Feuer, und erfordert bemnach viel mehr Bautosten. Die Unterhaltungstoften sind, folange die Apparate neu find, gering, werben aber später fehr bedeutend; tropbem die Bleiftarte ber Dampfichlangen einem Drucke von 60 Atmosphären (in ber Rälte) widerstehen follte, werden die Röhren doch später aufgetrieben und gesprengt. Dies stammt

teils von dem Angrisse durch den Wasserdamps von innen und die Same von außen, teils von allmählicher Abnahme der Zugsestigkeit durch den Gebrand in der Hise. Hartblei, d. h. Blei mit $1^1/2$ Proz. Antimon, ist absolut nich zu verwenden, da es von der heißen Schweselsäure schnell zerstört wird (verg-S. 176), am meisten an den Stellen, wo es mit Weichblei in Berührun; kommt und dadurch ein galvanischer Strom entsteht; dies gilt jedoch nur ter höheren Temperaturen, wie im vorliegenden Falle, nicht von kalt betriebenen Apparaten. Die Dampspfannen verlieren allmählich ganz bedeutend an Birt samkeit durch Ablagerung von Bleischlamm u. s. w. zwischen den Dampsröhren, so daß sie immer weniger und schwächere Säure liesern. Sie sind also nur da am Platze, wo es unbedingt darauf ankommt, eine Beschädigung der umgebenden Pflanzenwelt zu vermeiden, die bei ihnen allerdings ausgeschlossen in ebenso wie Säureverlust. Sie sind aber weit kostspieliger in der Aulage und im Betriebe als direkt gesenerte Pfannen.

In Stolberg (1902) find die Dampfpfannen namentlich wegen der viele

Reparaturen längst aufgegeben worben.

Berschiedene neue Dampftonzentrationsapparate für Schwefelfaure find m Berbindung mit Gisbereitungsmaschinen eingeführt worden, und zwar samtick

Fig. 360.

nach dem Pringip ber Röhrentefft Wir erwähnen hier den Apparat von Rux (Deutsch. Pat. Nr. 31 277). Fig. 360. Der obere Teil a und der untere b find durch viele Röhm k c, c miteinander verbunben; bud diese, sowie das äußere Rohr d jutuliert bie Saure. Das gange Spftem ift von einem Mantel ? umgeben, in welchen burch f Dampt eintritt, ber burch g austritt. Die verditunte Saure tritt bei A ein, bu konzentrierte fließt bei 🕏 aus; k führt die Dampfe ab und ein Bafferrob: m, bas sich inwendig in ein vielfach durchlöchertes Rohr & fortsest, foubensiert die übergerissene Saure.

Egells (Dentsch. Bat. Rr. 31 620) beschreibt einen sehr ähnlichen Appar rat, in dem die Röhren horizontal

liegen und besondere Borrichtungen ein Durchbiegen berselben verhüten E. Rury (Deutsch. Pat. Nr. 37713) wendet Bleiröhren an, welche inwendig durch Eisenröhren versteift sind. Der Internationale Baknum-Cies maschinenverein (G. Pat. Nr. 38015) kombiniert eine Bleipfanne mit seitlich bavor angebrachten Berbampsungsschlangen. Rurth (Deutsch. Pat. Nr. 38018) verwendet eine Dampsanne mit Gegenstrom. Solvan u. Co. (Deutsch. Pat. Nr. 54730) bringen barin eine mechanische Luftzirkulation hervor

Ronzentration bis 600B. in Platinschalen.

Ronzentration in Platinschalen in Faure und Keßlers Apparat. Die Ersinder geben an, daß man damit nur 7 Proz. Steinschle zur Konzentration von 50 auf 60° B. (53 auf 71° D.) gebrauche, wovon noch $4^{1}/_{2}$ bis 5 Proz. abgehen, wenn man den Dampf für die Bleikammern benutzt. Dies könnte man freilich bei jedem anderen Systeme ebenso gut tun, tut es aber wohl sehr selten, weil zu viel falsche Luft mitgeht. Nach Bode (Gloverturm, S. 90) brauchte man aber in der Tat in einer Fabrik $10^{1}/_{2}$ Proz. Kohlen, wobei man das erwärmte Kühlwasser zur Kesselspeisung verwendet. Das System, auf Konzentration bis 60°B. angewendet, scheint nicht einmal mit den Dampspfannen konkurrieren zu können, geschweige denn mit den durch Ubsitze geseuerten Pfannen oder dem Gloverturme, und kann es am wenigsten, wenn man die hohen Anlagekosten dabei bedenkt.

Die Konzentration der Schwefelfäure auf 660 B.

Wir haben gesehen, daß wir in den Bleipfannen nur bis zu einer Konzentration von 60° ober höchstens 62°B. geben können, letteres nicht, ohne das Blei schon ziemlich beträchtlich anzugreifen. Im Gloverturme könnte man zwar etwas weiter gehen, da das Blei besselben burch die Ausfütterung so geschütt ift, daß es nur wenig angegriffen wird; die Saure wird eben gar nicht in Berührung mit dem Blei, sondern mit dem steinigen Material der Füllung durch die heißen Röstgase konzentriert und kommt unten mit nur etwa 130° C. an, so daß selbst der Boden des Turmes (welcher übrigens sehr bick gemacht wird) nicht merklich angegriffen wird. In der Tat gehen diejenigen Fabriten, welche ben Gloverturm mit heißen Gafen von reichen Erzen betreiben, und beren Kammersaure schon 54 bis 550 B. fark ift, regelmäßig bis zu einer Konzentration von 1,760 ober etwas über 620 B. und in einzelnen Fällen kommt man sogar auf 63°B., boch ist dies nur Ausnahme und bürfte ichon wegen der Haltbarkeit des Turmes Bedenken erregen; ohne dieses Bebenken würde allerdings gerade die Konzentration burch heiße Röstgase im Gloverturme burch entsprechende Modifikation besselben die billigste Methode zur letten Konzentration der Schwefelsaure sein, weil die dabei entweichenden Dämpfe in die Rammer gelangen, und somit nichts verloren geht. werden weiter unten sehen, daß man dies in der Tat auch schon versucht hat.

Die Konzentration über den Punkt hinaus, welchen man in Bleipfannen, cesp. dem Gloverturme, erreichen kann, ist eine viel schwierigere Aufgabe, welche unverhältnismäßig mehr Kosten verursacht, als die erste Konzentration. Bis unf die letzten Jahre war der Erfolg aller anderweitigen Verfahren ein zu unsicherer, und man war in der Hauptsache nach wie vor auf Apparate aus Glas der Platin angewiesen, von denen die ersten durch ihre beschränkte Größe und Zerbrechlichkeit, und die letzteren durch ihren ungemein hohen Preis, bei immersin nur beschränkter Dauer, große Bedenken gegen sich haben, welche ihre Ansoning sowohl kostspielig als lästig machen.

Nun wird freilich bei weitem die größte Menge der Schwefelsaure in der Technik von keiner höheren Stärke, als man in Blei erreichen kann, meist sogar von einer niedrigeren gebraucht. Zur Sulfatfabrikation, also mittelbar zur Sodafabrikation, braucht man Säure von höchstens 60°B., und die englischen Fabriken verdünnen in der Tat ihre Gloverturmsäure in der Regel mit Kammersäure dis auf diesen Grad, oder lassen absichtlich nur so viel 62 grädige Säure im Gloverturme entstehen, als sie sür den Betrieb des Gay-Lussacturmes gebrauchen, und halten die übrige Säure etwas schwächer, was man ja auch durch Mehrausgabe von Kammersäure vollständig in der Hand hat. Für Superphosphatsabrikation wird die Säure meist noch schwächer genommen, und weitaus die meiste Schwefelsäure, welche überhaupt gemacht wird, wird ja sülfat= und Superphosphatsabrikation schwe üben kallen Füllen sindet freilich die Sulfat= und Superphosphatsabrikation schwe schweselsäuresphosphatsabrikation schwe den Fabrik wie die Schwefelsäuresabrikation selbst statt, und man geht dann selbstverständlich nicht weiter, als man braucht.

Was indessen die Schwefelfäure betrifft, welche von den Fabriken verkant wird, so kommt hier ein Motiv in Betracht, das es in vielen Fällen rätlich erscheinen läßt, die großen Kosten und Umstände einer möglichst hohen Konzentration der Schwefelsäure selbst dann nicht zu scheuen, wenn der Käuser and gar nicht so starte Schwefelsäure verwendet und sie zu seinem Sebranche erst verdünnen muß. Dies sind die erhöhten Kosten der Berpackung und des Transportes, welche für ein und dasselbe Sewicht an wirklicher Säure bezahlt werden müssen, wenn sie in verdünnterem, gegenüber den Kosten, wenn sie in konzentrierterem Zustande versendet wird. Seit Einsührung der eisernen Resselwagen statt der früher allgemein üblichen Glasballons hat allerdings dieses Bedenken viel von seiner Kraft verloren.

Abgesehen von den Fällen, in denen eine ganz konzentrierte Gaure nm wegen der geringeren Berpadungs- und Transportkosten, ober aus alter Gewohnheit und Unkenntnis verlangt wird, gibt es doch eine ganze Anzahl von Fällen, in denen der Berbraucher in der Tat eine möglichst konzentrierte Saure anwenden muß. Dahin gehören u. a. die Reinigung (Raffinierung) bes Ruböles, diejenige der Steinkohlenteer- und anderer Mineralöle; die Raffinierung bes Golbes und Silbers; die Darstellung von Nitrocellulose, Ritroglycerin. Nitrobenzol und anderer nitrierter Körper; diejenige von Sulfosäuren det Benzols und Anthrachinous zur weiteren Umwandlung in Resorcin und Alizarin, zur Auflösung des Indigos und viele andere Berwendungen. In vielen Fäller genügt dabei schon eine Saure von 93 bis 94 Proz. SO4 H2, und bie sogen 66 grabige Saure bes Handels, auch "englische Schwefelsaure" genannt, welch bann mit einem rationellen Ardometer nur 651/2 bis 653/40 B. zeigen sollte, enthält auch nicht mehr (manchmal noch etwas weniger!). Dagegen wird namentlich für die zuletzt genannten Zwecke (Darstellung von Nitroglycerin und anderen Nitrokörpern) Säure beansprucht, welche wirklich 660 B. ober 84° D. an einem richtigen Aräometer zeigen soll und dann 97 bis 98 Proj. SO4 H2 enthält. Diese "extra-konzentrierte" Saure kann man auch noch in Platingefäßen machen, wobei aber viel mehr Platin in Lösung geht, als bei

sewöhnlicher "66 gräbiger" Säure (was allerdings bei den Platingoldapparaten vn Heraens nicht zutrifft); man kann auf diesem Wege dis 98 Proz. ommen 1). Wie wir unten sehen werden, kann man die Konzentration von 15 Proz. an dis 98 Proz. auch in Gußeisen vornehmen. Für manche Zwecke nich eine dem reinen, 100 proz. Monohydrat möglichst nahe kommende Säure erlangt, die man früher und auch jetzt wieder durch Zusat von etwas rauchensem Bitriol zu gewöhnlicher englischer Schweselsäure machte, eine Zeit lang der vorteilhafter durch Ausfrieren darstellte (siehe unten).

larstellung von gewöhnlicher "66 grädiger" ober "englischer". Schwefelfäure.

Bie schon erwähnt, dienen zur letten Konzentration der Schweselstäure noch me in der Mehrzahl der Fälle entweder Glas- oder Platingefäße. Welche veiden aber vorzuziehen sei, darüber hat der Streit nicht nur früher swankt, sondern auch heute ist er noch nicht geschlichtet, denn es sinden sich beide steme in vielsacher Anwendung. In früheren Zeiten, ehe die Platinindustrie entwickelt hatte, wendete man als das einzige zur Versügung stehende Mittel Glasretorten an, welche ihrerseits damals nur von geringer Größe schlechter Haltbarkeit zu haben waren. Sie waren außerdem meist in den aleerenösen" eingesetzt, wo eine ganze doppelte Reihe von Retorten durch an dem einen Ende der Reihe besindliches Feuer erhitzt wird; dabei empfängt rlich der dem Feuer nähere Teil der Retorten unverhältnismäßig mehr zus die weiter entsernten, und wird viel früher fertig, wird auch zum schon überhitzt, ehe die hinteren Retorten noch genügend erhitzt worden Die einzelnen Retorten befanden sich entweder in Sandsapellen, oder

en durch einen Beschlag von Lehm und Pferdemist vor der Stichstamme ist. Dabei war, sowohl infolge der schlechten Beschaffenheit der Retorten er unzweckmäßigen Fenerungseinrichtung, der Bruch an Retorten ungemein was naturgemäß nicht nur den Berlust der darin befindlichen Säure, m anch die plößliche Entwickelung erstickender Dämpse nach sich zog. Springen trat besonders ein, wenn Zugluft an die Retorten kam, und da, eine Retorte geborsten war, die Arbeiter sich sosort vor den Dämpsen im Lokale flüchten mußten, so kam es häusig vor, daß dann fast sämtliche en sprangen. Außerdem war der Auswand an Zeit, Arbeitslohn und material bei diesem Bersahren außerordentlich groß.

Ran war daher von jeher bestrebt, einen Ersatz für die Glasretorten zu 1, und griff sofort zu dem einzig praktikablen Metall, dem Platin, trotz

Manche Fabrikanten wollen sogar $98^{1}/_{2}$ Proz. erreichen; das hängt aber it unvollkommenen Analysenmethoden zusammen, da man nur chemisch reine, the technische Säure mit ihren unvermeidlichen Verunreinigungen so weit kann. Im Gegenteil behauptet Scheurer-Restner (Bull. Soc. Ind. Mul-892, p. 318), daß man höchstens auf $97^{1}/_{2}$ Proz. kommen könne, was doch niedrig ist.

seines so hohen Preises und seiner schwierigen Berarbeitung, als man durch Wollastons Bersahren in den Stand gesetzt worden war, durch Zusammerschweißen von Platinschwamm Zaine und Bleche dieses Metalles darzustellen. Man stellte schon damals Retorten von Platin dar, welche 30 dis 50 kg wogen, 5 dis 6 Tons Schweselsäure sasten und 40 000 bis 50 000 Franks oder noch mehr kosteten. Dieses bedeutende Kapital schreckte die Fabrikanz von der Anwendung des Platins zur letzten Konzentration der Schweselsäurnicht ab, weil man sich sosont von der Leichtigkeit und Sicherheit der Arter und der großen Leistungssähigkeit solcher Apparate überzeugte (man konn damit in 24 Stunden schon 2000 dis 3000 Liter konzentrierte Schweselsäurerhalten) und auf eine sast ewige Dauer des Platins rechnen zu können glaubn was freilich ein Irrtum war.

Die nach Wollastons Versahren dargestellten Platingesäße waren er porös und unganz, so daß Schwefelsäure durchsidern konnte; auch stellten sid darin oft Blasen und Risse ein, welche man nur mit Gold löten konnte. Take: gaben auch die Platinblasen viel Anlaß zur Unzufriedenheit; viel weniger abet, seitdem man nach St. Clair Deville gelernt hatte, das Platin in großer Wengen durch ein Sauerstoff-Leuchtgasgebläse in Ösen aus Arkalf zum wirklichen Flusse zu bringen und völlig dichte Zaine, sogar dis zu 100 kg Gewidt daraus zu gießen; serner auch die Fugen, statt mit Gold, mit Platin selbit zu löten, in analoger Weise, wie das Löten der Bleitammern. Seitdem subie Platinblasen viel dauerhaster und billiger geworden, obwohl das Romept der russischen Regierung für das Rohmaterial und die unvermeidliche Konzertration der Platinindustrie in sehr wenigen Händen den Preis von Platingerätschaften noch immer ungemein hoch halten.

Als man aber nun die Wahrnehmung machte, daß auch das Platin almählich von der Schwefelsäure angegriffen wurde (siehe unten) und das darar verwendete enorme Kapital nicht allein zu verzinsen, sondern auch zu amer tisieren war, und als andererseits große Vervollkommnungen in der Fabrikatic von Glasretorten und in deren Behandlung gemacht wurden, kamen die lester wieder mehr in Aufschwung und singen sogar an, die Platinblasen wieder prerdrängen, namentlich in England; Hofmanns Bericht über die Londons Ausstellung von 1862 konnte sagen: "In Lancashire ist die Anwendung von Platinretorten sast ganz aufgegeben worden."

Um der Konkurrenz des Glases zu begegnen, strengten sich die Platz fabrikanten ihrerseits an, durch Verbesserungen in der Konstruktion der Retorke dieselben dauerhafter und billiger zu machen, und haben sich in der Tat einer Teil des verlorenen Feldes wieder erobert. Später wurden sie dann zu er neuten Anstrengungen durch die von Faure und Keßler angewendete Kom bination von Platin und Blei angespornt. Schließlich kam noch die inner Auskleidung mit Gold dazu, welche die Apparate viel haltbarer macht.

Heutzutage liegt das Verhältnis so: Es sinden sich sowohl Glasreuries als Platinblasen im Gebrauche, und letztere nach dem alten und dem neum Systeme sehr häufig mit Goldfutter. Die Glasretorten werden mehr für die etwas weniger konzentrierte Säure (92 bis 93 Proz.), die Platinblasen für

ie konzentrierte (93 bis 96 Proz.) gebraucht; es kommen Fälle vor, wo beibe n derselben Fabrik nebeneinander zu den verschiedenen Zwecken angewendet verden. Im allgemeinen beschränkt sich jedoch der Gebrauch der Glasretorten neistens auf England; namentlich in Lancashire sindet man sie fast ausschließlich, byesehen von den neuerdings dort eingeführten Acklerschen Ösen. Auf dem kontinent werden sast durchgängig Platingesäße angewendet, mit Ausnahme iniger sür den Bezug von Glasretorten ausnahmsweise günstig gelegenen Begenden, z. B. Montpellier, wo, nach Payens Chimio industrielle (1877), 343, eine Retorte von 80 Liter Inhalt nur 1 Fr. 60 Cent. kosten, während n Paris und an den meisten anderen Industriezentren dieselben Retorten auf Fr. kommen. Da nun eine dieser Retorten 80 kg konzentrierte Schwesels äure sast und im Durchschnitt sünsmal aushält, also 400 kg Säure liesert, o kosten die Retorten pro 100 kg zu Montpellier 40 Cent., zu Paris u. s. Kr. 50 Cent. In Amerika sindet man sowohl Glasz wie Platinretorten.

Wie wir unten sehen werden, ist die gewöhnliche englische Methode der Lonzentration in einzelnen, intermittierend gefeuerten Glasretorten zwar billig n der Anlage, aber sehr teuer im Betriebe. Aber diesen Borwurf kann man em kontinuierlichen Systeme von Gridley (siehe unten) nicht machen, und venn die seit dem Jahre 1890 eingetretene enorme Preissteigerung des Platins Bestand haben sollte, so würde vermutlich die Konzentration in Glas, Porzellan, Sisen und mit heißer Luft die Platinapparate großenteils verdrängen.

Ronzentration in Glasretorten.

Die jest übliche Form der Glasretorten für Konzentration von Schwefelfäure st von Chance Brothers zu Oldbury eingeführt worden, welche sie in ihrer Blashütte zu Smethwick bei Birmingham herstellen. Wir zeigen sie in Fig. 361 a. f. S.) (welche, wie auch Fig. 362 u. 363 (S. 739), aus Roscoe-Schoremmers Lehrb. d. Chem. entnommen ift). Sie bestehen aus zwei getrennten Leilen, nämlich einer großen Flasche a mit einem Balfe, in welchen ein loser Belm c nundet, bessen anderes Ende in eine Offnung in einem weiten Bleirohre k ingeführt ist, welches bem ganzen Retortenhause entlang läuft und schließlich nit einem Kamine in Berbindung steht. Die Flaschen a find aus bunnem Blase geblasen, so ebenmäßig wie möglich, etwa 0,91 m hoch vom Boben bis ur Spite bes Halses und 0,535 m weit. Sie ruhen auf einem flachen, gußisernen Sandbade b und sind vor direkter Berührung mit der Flamme durch ine runde Platte aus feuerfestem Ton f geschützt. In dem Rohre k, welches ie sich verdichtende Destillatsäure in einen Sammelbehälter führt, wird stets urch Raminzug eine gewisse Saugung hervorgebracht; daher braucht der jelm c feinen Ritt zur Berbindung mit der eigentlichen Retorte, benn es könnte urch die Fuge nur Luft eintreten, aber kein Dampf ausblasen. Dies ist sehr sichtig, da der Helm jeden Tag abgenommen und wieder aufgesett werden Die erwähnte Saugung hat auch die Wirkung, daß Retorten mit nuß. Sprüngen im oberen Teile immer noch weiter arbeiten können, solange die Sprünge nicht bis zum Spiegel ber Säure hinabreichen.

Eine Anzahl von Retorten ist immer zu einer Batterie vereinigt, wie es aus Fig. 363 ersichtlich ist, wo A.A Berbampfpfannen sind, aus denm das Hanptrohr B die heiße Säure von 60° wegnimmt. Auf diesem Rohre sind Fig. 361.

lange, bunne Bleiröhren ad (Fig. 362) angelotet, welche man nach Bebari herunterbiegt, um die einzelnen Retorten zu füllen. is find Rühlgefäße im die abgezogene ftarte Säure, aus benen die Säureballons gefüllt werben. Der Boben bes Gebäudes ist etwas nach ber Mitte zu geneigt, so baß im Falle bes Bruches einer Retorte die Säure in die Rinne e und von da durch das Rohr g in den Behälter k läuft.

Fig. 362.

••

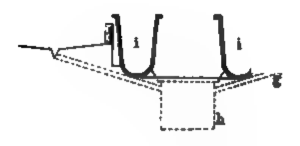


Fig. 363.

Fig. 864 und 365 geben die Einzelheiten der Einmanerung einer Retorte nach genauem Maßstabe wieder, nach von mir aus der Praxis erhaltenen Zeichnungen.

20 bis 50 solcher Retorten find in einem eigenen Gebäude aufgestellt, welches immer auf einer Temperatur von 25 bis 30° C. gehalten wird. Dieses Lotal ist mit bicht schließenden Fenstern und mit Doppeltitren versehen, und man schließt immer erft die eine Tür, ehe die andere aufgemacht wird, so daß

nie Bugluft eintreten tann, weil nur biese hauptfächlich bas Springen ber Ballons verursacht.

Jede Destillation dauert, in einem speziell beobachteten Beispiele, zwolf Stunden, worauf nach zwölf Stunden Abklithlung (über Nacht) erfolgt: ale. Fig. 364.

Big. 365.

dann wird die Säure durch Heber aus Platin oder dinnem Bleirohr mit sehr enger Mündung abgezogen, nachdem vorher der Helm o abgehoben worden ik die Heber werden mit talter Säure gefüllt, die enge Mündung mit dem Finger verschlossen, der Heber schnell eingesenkt und der Finger abgespüllt. Manchmal läuft allen Retorten entlang ein Bleirohr mit Öffnungen für jede berselben.

n welche die Säure aus dem Heber einläuft; zuweilen läßt man sie auch direkt n die Versendungsballons einlausen; noch besser aber erst in ein Bleigefäß, worin sie sich abkühlt. Ein anderes Bleirohr läuft über den Retorten hin, am sie mit 60 grädiger Säure zu füllen; die Säure sließt warm, beinahe mit derselben Temperatur ein, welche die Retorten noch besitzen. Ohnehin wird ein kleiner Teil der Säure in der Retorte zurückgelassen, ehe mit frischer Säure aufgefüllt wird, so daß ein Springen um so weniger zu befürchten steht.

Um das Springen der Retorten durch plötzlichen Luftzug zu hindern, wurden 1845 von Jones sogenannte "Protektoren" patentiert, bestehend aus zweiteiligen Aufsätzen von Eisenblech oder Tonmasse, welche den Hals der Retorte ganz bedecken. Da jedoch diese auch die Beobachtung der Flüssigkeit hindern, so sind sie sehr lästig, und man hat sie gar nicht nötig, wenn man das Lokal so anlegt, wie oben beschrieben, also stets warm hält und durch Doppeltüren den Zug ganz ausschließt.

Die beim Konzentrieren von Schwefelsane in Glasretorten gebilbeten Dämpfe sollten keinesfalls in den Kamin entweichen. Sie werden zum Teil schon in dem Leitungsrohre verdichtet; aus diesem sollten sie durch einen kleinen, mit Wasser berieselten Koksturm gehen, um vor dem Eintreten in den Kamin alle Säure auszuwaschen. Im 21. Berichte der englischen Sodasabriksinspektion, S. 45, ist solgende Einrichtung beschrieben. Die Hälse aller Retorten münden in einen wagerechten Bleikanal, bestehend aus einem Boden mit um 75 mm aufgebogenen Seiten, in welche die Seitenwände ohne Lötung hineinshängen. Sodald die Retorten ins Sieden kommen, läßt man an dem dem Kondensator nächsten Ende einen schwachen Strom Wasser eintreten, welches den Dämpsen entgegenläuft und am entgegengesetzten Ende durch einen Überslauf in Form von Säure von 1,5 spez. Gewicht abläuft. Dieses Versahren wirkt so gut, daß nur noch ein kleiner Wasschurm nötig ist, um alle Säurenebel zurückzuhalten.

Nach den amtlichen englischen Berichten (28th Annual Report on Alkali etc. Works, 1892, p. 55) belief sich im Jahre 1890 der Säuregehalt der aus den Konzentrationsapparaten entweichenden Gase im Durchschnitt 2,30 Grains SO₃ pro Kubitsuß = 5,26 g pro Kubitmeter; im Jahre 1891 zwischen 0,80 und 1,97, im Durchschnitt 1,36 Grains = 3,11 g pro Kubitmeter.

Aussührliche Mitteilungen über die ganz nach englischem Muster gebaute Glaskonzentrationsanlage zu Mülheim am Rhein gibt Lüty (Zeitschr. f. angew. Shem. 1892, S. 385), auf Grund eines dreijährigen Betriebes. Die Anlage für eine tägliche Leistung von 3500 kg konzentrierter Säure umfaßt 22 Restorten, in einer Reihe angelegt, jede für sich durch eine eigene Feuerung von 0,43 × 0,32 m betrieben. Die Retorten steden etwa zu drei Bierteln in eisernen Sandbädern, deren Boden nicht vom Feuer berührt wird (Zeichnung im Original). Sie sind von Thomas Webb und Co. in Manchester sabriziert und kommen mit Helm auf 27,30 Mt. zu stehen. Der eisörmige Teil hat 94 × 58 cm und faßt 200 Liter. Damit der lose angesetzte Helm sich im Retortenhalse nicht festklemmt, sind über den Hals drei dis vier Bleis

streischen gehängt. Die Netorten sind vorn durch eine über der Feuertürseite aufragende Mauer von dem Arbeitsraume getrennt; ein Schaufenster gegenüber jeder Netorte gestattet, das Kochen darin zu beobachten. Die helme münden in durch diese Schutzmauer hindurchgehende Bleiröhren von 5 cm Durchmesser, welche Abzweigungen eines davorliegenden 40 cm = Bleirohrei bilden, das die abdestillierenden Dämpse empfängt und sich in gekühlte Bleitürme sortsetz, die durch einen Schornstein Zug empfangen. Die Bleitürme süber deren inwendige Füllung nichts gesagt ist sind vier an der Zahl, 80 cm Durchmesser und 5 m hoch, von außen start berieselt. Die Kondensation darin war keineswegs vollständig; namentlich zu Ende der Arbein entwichen viel Dämpse in den Schornstein [was auch in England meist der Fall ist].

Zur Füllung der Retorten mit heißer Säure von 60° B. dient ein 75 mm weites Bleirohr, mit 13 mm weiten Abzweigungen für jede Retorte. die leicht auf- und abgebogen werden können. Die ganze Anlage befindet sich in einem geschlossenen, mit Doppeltüren versehenen Gebäude, das 9357 Mit. kostete. Die Konzentration auf 60° B. in Bleipfannen von 20,71 qm Grundssäche erforderte:

4930 kg Blei							•	Mt.	
9900 " Gußeisen.		•	•	•	•	•	1243,00	**	
Mauerwert		•	•	•	•	•_	1160,00	"	3636,00 Mt.
Die Glaskonzentr	ation	erfo	rber	te:					
16 200 kg Gußeisen		•	•	•	•	•	2224,55	Mt.	
Mauerwerk		•	•	•	•	•	2613,60	**	
8324 kg Blei (Röhrer	n, Ro 1	idens	ator	ren	usn).)	3444,82	#	
22 Retorten	٠	•	•		•	•	600,60	"	8883,57 Mt.

Der Betrieb begann am Morgen mit Entleerung ber noch ziemlich beißen, konzentrierten Saure, wozu Heber aus Blei mit 2 bis 3 Proz. Antimox dienten, die sechs bis sieben Monate dauerten, während Weichblei sehr energiich angegriffen wurde. Die Heber haben unten einen kurzen Seitenansat und wurden durch eine kleine Luftpumpe angezogen, indem die Mündung inzwischen durch Andruden einer kleinen Gummiplatte verschloffen wurde. Die beiße Säure lief aus den Hebern in etwa 300 Liter fassende Tongefäße, die außen mit Bleimantel versehen waren, aber oft sprangen, weshalb sie durch mit Wasser gekühlte Bleiapparate ersetzt wurden. Ein wenig Säure wurde immer in den Retorten zurückgelaffen und sofort mit 60 grabiger Saure von 120 bis 130° C. nachgefüllt. Entleerung und Füllung bauerten zwei Stunden, während deren die 22 Feuer gelegt wurden. Nach 2 bis 21/2 Stunden Feuerung tamen die Retorten ins Rochen, worauf sehr sorgfältig weiter gefeuert werden muß, weil sonst heftiges Aufstoßen und Zertrummerung der Retorte vorkam; meift mußte in diesem Stadium das Feuer ganzlich herausgezogen werden. Das Fertigtochen dauerte noch sechs bis acht Stunden, bei den dem Ramine naberen Retorten 1 bis 11/2 Stunden weniger als bei ben entfernteren.

Die Bleikondensatoren lieferten täglich 380 kg Säure von 30°B. (26°D.) = 168,7 kg von 60°B. (71°D.); außerdem ging 1 bis 1,25 Proz. der ansgewendeten Säure durch den Schornstein verloren. Anfangs war der Berschleiß an Retorten sehr groß, nämlich 35 Stück in 14 Monaten, wovon beim Füllen 10, beim Rochen 4, beim Abkühlen 13, anderweitig 8. An der Stelle, wo die kochende Säure ihren Stand wechselt, werden die Retorten immer dünner und sallen dann leicht beim Füllen oder Rochen zusammen; sie sollten deshalb nie länger als zehn oder höchstens zwölf Monate gehen. Auch die eisernen Sandsbäder leiden stark, lassen sich aber dreis dis viermal drehen, ehe sie undrauchbar werden.

Die Betriebsresultate der ersten 14 Monate waren (abgekurzt aus dem Original):

A. Konzentration auf 60°B.

Erzeugt im ganzen 1377,221 Tons Säure von 60° aus 50 gräbiger Kammersäure:

```
Kohlen (die Ton 8,95 Mt.) für 100 kg 60 gräd. Säure . . 0,116 Mt. Arbeitslohn auf 100 kg 60 gräd. Säure . . . . . . . 0,027 "
Reparaturen, Zinsen, Amortisation auf 100 kg 60 gräd. Säure 0,119 "
0,262 Mt.
```

B. Ronzentration von 60° auf 66° B.

Gesamterzeugung 1096,446 kg, darunter 650 Tons starke Säure von 94 bis 96 Proz. (die andere also wohl nur 92 bis 93 Proz.). Aufwand für 100 kg:

Der Kohlenverbrauch (60,2 Proz. von der Säure) ist auffällig hoch. Später gelang es, ihn auf 55 Proz. herabzumindern, aber auch so steht er noch errorm über dem der Platinapparate. [Wir brauchen daher kaum zu fragen, warum die kontinentalen Fabriken so selten von letzteren abgehen wollen. Übrigens war augenscheinlich die von Lüty beschriebene, von Engländern gesunachte Einrichtung eine besonders unökonomische.]

Im späteren Verlaufe gelang es, die Kosten für den Bruch u. s. w. etwas heradzudrücken, namentlich auch, indem die tägliche Leistung jeder Retotte von 144,2 kg auf 153,6 kg 66 grädige Säure gesteigert wurde; doch blieb als Endresultat der Auswand für 100 kg 66 grädiger Säure:

Rohlen .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,4924 Mt.
Glas	•	•	•	•	٠	•	•	•	•	•	0,0750 "
Arbeitslohn	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,2350 "
Reparaturen,	7	}infe	nı	u. J.	w.	•	•	•	•	•	0,3384 "
•		•		·							1,1408 Mi.

Hierbei ist der Berlust der unkondensierten Destillationssäure nicht gerechnet.

Diese Schilberung (burch welche eine frithere berselben Anlage, in Fischers Jahresbericht 1886, S. 263, als veraltet erscheint) zeigt mit vollster Deutlichteit die großen Kosten für Brennstoff und Lohn bei der gewöhnlichen englischen Konzentration in intermittierend gesenerten Glasretorten, welche die Rethode trot der geringeren Anlagetosten als eine sehr irrationelle erscheinen läßt. Nach der sehr interessanten, vergleichenden übersicht von Tate im Journ. Soc. Chom. Ind. 1894, p. 208, auf die unten wieder verwiesen werden wird, betragen in England die Kosten einer Batterie von Glasretorten des alten Systems silr Erzengung von 10 Tonnen in 24 Stunden 16 000 dis 20 000 Mt., einschließlich des Kondensationsapparates. Der Auswand an Kohlen zur Konzentration von 1,76 dis 1,838 spez. Gewicht schwantt sehr, tann aber im Wittel auf 656 dis 700 kg pro Tonne Säure bezissert werden, der Arbeitslohn auf 4,50 Mt. pro Tonne. Der Bruch n. s. ist änserst schwantend.

In England machte man fruher alle biefe Retorten aus Flintglas mit über 40 Brog. PbO, in der Meinung, daß dies haltbarer fei, neuerbings aber,

wie auf dem Kontinent, aus gewöhnlichem Natronfaltglas.

Eine bebeutende Berbesserung gegentlber bem intermittierenden Betriebe der Glasretorten, wie er im obigen beschrieben ist, gewährt die font in uierliche Konzentration in Glasretorten, wie sie von Gridlen, als Mitteilung an Henry Chance, in England 1871 patentiert wurde (Nr. 1243). Hiernach werben mehrere Retorten terrassensörmig in einem schief ansteigenden Ofen angelegt und durch Heber so miteinander verbunden, daß die höchste mit wässeriger Schwefelsäure gespeist wird, welche nach einiger Konzentration in die nächst untere sließt n. s. f. Die niedrigst liegende Retorte ist im heißesten Teile des Ofens.

Uber biefes Spstem, welches in vielen ameritanischen und auch in verschiedenen englischen Schwefelfaurefabriten eingeführt ift, mögen folgende

Fig. 366.

Einzelheiten gegeben sein. Die Gestalt der einzelnen Retorten ist aus Fig. 366 erstähtlich. a ist der lose aufgesetzte Helm, welcher in das allen Retorten gemeinschaftsliche Zugrohr mündet; die entweichenden Dämpse werden in einem kleinem bleiernen Koksturme mit Wasser kondensiert. Bei dist in dem eingezogenen Teile der Retorte eine Öffnung, in welcher ein Trichterrohr hängt, durch das die Säure einsließt, dzeigt das Nivean der Säure. e ist ein Tubulus, durch welchen die Säure wieder ausläuft, und ff zeigt die Berbindungsrähren, durch welche die Säure von einer

Retorte in die andere fließt. Die Retorten stehen in flachen Sandbedern g. Es sind in der Regel 16 Retorten zusammengebaut, in vier Terrassen von je vieren, und mit diesen produziert man von Montag früh die Samstag Rings 600 Ballons — 46 Tons. Die Bedienung erfolgt durch je einen Retorter

mann und einen Handlanger bei Tage und bei Nacht. Der durchschwirtliche Brennstoffverbrauch ist 28 Pfb. Kohlen pro Ballon — 1 Mt. 75 H. (1998

16 Prog. bes Gewichts ber erzengten Gaure).

Ich verbanke solgende wichtige Mitteilungen und Zeichnungen über bei Griblensche Bersahren ber Gute der Herren Gebrüber Chance zu Oldbum wobei ich auch Angaben aus einem englischen amtlichen Berichte von Dr. Ballard, und meine persönlichen Beobachtungen in der Fabrik zu Oldburg den nute. Das Bersahren ist in Oldburg badurch verbessert worden, daß zur Er hitzung der Retorten gewöhnliches Leuchtgas mittels Brennern nach der Bunsenschen Prinzipe verwendet wird. Dies hat die Produktion bedeuter vermehrt, und sowohl Arbeitslohn wie Bruch der Retorten vermindert. De

Fig. 368.

Bruch hat in einem Zen ranme von zwei Jahren 💷 Rosten im Betrage Dit 30 Pfg. auf 1 Ton forger: trierte Saure verurfacht, & Arbeitslohn betrug I s. 10 d. (gleich 1,83 Mt.), boch = niebrigt fich biefer Betrag gatt erheblich bei größerem Er triebe. Die auf 1 Ton iow, gentrierter Saure verbrack. Menge von Leuchtgas (welcke in der Fabrik felbst dargeste. wird) betrug in ber erfte: Periode mit allen Leden w Fehlern 3500 Rubilfuß (al. fast genau 100 cbm); spätz ift diefer Betrag noch gr ringer geworben. **Fig.** 307 (a. v. S.), Fig. 368 🕮

Fig. 369 zeigen bie Art und Beife, wie die vier Retorten aufgestellt fu:

und mittels eines gemeinsamen Gasrohres geheizt werben.

Man heizt erst die Retorten, bis in allen derselben die Sanre volftändig konzentriert ist; alsdann läßt man frische Saure von 1,72 ses Gewicht in die oberste Retorte einstließen, woranf die zur Verbindung der en zelnen dienenden überläuse in Tätigkeit kommen, so daß die Saure von jede Retorte in die nächst tiesere und von der untersten in einen Rühler saus dem sie in Ballons gefüllt werden kann. Der Prozes geht Tag und Racht voran.

Ein großer Borteil ber Griblenschen Einrichtung ist ber, baß man debt tein auf die Temperatur eines türkischen Babes geheiztes Retortenhaus braude. Man schließt alle vier Retorten zum Schutz gegen Zugluft in ein Glasgebing ein, das ganz wie die Rapellen (Dunstabzlige) eines chemischen Laboratorums eingerichtet ist. Dieses Gehäuse ist durch ein Rohr mit einem Kleinen blemm:

Potsturme, und biefer wieber mit bem Ramin verbunben, um alle aus en Retorten entweichenben Saureeimpfe noch jurudzuhalten.

In ber bei Gebrüber Chance jetroffenen Ginrichtung tommen bei jewöhnlicher Gorgfalt Retortenbruche tberhaupt nie vor. Um aber boch jegen Unfalle vorgefeben zu fein, ommunigiert ber Boben jeber Feueung burch ein Rohr mit einem enterirbifchen Behalter, welcher im Falle eines Retortenbruches die aus-Liegende Saure aufzunehmen batte. Der Rithler fitr bie Gaure ift in er Art tonftrniert, bag bie beiße Säure zuerft burch ein Blatinrohr ließt, in bem fie fcon giemlich viel Barme abgibt; bann gelangt fie in inen boppelmanbigen Bleitaften, in iem fie innerer und äußerer Bafferlthlung ausgefett ift. Bon hier ommt fie vollfommen flar und etwa 300 warm heraus. (Selbstrebenb önnte man bier irgend einen ber pater zu beschreibenben, für Platinctorten tonftruierten Rühler anpenben.)

Man kann bei diesem Berfahren ie Säure nicht gut über 92 bis 13 Prog. bringen, was bei einer Bergleichung ber Kosten mit denen inderer Berfahren nicht übersehen verben darf.

Ein bem Gribleyschen vollsommen ähnlicher Apparat, in dem ur die Glasretorten durch Porellankessell mit Glashelmen ersett ind, wurde von 3. Hughest ind, wurde von 3. Hughest kniert. Bat. Nr. 339 562) tonstruiert. Bowen (Engl. Pat. Nr. 2035, 1883) verfährt bei einem onst ganz ähnlichen Apparate in der Irt, daß die Dämpse aus jeder ieferen Retorte immer in die nächst

höhere eingeführt werden, so daß aus der höchsten nur sehr wenig Schweit: säure entweicht. (Obwohl dies auf den ersten Blick recht rationell schim, wird vermutlich doch dabei die Konzentrationsarbeit zu sehr gestört werden.)

Beitch (Engl. Pat. Nr. 7901, 1889) verwendet Retorten mit flacker Boden, eine über der anderen auf einer abgestuften Terrasse mit einem absgemeinschaftlichen, sich nach hinten verengenden Feuerkanale. Die Feuerkande befindet sich in dem weitesten, unteren Ende, von dem aus die Weite de Ranals nach oben zu abnimmt. Alle Retorten sind leicht sichtbar.

Penniman (Amer. Pat. Nr. 469439; Chem. Zeit. 1892, S. 35 läßt in einem staffelförmig aufgestellten Systeme von Glasretorten durch jest berselben einen Luftstrom streichen, um die Säure fortwährend in Bewegez zu erhalten und dadurch ein Springen der Retorten zu verhüten.

Glasretorten, zusammengesetzt aus einer unteren, aus Glas bestehend hälfte und einer oberen, aus beliebigem passenden Material bestehenden Kann beschreibt Schofielb (Engl. Pat. Nr. 19780, 1891).

Über die Kosten der Konzentration in Glasretorten sind schon ober mit Litty für intermittierend, nach Chance für kontinuierlich arbeitende Apparingenaue und wohl durchaus zuverlässige Angaben gemacht worden. Sie siedenfalls höher als bei Platinapparaten, und zwar ganz bedeutend höher intermittierendem Betriebe, wenn auch nicht gerade der Kohlenverbranch sie mal so hoch wie bei Platinretorten kommt, wie dies hin und wieder angegeist wird. Andererseits scheint doch die von P. W. Hofmann gemachte Angeit über die Kosten der Konzentration zu Dieuze, wo täglich 2500 kg Schweizsture in Glas konzentriert wurden (A. W. Hofmann, Wiener Ausstell. Bei 1875, I, 188) auffallend niedrig, nämlich sit 1000 kg konzentrierte Sanz

									8	Mt.	
Bruch der Retorten		•	•	•	•	•	•	•	1	m	
Arbeitslohn											
Rohlen 200 kg.	•	•	•	•	•	•	•	•	4	Mt.	

Wenn man nach ihm die Vorsichtsmaßregel anwendet, die Glastetoris alle sechs Wochen auszuwechseln, mögen sie beschädigt sein oder nicht, so kemman den Bruch sast gänzlich vermeiden und die Kosten sür Glas auf 75 der vermindern. (Die viel höheren, von Payen angeführten Kosten, S. 73 beziehen sich auf eine jedenfalls viel schlechtere Art von Glasretorten.) De ist genau so viel, als Lüty angibt (S. 623), gilt aber eben nur von den besie englischen Retorten, wie sie Perceval Bickers und Co. in Ranchest Thomas Webb und Co. ebendaselbst und Chance Bros. in Smether liesern; in Deutschland konnte man sich solche nach Lüty nicht verschaffen.

Eine andere Angabe über die Rosten der Konzentration in Glastetor: sindet sich in den Mineral Resources of the United States for 18-p. 673, angeblich aus einer großen englischen Fabrit, wo täglich 8 Te= 66 grädiger (84° D.) aus 60 grädiger (71° D.) Gloverturmsäure [?] de gestellt werden:

															£	8.	d.
on Rohlen	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	•	0	16	0
e und Aufsicht	•	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	2	0	0
menbruch																8	0
tung und Kapit																6	0
n der Konzentro	ition	d	on :	8 9	Eon	8	•	•	•	•	•		•		3	10	0
m der Konzentra								•	•	•	•	•	•	•	0	8	9

Diese Angaben sind augenscheinlich völlig unzuverlässig. Die Kosten Bremmaterial sind unsinnig niedrig, diesenigen für Arbeitslohn und Resteinch eher etwas zu hoch angesetzt. Ich sehe aus ähnlichen Gründen der dort gegebenen Vergleichung mit den Kosten der Konzentration in Faures und Keßlerschen Apparate ab.]

Bei dem Gribleyschen Apparate erspart man natürlich gegenüber dem schilichen System erheblich an Brennmaterial, Arbeit und Retortenbruch.

Für das System von Gribley-Chance betragen nach Tate (vergl. 744) die Anlagekosten von zwei Batterien zu vier Retorten für Erzeugung 123 dis 25 Tonnen pro Woche 4000 Mt., und 2000 Mt. sür das Geste. Man kann leicht Säure von 95 Proz. erhalten; für 97 Proz. braucht mehr Zeit. Der Arbeitslohn beträgt nur 2 dis 3 Mt. pro Tonne der hen Säure; an Kohlen braucht man nur 2/3 der für den alten Apparat unchten Menge, etwa 500 dis 600 kg pro Tonne (dies stimmt nicht mit km; weiter unten ist dann auch nur von 250 kg die Rede). Der Bruch sigt nur etwa eine Retorte auf 180 dis 200 Tonnen Säure, oder (zu Rt. pro Retorte) etwa 1 Mt. pro Tonne. (In der Diskussion wurde hmt, daß der Bruch zeitweilig viel höher steigen könne.) Hoch konzentrierte re ist leichter in Glas als in Platin zu machen. Durch aufgelöste oder mdierte Substanzen verunreinigte Säure ist mit diesem nicht gut zu versten, da sie viel Bruch verursacht.

Ronzentration in Porzellanschalen ober Bechern.

Eh. Négrier u. Co. zu Pérrigueux haben einen Ofen zur Kondenston Schwefelsaure von 50°B. auf 65½°B. in Porzellanschalen konst (Engl. Pat. Nr. 1422, 1890; Deutsch. Pat. Nr. 61321, der in 170 (a. f. S.) im Schnitt gezeigt ist. Er besteht aus zwei parallelen Reihen acht Porzellanschalen, welche terrassensörmig aufgestellt sind, so daß die durch Überläuse von einer in die andere läust. Die Schalen sind halbring, 0,305 m weit und 0,135 m tief. Die beiden auf derselben Höhe ichen Schalen ruhen in Eisenkesseln, welche Ausbuchtungen einer einzigen, der den Ofen reichenden Gußeisenplatte bilden. Zwischen die Porzellansund die Eisenkessel kommt ein Asbestuch zum Schutze der Schalen und erhütung des Stoßens, zu welch letzteren Zwecke auch Porzellanstückhen Schalen eingelegt werden. Im Falle des Bruches einer Schale, der ten vorkommt, kann ihr Inhalt durch mehrere in den Eisenkesseln besinds

iche Löcher in den Feuerraum auslaufen; wenn man dies bemerkt, hält man die Säurespeisung an, hebt die Ofendecke auf und ersetzt die zerbrochene Schale durch eine neue, was nur zehn Minuten dauert. Eine Eisenplatte mit zwei Resseln soll drei die vier Jahr dauern [?]. Sie sind so geformt, daß der intere, als Feuerkanal dienende Raum von dem oberen, wo sich die Säuresämpfe entwickeln, vollkommen abgeschlossen ist; die Fugen werden durch einen Kitt von Asbest und Wasserglas dicht gemacht.

Wenn die Porzellanschalen in die Eisenkessel eingesetzt worden sind, schüttet man groben Sand dis zum oberen Rande der Schalen in den Zwischenraum ein. Ieder Kessel hat zwei Ansäte, welche verhindern, daß er nicht durch die deim Erhitzen stattsindende Ausdehnung in Berlihrung mit der nächst höheren Porzellanschale kommt. Das Mauerwerk oberhalb der Schalen besteht aus Duarzziegeln (Dinasziegeln), die Decke des Ofens aus Gußeisen oder Glasplatten. Die sauren Gase werden durch einen Wasserstrahl oder sonstwie ibgesaugt und kondensiert oder nicht. Die Hitze der aus dem Osen entweichensten Gase dient zur Konzentration der Säure von 50 auf 60°B. in einem ihnlichen Apparate oder aber in Bleipfannen.

Die Zeichnung zeigt bei a den zur Speisung dienenden Behälter, bei deinen der zwei zum Ablauf der Säure dienenden Bleiheber, bei cc eine der beiden parallelen Schalenreihen, bei d die Eisenkessel (0,092 m tief), e Feuerung, Kalchenfall, g Austrittsöffnung für die Dämpse, k eiserne oder gläserne Decke.

Nach Angabe ber Erfinder foll ein solcher Apparat 900 bis 1000 kg konsentrierte (b. h. $65^{1/2}$ ° B.) Schwefelsäure aus 60 grädiger Säure mit Aufsvand von 13 Proz. mittelmäßiger Rohle machen; zur Konzentration von 53° B. auf $65^{1/2}$ ° B. braucht man 21 Proz. Rohle. Die Kosten eines Apparates vetragen insgesamt 400 Mk.

Nach weiteren Angaben in dem deutschen Patent des Ersinders (Nr. 61321) ollen die Ösen in zwei Reihen angelegt werden, und zwar die eine für Konsentration bis 62°B., dis zu welcher Stärke keine sauren Dämpse entweichen, ie zweite dis zu einer Konzentration von 66°B. Der Zusluß der Säure in ie oberste Schale der ersten Reihe wird so geregelt, daß sie aus der untersten Schale mit der Stärke von 62°B. durch eine Rinne in die Schalen des zweiten Osens absließt. Nur dieser braucht dann die oben erwähnte Gußeisens oder Blasdecke zu besitzen.

In dem Négrierschen Apparate kann man die schmuzigste Gloverturmsüure verarbeiten, welche für Glass oder Platinretorten ganz unbrauchbar wäre, ier aber infolge der oftmaligen Sedimentierung in den Schalen ganz klare Sänre liefert. Dies ist ein großer Vorteil; aber man kann nicht gut starke Säure machen, und der Apparat scheint auch wenig geeignet für Massenstobuktion.

Augenscheinlich mussen nicht nur die Porzellanschalen von bester Qualität ein, sondern es muß auch jede Unregelmäßigkeit in der Feuerung vermieden verden. Die gußeisernen Unterlagen werfen sich leicht und werden dann ein Springen der Schalen hervorrufen können; sie werden daher neuerdings teilseise oder ganz durch feuerfesten Ton ersetzt.

Rretichmar (Chem. Zeit. 1892, S. 418) macht nähere Mitteilunger über von ihm erbaute Apparate nach Régriers Berfahren. Bon vier 318sammengebauten Den streichen die Gase unter drei Reihen von Bleipsamer, wo sie die Kammersaure auf 58 bis 60° B. (67 bis 71° D.) konzentrieren und auf 145 bis 149° C. erwärmen. Pro Tag und Ofen erhält man burch schnittlich 1257 kg 66 grabige Saure (welche wirkliche Starke bas bebentet, if nicht angegeben; es ist also wohl die ordinäre 66 grädige Säure = 93 Proj H2SO4 gemeint), mit einem Berbrauch von 231/2 kg ziemlich geringer eng lischer Grustohle auf 100 kg Säure. Der Bruch an Porzellanschalen belie sich monatlich auf fünf Stück von 64, zu 4 Mt., als pro 100 kg Säure = Dieser Bruch verringerte sich jedoch sehr, als die gußeiserm Platten, in denen die Porzellanschalen sitzen, durch solche aus feuerfestem It ersetzt wurden. Die Säuredämpfe von je zwei Ofen gehen in einen Konden fator von Blei, der in eine Rühlschlange und schließlich in ein senkrechtes Rich übergeht, in dem ein Strahl von komprimierter Luft (oder ein gut ziehend! Schornstein) den nötigen Zug hervorruft. Bei Bergleichung mit Platinappi raten ist nicht zu übersehen, daß man in letzteren nicht Gloversäure oder id peterhaltige Schwefelsäure benutzen kann, daß aber der Régrier-Appart erheblich mehr Raum und Bedienung [auch mehr Brennmaterial!] braucht.

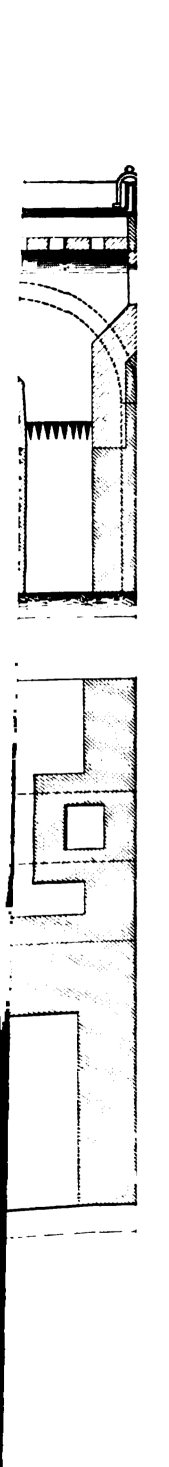
In Stolberg mußte man das auch dort eingeführte Rögrier-Soster wegen des viel zu hohen Kohlenverbrauchs, der geringen Leistung und de

häufigen Springens ber Schalen wieder aufgeben (1902).

Nach Scheurer-Restner (Bull. Soc. Ind. Mulhouse 1892, p. 317 ist übrigens schon vor Négrier das System von stufenweise angeordneten Pagellanschalen angewendet worden, nämlich in Nordamerika von W. H. Adami der es im Jahre 1887 beschrieben hat.

Nach Pierron (Monit. sciont. 1900, p. 366) hat Benker in Frankreich eine Anzahl von Apparaten zur Schwefelsäurekonzentration gebaut, die aus Porzellanschalen mit einem Überzuge aus einer speziellen Schutzmasse bitehen und durch verschiedene kleine Feuer geheizt werden. Das Ganze ist einer Kammer aus Volvic-Lava eingebaut; die Schalen brechen nur selten.

Nach direkten Mitteilungen von Herrn Benker (1902) bant er solls Systeme von 20 Schalen seit 10 Jahren mit bestem Erfolge. In eins spanischen Fabrik braucht man damit nur 9 Tle. Koks für 100 Tle. Handels säure von 92 bis 93 Proz. Die Säure sei viel reiner als aus Platinkssell Man benutzt sie sogar (aus Kiesen von Sain-Bel), nachdem sie zur Abscheiden der Eisensalze auf 97 bis 98 Proz. konzentriert ist, nach der Berdinnung wie destilliertem Wasser als Akkumulatorensäure. Überhaupt dient sie besondt zur Darstellung von reiner, wasserheller Säure, aber auch zur Berwertung wie Absallsäuren (s. u.). Dieses System ist in Fig. 371 und 372 gezeigt. In parallele Kaskaden von je 20 Schalen liesern täglich 4500 kg gewöhnlich 66 grädige Säure oder 3200 bis 3400 kg Säure von 97 bis 98 Proz. H. Schoie erstere mit einem Auswand von 12 bis 15 Proz. Koks (oder Koks mit Kold gemischt), die letztere mit 18 bis 20 Proz. Koks. Der ganze Apparat sont etwa 10000 Frks., einschließlich der Vorkonzentration auf 60°B. Tie sextelletwa 10000 Frks., einschließlich der Vorkonzentration auf 60°B. Tie sextelletwa



ł

•



resist eine besondere Feuerung, die jedoch nur filt den Anfang in Funktion ritt, da später die Abhitze der Schalenbatterie mehr als gentigend zur Peizung ver Bleipfannen ist. Die Schalenbatterie wird durch drei Feuerungen allnählich erhitzt; die unteren Schalen ruhen auf durchbrochenen Tonschalen, die sberen auf Gußeisenschalen. Die Porzellanschalen sind mit einem dünnen, euer- und saurefesten Kitt liberzogen, der auch zur Reparatur gesprungener Schalen dienen kann. Übrigens kommen solche Brücke sehr selten vor; z. B. n St. Denis während 8½ monatlicher Arbeit, meist auf höchst konzentrierte Säure, nur zwei Schalen, die jede 5 dis 6 Fres. kosten und mit einer Betriebskörung von nur 2 dis 3 Stunden eingesest werden.

Die Schalen werben alle sechs bis acht Wochen gereinigt und alle sechs is acht Monate ansgewechselt. Die Decke über beuselben besteht ans Bolvicteinen. Die Fenergase und Säuredämpse sind vollständig voneinander getrennt, ndem die Schalen durch Asbest-Wasserglasmörtel eingekittet werden. Die tondensation der Säuredämpse geschieht in großen ausgebleiten Kasten, gestüllt nit Steingutbroden in Erdsengröße. Die letten (stärtsten) Schalen werden, vie man aus Fig. 372 sieht, nicht mehr direst geheizt; nur auf diesem Wege ann man leicht Säure von 98 Proz. H. 204 gewinnen, weil nur bei relativ näßiger Ditze und bei nicht zu starkem Sieden eine Dissoziation des H. 204 ermieden werden kann. Die Destillatsäure zeigt nur 4 dis 8°B., und so ntsteht nur sehr wenig davon, weshalb der Apparat sehr öbenomisch arbeitet.

Eine bem Regrier. Suftem im Prinzip fehr ühnliche Batterie aus Blasbechern, neuerbings aber teilweife ober gang ebenfalls burch Porzellan-

echer erfett, wird in verschiedenen Batenten von Webb und ganz ähnich von Levinstein beschrieden.

Bebbs erste Patente sind bie nglischen Nr. 2343, 17407 und 8891 von 1891, und bas Deutsche dr. 61752. Wie die Fig. 373 und 74 (a. f. S.) zeigen, besteht sein sparat ans einer stufenweise anseordneten Batterie von 14 ober 16 dlass (ober Porzellans) Bechern, wa 28 cm weit und 55 cm hoch, tit Überlaufschnauzen, die in besegliche, schief stehende, etwas konische dlassöhren in den nächst unteren

Fig. 373.

becher münden, so daß die Säure von jedem höheren immer auf den Boden es nächst unteren Bechers, und aus dem letten burch einen Rühler in die berfandgefäße fließt. Alle zusammen sind in einer gemeinschaftlichen Seizemmer eingeschlossen; die Dämpfe werden oberhalb berselben fortgesührt. Jeder becher und jedes Rohr tann von oben her fast ohne Betriebsstörung ausewechselt werden. Eiserne Platten stützen den Boden, und ebensolche, mit tiprechenden Ausschnitten, umfassen den oberen Rand; die letteren, mit ihren

senfrechten Fortsetzungen nach unten, schließen den Heizraum von dem darüber besindlichen Dampfraume ab. Die Feuergase umgeben die unteren Teile der Becher und dienen zuletzt zur Borwärmung der frischen Säure. Großes Gewicht wird darauf gelegt, daß die Säure immer auf den Boden des nächst unteren Gefäßes sließt, dort die schon konzentrierte Säure nach oben drängt und sich mit ihr gründlich mischt.

Die Kosten eines Apparates von 14 Bechern betragen (abgesehen von der Patentgebühr) 1200 bis 2000 Mt. Gewöhnlich arbeiten zwei derselben zusammen. 14 Becher produzieren stündlich einen Ballon (sage 90 kg) Säure von 1,838 aus Säure von 1,74 spez. Gewicht, mit einem Verbrauche von weniger als 25 kg Koss. Ein Mann kann vier Batterien zu 14 Bechern bedienen, in welchem Falle der Arbeitslohn nur 2 d. pro Ballon (etwa 2 Mt. pro Tonne) beträgt. Eine Batterie macht 5 bis 6 Tonnen starke Säure pro Woche aus Säure von 1,60 oder 11 bis 12 Tonnen aus Säure von 1,74 spez. Gewicht.

Der Bruch bei diesem Apparate war anfangs sehr stark, solange nur Glasbecher verwendet wurden, wurde aber sehr vermindert', seitdem die drei niedrigsten Becher durch Porzellangesäße ersett worden sind; nach spezieller Erfahrung muß ich hinzustigen, daß es sich weit mehr empsiehlt, alle Becher aus Porzellan zu machen, wie sie von Webb geliefert werden. Man reguliert die Speisung mit Säure mittels eines Thermometers, das sich in dem vierts untersten Becher besindet. Man braucht keine Bleipfanne zur Vor-Konzenstration, und kann sehr gut mit schmutziger Säure, auch gemischten Absallsäuren von der Ohnamitsabrikation u. s. w. arbeiten. Die durch Bruch oder sonst ausstließende Säure ist leicht auszusangen und wieder zu benutzen.

Levinsteins Patente sind: die englischen Patente Nr. 19213, 1892; Nr. 2476 und 2835, 1893; Nr. 22844, 1894; die deutschen Patente Nr. 76402, 77331, 80623. Der Apparat ist in allen wesentlichen Prinzipien gleich demjenigen von Webb, enthält aber Abänderungen in den übersaufröhren u. s. w. Die Becher haben hier runde Böben und sitzen in entsprechenden Metallschalen. Nach einem der späteren Patente von Levinstein werden die verdünnten Dämpse aus dem oberen und die konzentrierten aus dem unteren Teile der Batterie besonders abgeführt, was sehr zweckmäßig zu sein scheint.

Ganz ähnlich ist auch wieder der Apparat von Brabbury (Engl. Pat. Nr. 22327, 1893) und diejenige von Scott (Engl. Pat. Nr. 17215, 1894).

In den letten Jahren hat Webb seinen Apparat in Einzelheiten versbessert. Nach Engl. Pat. Nr. 29884, 1896 wird die Feuerung so einsgerichtet, daß die Flamme eines Gasgenerators vom unteren nach dem oberen Teil zieht. Nach den 1901 in seinen Prospekten gegebenen Bildern liegt der Feuerherd ungefähr in der Mitte der Batterie, und mehrere senkrechte Röhren stihren oben die Dämpse in ein Hauptrohr und dann in einen Kondensator sür die Säurenebel. Nach Engl. Pat. Nr. 1516, 1901 bestehen die Becher aus einem äußeren und einem inneren darin stehenden Gefäße. Das letztere hat unten Seitenöffnungen, und reicht oben über die Überlausschnauze des äußeren

Gefäßes hinaus, so daß die Flüssigkeit in zwei Bertikalschichten geteilt wird. Der Becher hat oben eine abnehmbare Schnauze.

In England sind viele berartige Apparate gebaut, teilweise aber schon wieder aufgegeben worden, teils weil selbst bei Auwendung von Borzellans oder Steinzeugbechern zu viel Bruch vorkam, teils weil man zu viel Rohlen brauchte und teils weil man die Säuredämpse nicht bewältigen konnte, die öfters sogar die Schornsteine ganz ruinierten. Zahlreiche Alagen darüber sinden sich in den Alkaliberichten der letzten Jahre. Jedenfalls liegt anch hier die Schuld an der Bildung von Säurenebeln, wohl auch an der im 11. Kapitel näher zu besprechenden Schwierigkeit der Kondensation von Schweselsäureanhydrid.

Diese Schwierigkeit will Webb (Engl. Pat. Nr. 1515, 1901) dadurch beheben, daß er einen Röhrenkühler mit Wassermantel anwendet, durch den die Dämpfe hindurchströmen müssen, und zwar unter etwas Druck, indem die Röhren da, wo sie in das Säuregefäß eintreten, etwas verengt sind.

Nach persönlichen Beobachtungen aus dem Jahre 1902 führt ber bote Rohlenverbrauch und ber starte Bruch in England immer mehr zum Ersage ber Webbschen Apparate burch andere, insbesondere Regler = Dfen. bem 38. Alkali Report, p. 128 hat Webb jest auch die Gefäße einzeln mit Belmen und Abführungeröhren in einen von ben Feuergafen getrennten Rom densator versehen, mas seinen Apparat bemjenigen von Gribley (S. 744' ganz ähnlich macht. Diese Konftruktion ift beschrieben in einem neuen Patenn (D. R.-P. Nr. 135886) von T. G. Webb und Webbs Patents Limited. Der neue Apparat besteht aus treppenförmig aufgestellten Doppelbechern, nämlich je einem Außengefäß und einem ziemlich bicht anliegenden Innengefäße. äußere ist ein Becher mit an einer Seite etwas emporstehendem Rande und a= ber entgegengesetzten Seite mit einer Ablaufschnauze, die in bas Inneugefäs bes nächst unteren Bechers mündet. Die Innengefäße besitzen am Boben Die nungen, burch welche die Saure in den Zwischenraum zwischen beiben Gefäßen eintreten tann. Die Ränder können auch so eingerichtet sein, daß man einer Deckel mit Anierohr aufsetzen tann, ber in ein gemeinsames Abzugerohr für bie Dampfe munbet. Die Saure läuft immer querft in bas innere Befaf und bann in ben Zwischenraum zwischen diesem und bem außeren, und vor bort wieber in bas nächst tiefere.

Nobel (Deutsch. Pat. Nr. 10149) kombiniert Gußeisen, das von dampförmiger Schwefelsäure nicht angegriffen wird, mit Porzellau wie folgt. In Gußeisenrohr ist inwendig mit Vorsprlingen versehen, auf denen durchbohrte Porzellanschalen ruhen. Durch die Öffnung jeder Schale geht ein Glassial bis zur nächsten Schale hinunter, was das Herumsprizen der Säure beim Übersließen verhindert. Wenn alle Schalen gefüllt sind, erhist man die Gußeisenröhre von außen und zieht sowohl die Dämpse wie auch die konzentrierte Säure am Boden ab.

Eine Kombination einer Säule mit einer Becher-Stufenbatterie wird von Guttmann beschrieben (Deutsch. Pat. Nr. 104753 und 109247). Glassoder Porzellanbecher mit Überläufen sind in einer senkrechten Spirallinie angeordnet; die Becher stehen auf eifernen Schalen, die an gekrümmten, in

Angeln gehenden Türen befestigt sind. Die letzteren in ihrer Gesamtheit bilden eine senkrechte Säule, in deren Innern die Feuergase die Becher umspülen. Die Verbrennungsluft kann durch die verlorene Hitze des Apparates vors gewärmt werden.

Nach dem 38. Alkali Report, p. 128 ist in England ein Guttmannscher Apparat errichtet worden, aber mit Koksseuerung statt der Gasseuerung und anderen Abänderungen.

Die Adamson Chomical Company (Deutsch. Bat. Nr. 104679) tonzentriert Schwefelsäure in zwei horizontalen Steinzeug-Chlindern, von denen eine Anzahl von sentrechten, am Boden geschlossenen Steinzeug- oder Glasröhren in das Feuer hinabhängen, so daß dadurch die Feuersläche vergrößert wird. [Dies ist das System der Fieldschen Röhren, das schon von De Hempstinne zur Schwefelsäurekonzentration vorgeschlagen, aber nie praktisch durchsgesihrt worden ist; Beschreibung in der 1. Ausl. d. W. 1, 471.]

Ronzentration in Platingefäßen.

Die früher angewendete Form von Platinretorten (Blasen) ist in der 1. Aufl. d. W. 1, 487 bis 492 und in der 2. Aufl. 1, 630 ff. aussührlich beschrieben und abgebildet; daselbst sind auch Angaben über Größe, Kosten und Leistungsfähigkeit der früheren Retorten gegeben, was aber alles jetzt veraltet ist. Wir werden daher nur die neueren Formen der Platingefäße beschreiben.

Infolge ber brohenden Konturrenz, welche den Platinblasen gemacht wurde, erst durch die Verbesserungen in den Glasretorten, später durch den kombinierten Platinbleiapparat von Faure und Keßler, haben die beiden großen Fabrikanten von Platinapparaten (Desmoutis, Quennessen u. Co. in Paris und Johnson, Matthey u. Co. in London) die Konstruktion der Platinblasen wesentlich verbessert, und sie namentlich viel leichter gemacht, indem die größte Stärke nur in dem, dem Feuer direkt ausgesetzten Boden beidehalten wurde. So hatten z. B. Johnson, Matthey u. Co. schon 1867 zu Paris einen Apparat für 5000 kg täglich zu nur 41000 Frcs., und einen solchen sür 8000 kg täglich zu 62 500 Frcs. ausgestellt. 1876 empfahlen sie schon leichtere Apparate, die für Produktion von 4500 die 5000 kg Säure täglich £ 1200, sür 7500 die 8000 kg Säure £ 1750 kosteten. Alle diese sind jest als veraltet anzusehen. Die heute gebränchlichen Apparate sind größtenteils nach den Systemen von Prentice oder Delplace konstruiert, die hier gezeigt werden sollen.

Der Apparat von Prentice (Fig. 375 bis 377) besteht aus folgenden Teilen.

Der Kessel B ist nicht mehr (wie früher allgemein) von runder Form, sondern länglich vierectig oder oval, und zwar für eine Produktion von 4000 bis 5000 kg 66 grädiger Säure in 24 Stunden 0,92 m lang und 0,46 m breit; die Säure tritt am hinteren Ende ein und am vorderen wieder aus

(Fig. 376 und 377, nach ber Beitschr. f. chem. Großgew. 1, 90); ein Beber ift nicht mehr vorhanden, fondern wird durch einen Uberlauf erfest. Gin folder einige Reffel wiegt 20 kg und toftete bei fruberen Platinpreifen intlusive Austauf, Rübler, Gifenring u. j. w. etwa 20 000 Marf.

Außerdem liefert die Firma noch zur vorgängigen Konzentration Platinpfannen mit gewelltem Boden, nach Prentices Patent, wie sie Fig. 375 bei Azeigt; boch können stant diefer auch gewöhnliche Bleipfannen vorhanden sein.

Genauere -Angaben über biefe Apparate find von Direttor Strooi aus Griebheim in ber Chem. Induftr. 1, 194 gemacht worden; man hat dort brei folcher Apparate, bestebenb aus je einem geschloffener Reffet mit Delm, 900 mm lang mu d 450 mm breit, und je zwei offenen Bfannen, 1250 mm lang anu (in 450 mm breit; lettere find 120 mm hoch, und besindet sich am oberen Rande eine um Platinpfanne laufende Rinne, welche an zwei Stellen mit Ablaufen

versehen ist. Die Pfanne hat eine boppelte Bleibebachung mit bazwischen zirkulierendem Wasser; ein 52 mm weites Bleirohr führt die nicht kondenfierten Dämpse senkrecht in die freie Luft. Die sich an der inneren Wand kondenssierenden Flüssigkeiten gelangen in die Rinne und fließen aus dieser ab, wobei sie einen hydraulischen Berschluß bilden. Dazu gehören noch seche Bleipsannen mit 23 am Peizsläche. Die Feuerung wird durch außerhalb angebrachte Gas-

generatoren bewirkt. Täglich werden in dem Spsteme 6000 kg Schwesels sans Kammersäure von 1,843 ans Kammersäure von 1,55 touzentriert, wozn 1300 bis 1350 kg Förbertohlen ans dem Saarbeden ersordert werden. Die Säure läuft aus den Bleipfannen 125 bis 135° C. warm und mit 1,68 spez. Gew. (bei 15°); in der ersten Platiupfanne tommt sie auf 1,74 und 195°, in der zweiten auf

Fig. 376.

240 bis 250° und 1,81 spez. Gew.; unter bem Bleibache ber ersten Pfanne zeigt bas Thermometer 90°, in ber zweiten 130°. Die an ber Wand sich kondensterende Flussigkeit ist bei ber ersten Pfanne Wasser, bei ber zweiten Schwefelsaure von 1,03 spez. Gew., das Destillat bes mit helm versehenen Kessels hat 1,45 spez.

Ressels hat 1,45 spez. Gew. Der Apparat bewähre sich in jeder Weise; ber geschlossene Ressel inklusive Nebensapparaten wiegt 18 kg und jede Pfanne 9 bis 10 kg.

Diese Mitteilungen wurden von Stroof in der Chem. Industr. 1879, S. 309 durch

Folgende weiter ergänzt. Die Leistungsfähigkeit des Apparates hat sich von 6000 auf 10000 kg Schwefelsäure vom spez. Gew. 1,843 täglich erhöht. Da bei der früheren Sinrichtung, wo das intensioste Feuer den Ressel mit der stärtsten Säure traf, das Platin sehr angegriffen wurde, so veränderte man diese Einrichtung, indem etz die Platinpsanne mit der schwächeren Säure direkt über das Feuer gesetzt vurde; dieses geht dann unter die zweite Platinpsanne, darauf unter den Kessel, vo die Säure vollständig konzentriert wird, und zuletzt noch unter sechs Bleissfannen mit etwa 30 am Oberstäche, in denen die ersorderliche Kammersäure zuf 60°B. konzentriert wird. Man kann setzt die Temperatur der ersten Isanne, in welcher nur Wasser zur Berdampfung kommt, ohne Bedenken sür Saltbarkeit des Platins aufs Außerste steigern. Der Kohlenverdrauch hat

sich Ubrigens relativ nicht geändert. Sehr vorteilhaft wirkte der Ersatz der Bleikühlröhren für die Destillatsäure durch ein 1500 mm langes und 50 mm weites Allhlrohr aus Platina, welches von einem Aupferrohr umgeben ist (also ähnlich wie bei Delplace; vergl. unten). Die Säure hat beim Einlaufen

```
in die erste Pfanne 133°C. und wiegt bei 15°C. 58,5°B.

" " zweite " 218° " " " " 15° " 63,0° "
" den Ressel 280° " " " " 15° " 65,2° "
```

Das Destillationsprodukt zeigt

bei ber ersten Platinpfanne 00B.

" " zweiten " 10 bis 12° B.
" dem Ressel 43 " 45° "

Eine Bergleichung der Anschaffungskosten der verschiedensten Spsteme zeigt Folgendes:

	Ronzentrierte Säure kg	Rofiet Francs	Rostet für 100 kg Säure Francs	Ronzentriert bei gleichen Anlagekosten
Reffel alter Ronftruttion . Softem von Desmoutis	7 500	94 000	1250	3 8
und Co	4 800	80 000	625	76
Refler	5 000	30 000	600	79
Spftem von Prentice .	10 000	47 000	470	100

Dieses günstige Verhältnis beruht bei dem Systeme von Prentice neben der niedrigen Säureschicht (welche es mit den meisten neueren Systemen teilt) auf der durch die Wellenform des Bodens im Verhältnis von 1,57 : 1 vergrößerten Heizsläche.

Ein anderes von Johnson Matthen n. Co. ausgeführtes System ist das von Gustave Delplace (Ramur, Sainte-Croix 7), welches in Fig. 37% bis 380 gezeigt ist. Es sind hier zwei Blasen AA und BB miteinande verbunden. AA ist der erste Platinkessel, welcher Säure von 60° B. und da Destillat von BB empfängt. BB der zweite Platinkessel, in welchem zu sammen mit AA die Konzentration dis zu einer Stärke von 79 dis 80 Pre SO3 sortgesetzt werden kann. CC sind Helme und Arme, mit Absus bei Istir das starke Destillat, während der schwächere, nicht kondensierte Damps be fortgeht. F ist ein flaschenförmiger Kühler zur Anfnahme der konzentrierte Säure aus den Kesseln. G ist ein Ansat des ersten Kessels zur Aufnahm der Bleipfannensäure und der Destillatsäure von BB. H ein Rohr zur Annahme des kondensierten Destillates, um es nach AA zurückzusühren.

Nach Delplace kann man in diesem Apparate die Säure auf 79 of selbst 80 Proz. SO₈ bringen, was früher noch nie mit kontinuierlich arbeitend Platinapparaten erreicht worden war, und was in den mit Blei bedeckten Plat

Fig. 378.

E,

A

Fig. 379.

sich übrigens relativ nicht geändert. Sehr vorteilhaft wirkte der Ersat der Bleikühlröhren für die Destillatsäure durch ein 1500 mm langes und 50 mm weites Kühlrohr aus Platina, welches von einem Aupferrohr umgeben ist (als ähnlich wie bei Delplace; vergl. unten). Die Säure hat beim Einlaufen

```
in die erste Pfanne 133° C. und wiegt bei 15° C. 58,5° B.

" " zweite " 218° " " " " 15° " 63,0° "

" ben Kessel 280° " " " " 15° " 65,2° "
```

Das Destillationsprodukt zeigt

bei ber ersten Platinpfanne 00 B.

" " zweiten " 10 bis 12° B.
" bem Ressel 43 " 45° "

Eine Bergleichung der Anschaffungskosten der verschiedensten Systeme zeigt Folgendes:

	Ronzentrierte Säure kg	Roftet Francs	Rostet für 100 kg Säure Francs	Ronzentrier: bei gleichen Anlagetoften
Reffel alter Ronftruttion . Syftem von Desmoutis	7 500	94 000	1250	38
und Co	4 800	30 000	625	76
Refler	5 000	30 000	600	79
Spstem von Prentice .	10 000	47 000	470	100

Dieses günstige Berhältnis beruht bei dem Systeme von Prentice neben der niedrigen Säureschicht (welche es mit den meisten neueren Systemen teile) auf der durch die Wellenform des Bodens im Verhältnis von 1,57: 1 der größerten Heizsläche.

Ein anderes von Johnson Matthen u. Co. ausgeführtes System it das von Gustave Delplace (Namur, Sainte-Croix 7), welches in Fig. 37s bis 380 gezeigt ist. Es sind hier zwei Blasen AA und BB miteinander verbunden. AA ist der erste Platintessel, welcher Säure von 60° B. und des Destillat von BB empfängt. BB der zweite Platintessel, in welchem zussammen mit AA die Konzentration bis zu einer Stärke von 79 bis 80 Broz. SO3 fortgesetzt werden kann. CC sind Helme und Arme, mit Absluß bei P. sitr das starke Destillat, während der schwächere, nicht kondensierte Damps der E sortgeht. F ist ein flaschensörmiger Kihler zur Aufnahme der konzentrierten Säure aus den Kesseln. G ist ein Ansatz des ersten Kessels zur Aufnahme der Bleipfannensäure und der Destillatschure von BB. H ein Kohr zur Ansahme des kondensierten Destillates, um es nach AA zurückzussühren.

Nach Delplace kann man in diesem Apparate die Säure auf 79 oder selbst 80 Proz. SO₈ bringen, was früher noch nie mit kontinuierlich arbeitenden Platinapparaten erreicht worden war, und was in den mit Blei bedeckten Platin-

Fig. 878.

Big. 379.

schalen (System Faure und Keßler) ganz unmöglich ist. Diese stärstte Saur, welche bei der Fabrikation von Dynamit u. s. w. unentbehrlich ist, wird is gemacht, daß man die Destillatsäure bis zu 62 oder 63° B. gehen läßt und lettere immer wieder in den Kessel zurückbringt, wo sie als reine Säure diem. Um die gewöhnlich sogenannte 66 grädige Säure zu machen, welche nur 73 bis 76 Proz. SO₈ enthält, läßt man die Destillatsäure nur auf 5 die 15° E. gehen, je nach der Schnelligkeit der Arbeit, bei einer Stärke der Eintrittssäurden 60° B.

Nach weiteren schriftlichen Erläuterungen von Herrn Delplace bewirft de lange Form ber Ressel, nach sünfjährigen Ersahrungen, daß die Säure nicht, wie bei den runden Resseln oder Schalen, Eisensalze absetzt, welche die Röhrer verstopsen u. s. w. (woher kommt dieser Unterschied?); das Destillat ist schwäcker die Leistungsfähigkeit im Berhältnis zur Abdampfsläche größer, der Kohles verbrauch geringer als bei der runden Form. — Ausgezeichnet bewährt dars sich die völlige Ersetzung der Bleikondensation durch ein Platinrohr von 6 c. Durchmesser, das auf 1,5 m Länge mit Wasser gekühlt ist; es wiegt mit der Helmen nicht mehr als der frühere weite Helm und das Abzugsrohr für Bleikuhlung, vermeidet die Störungen und Reparaturen der letzteren und gestatzt bleifreie Schweselsäure von beliediger Stärke auszusangen. Man kann dahr auch die Konzentration so weit, als man will, treiben, während dei Bleikondensatoren und noch mehr bei Platinschalen mit Bleihut die große Abnutzung des Bleies dies nicht gestattet.

Bur Erzeugung von höchst konzentrierter Schwefelsäure in kontinuierlicker Betriebe (was früher unmöglich war) wendet man am besten ein System wir Ressell langer Form an, wobei das starke Destillat aus dem zweite Ressell noch warm in den ersten zurücksließt, ohne mit Blei in Berührwigekommen zu sein; nur das erste schwache Destillat geht ab. Die Kessel sin sehr einfacher Weise direkt über dem Rost aufgestellt, so daß die strablem Wärme des Feuers gut verwertet wird.

Folgende Tabelle zeigte die Stärke des Destillates bei der Konzentratik auf verschiedene Stärken (bei Speisung des Apparates mit Säure von 59 \(\frac{1}{2} \)

Stärke der kon	zen	trierter	ı Săure	Stärfe	des	Destillates
7	75	Proz.	SO_3	10	bis	12º B .
7	76	"	"	15	"	200 "
7	77	"	11	30	"	35° "
$77^{1}/_{2}$ bis 7	78	"	"	45	"	50° "

Bei Anwendung eines Spstems von zwei Reffeln:

	Roi	nzeni	rierte	Säure	Er	ftes	Desti	iAat	Zwe	ites	Destillat	Beil	de g	gemiiz:	
		75	Proz.	SO_3	0	bis	20	B.			10° \&.			6:2	
		76	"	"	2	"	50	"	15	bis	20° "	10 1	bis	12: .	
		7 8	"	"	15	"	180	**	40	"	450 "	30	••	35°.	
7 9	bis	80	"	"	25	"	400	"	60	**	63° "				

Das zweite Destillat fließt in ben ersten Ressel zurud.

Leiftung eines Syftems bei verschiebener Starte ber tonzentrierten Saure ir 24 Stunden:

		75	Proz.	803		-		$12000\mathrm{kg}$
		76	*	M				10000 "
77	bis	78	н					8 000 "
79		80						5 000

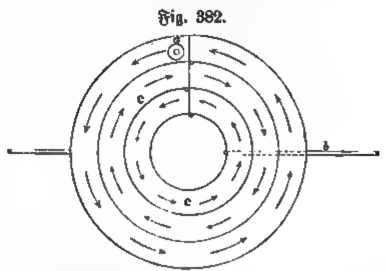
Die lette, stärkste Säure kam früher fast gar nicht in den Handel; wie nan sieht, kostet ihre Konzentration allerdings viel mehr als die schwächerer Säuren, aber für manche Zwecke (z. B. der Ritroglycerinfabrikation) wird sie ehr gesucht. Bei so

tarter Saure muß
nan durchaus die
jemische Analyse zur
dehaltsbestimmung
nwenden; das speisische Gewicht nitst
ier nichts, wie wir
rüher gesehen haben.

Die Klihlung ber tonzentrierten Soure erfolgt burch einen stehenben, plinderförmigen Platinklihler, welcher in Wasser steht. Die Saure läuft oben in und tritt unten aus. Das Wasser umspillt ben Klihler von unten nach oben.

Die Rosten eines Apparates nach Delplace lassen sich nach folgenben totizen berechnen. Der Apparat selbst wird von Johnson Watthen u. Co.

1 London nach dem Gewicht tr den Preis von neuem latin geliefert, welcher des inntlich ziemlich start wechentlich ziemlich start wechentlich ziemlich start wechent. Das Gewicht beträgt ir einen Kessel ungefährt 2 kg, Kühler für Säure und ondensator 8 kg, zusammen so 30 kg, womit man bestem 5 Tons Schweselsäure in 93 bis 94 Proz. Monoporat täglich erhalten kann.



wei Ressel mit allem Zubehör aus Platin wiegen etwa 50 kg und machen quem 10 Tons Säure von obiger Konzentration. Die meiste Handelssäure thält nur 92 Proz.; von dieser wurde ein Ressel gut 6 Tons, zwei Kessel Tons in 24 Stunden liesern.

In einem Batent von 1882 (Deutsch, Bat. Nr. 23 159) schlägt Delplace wisse Berbesserungen vor. Er beschreibt hier eine lange, slache Platinblase it gewelltem Deckel, auf bessen vier Erhöhungen ebenso viele Helme sigen, von dem bem Säureeinsluß am nächsten sitzenden helm bestilliert nur Wasser; anderen geben Wasser mit mehr und mehr Säure, der letzte ziemlich starte Gure. Auf diesem Wege kann man mit einem Kessel 98 prozentige Säure

erhalten. Den Boben macht man am beften in gewellter Form (vergl. Fig. 375 Es ift mir nicht befannt, ob biefes Spftem je praftifch ausgeführt werben it Diejenige fore

Pig. 383.

Platinbiair. nou welche von der Bar fer Fabrit ifche Firma: F. Demontie, Lemen n. Co.) früher, a die flache Form m geführt war, giber wurde, findet fich : der 1. Aufl bur 2Bertes 1, 3.49 und 499 befchriebt

es Fig. 382 (a. n. 6 12 383 zeigen. Allerbings wendet man gegen biefe Scheibemanbe ein, bas wegen ber fehlenden Luftfühlung ftart angegriffen werben und baber leicht beund sind beshalb manche Fabriken von diesem sehr rationellen Systeme wieder abgegangen und zu einsachen Böben zurückgekehrt (vergl. jedoch unten die großen Borteile der Scheidewände). Die letzte Figur zeigt eine Anderung, wobei ein abnehmbarer, hydraulisch abgeschlossener Deckel vorhanden ist. Fig. 384 und 385 zeigen die außerst einsache Einmauerung dieser Pfannen, welche auf einem Gußeeisenringe aufruhen.

Fig. 386 und 387 zeigen eine längliche Blafe, wie fie neuerbings von manchen frangofischen Fabrifanten bevorzugt wird, ebenfalls mit Scheibewanden.

Fig. 386.

Big. 887.

Fig. 388 und 389 (a. S. 766) zeigen die Konstruktion von zwei Blasen, wie sie für die Darstellung von Benft konzenkrierter Saure bewährt sein soll.

Fig. 390 und 391 (a. S. 767) zeigen die Kombination von zwei länglichen Massen, wovon die eine, A, Scheibewände, wie in Fig. 886 und 387, aber in der Nitte eine Bertiefung hat, während B nur drei Onerscheidewände hat, welche ie Blase der Länge nach in drei Stücke teilen, durch welche die Säure allmählich urchsausen nuß. C ist der Platinalühler, dessen (in der Zeichnung nicht sichtwarer) Onerschnitt sternförmig ist.

Folgende, mir von Berrn Lemaire übermittelte Angaben ertlären bie mit

jeder einzelnen Form verbundenen Borteile. Fig. 381 zeigt die im Iatn 1890 gebaute Form von Blasen, aus einem einzigen Stude, für Werke mutiere Größe, welche Saure von $65^1/2^{\circ}$ B. (83° D.) darstellen. Sine solche Ele von 0,90 m im Durchmesser wiegt 22 kg, der Kühler 3 kg, und gibt 5 Istonzentrierte Säure in 24 Stunden. Die darauf solgenden Fig. 382 die 3° zeigen den besonderen Ipp des Pariser Hauses, nämlich die tonzentrier Scheidewände, welche man dort für das geeignetste System zur Darsteller großer Mengen Säure von 93 die 94 Proz. H2 SO4 hält. Sine solche Es

Fig. 889.

wiegt 40 bis 42 kg im ganzen, mit Einschluß des Rühlers, und liesen of 10 Tons konzentrierte Säure, mit einem Rohlenverbrauche von nicht 14 Proz. Früher zogen die meisten Räuser die Kreissorm vor; jest wermanche die längliche Form, als eine silr den Kohlenverbrauch gunstigere. Igemeinsam sind die Scheidewände, welche die Säure zwingen, in einem latzermen durch die Blase zu fließen, ohne daß die starte Säure mit der dürzisch mischen kann. Dieses Shstem ist seit 15 Jahren mit großem Ersolg: Anwendung. Wo zwei Blasen in Verdindung miteinander gehen sollen. Einan zwischen dem Falle unterscheiden, wo nur Säure von 65½, B., und die wo Säure von 97 bis 98 Proz. (= 1,84 spez. Gew.) verlangt wird.

ersten Falle fest man am besten beide Blasen auf ein Feuer; dabei liefern sie etwas weniger als bei getrennter Feuerung, aber bies wird aufgewogen burch Erfparnis an Brennftoff (etwa 20 Brog.), sowie an Arbeit und Reparaturen (etwa 25 Broz.). Zwar reichen bann bie Feuergase nicht aus, um bie Kammerjaure in ben bleiernen Borpfannen über 59½° B. hinaus zu verstärken, aber bies ist ein Borteil, ba die Saure dabet weniger Blei aufnimmt und immer unbedingt gleich ftart heraustommt. Es gibt weniger Deftillatfäure; bie zweite Blafe gibt ein Destillat von 20 bie 25° B., mahrend basjenige von ber erften

Blafe fast reines Waffer ift und fortgeworfen wirb. Diefe Kombination ist in Fig. 388 und 389 gezeigt; die beiben Blafen, mit einem Liebigichen Ruhler, wiegen 50 bis 51 kg und liefern 10 Tone in 24

Stunben.

Bur Ronzentration bis auf 97 bis 98 Brog. H. SO. muß man zwei Blafen mit einanber verbinden, welche jebe burch ein befonderes Feuer geheizt werben (Fig. 390 und 391). Gleichviel, ob die Blafen freisrund ober länglich find, fo hat die erste (vorbereitende) berfelben immer konzentrische Scheibemanbe, mahrend bie zweite (beenbigenbe) bie einfachen Querwände hat, welche nicht weiter als 1 cm vom Boben herabgehen unb ben letteren gang frei laffen. Dies geschieht, weil hierbei große Abjane von mafferfreiem FerriFig. 390.

Fig. 391.

julfat entfteben, welche man fortwährenb entfernen muß, ebe fie fich am Boben 218 Rruften absetzen. Bei tonzentrischen Scheibemanben läßt fich bies nicht ausführen; mohl aber find folde in ber erften Blafe, mo feine Abfage entflehen, mechaus am Plage. Beibe Blafen jufammen mit allem Bubehör, aber ohne Ruhler, wiegen 60 kg; ber als sternförmige Platinflasche geformte Rühler 4 bis 1,5 kg; das Ganze liefert und flihlt 10 Tone Saure von 97 Proz.

Die erfte Blafe in Fig. 390 zeigt bie "abgeftufte" Form (modèle à gradin). Die Bertiefung bes Mittelteiles um 2 cm erhöht ben Beigeffett und pirtt ale mefentliche Berfteifung bee Bobene.

Die großen Borteile, bie burch bie Scheibemanbe erzielt werben, welche

die Säure zu einem längeren Aufenthalte in der Blase zwingen werden, sind mit unwiderleglicher Deutlichkeit durch folgende von Scheurer-Restner (Bull Soc. ind. Mulhouse 1892, p. 321) mitgeteilte Ergebnisse eines Desmoutisapparates nachgewiesen, der zuerst ohne, dann mit Scheidewänden arbeitete, und bei dem infolge der Andringung von Scheidewänden die Säure eine längen Zeit (im Berhältnis von 48: 62) in der Blase zubringen mußte (siehe Tadele a. S. 769). Man erspart also eiwa 30 Proz. an Rohlen und erhöht de Fig. 898.

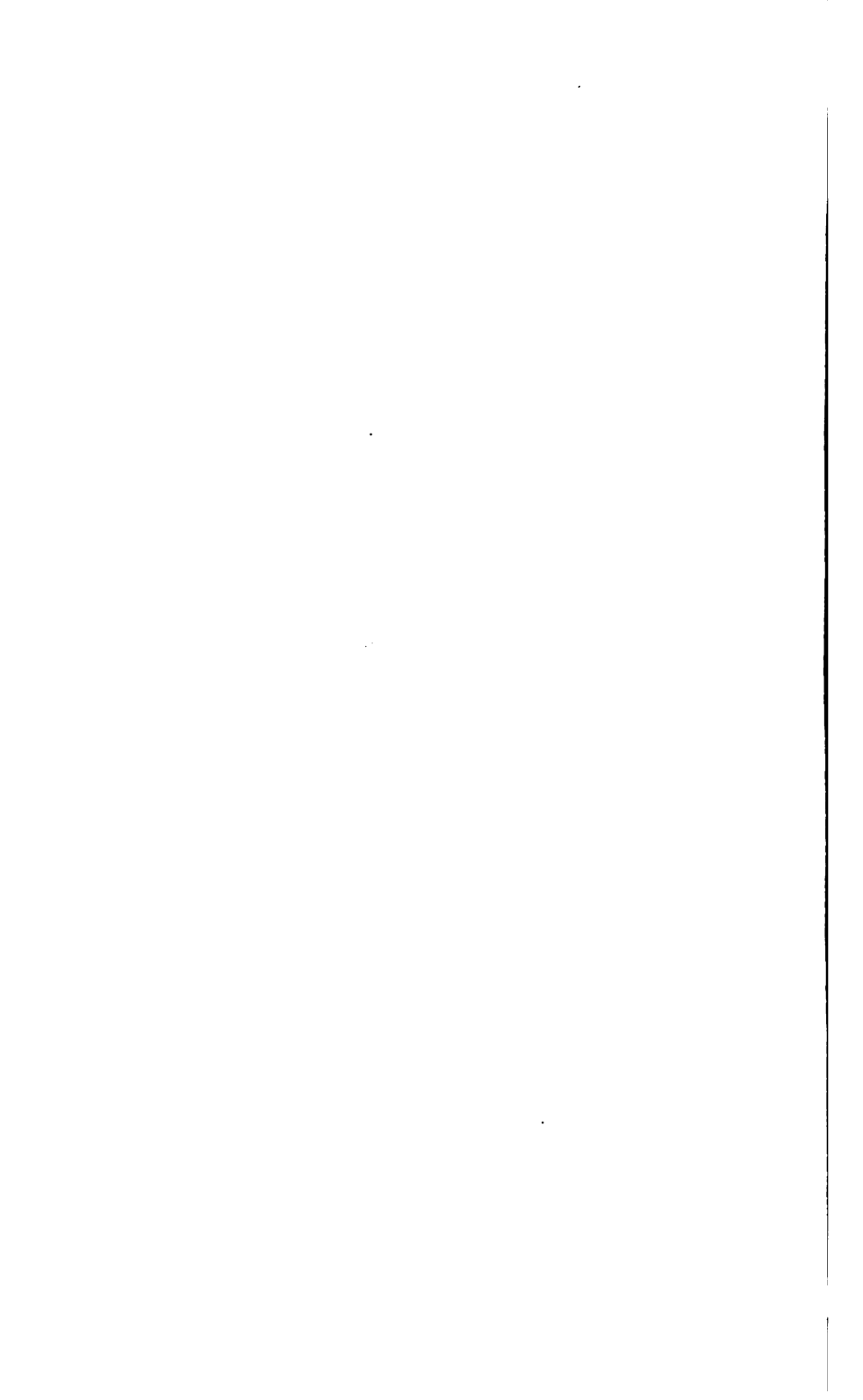
Probuttion an tonzentrierter Säure um 20 Proz., muß bies aber zum Teil der erhöhten Platingebrauch bezahlen, ba bas Platin im Berhältnis zu seiner Die fläche (und an den nicht von außen gefühlten Junenschewänden jedensell viel stärker, vergl. S. 764) angegriffen wird.

Die Feuerung seinrichtung für die Blatinblasen ift mit alle Sorgfalt zu tonstruieren, nicht nur insosern es sich um Ersparnis an Brew material handelt, sondern noch mehr in dem Falle, wo es sich um die Fabrikans einer Säure von ganz regelmäßiger und hoher Stärte handelt. Sewehnlich Rostfeuerungen genügen, wenn die Säure nicht über 95 Proz. H. SO4 zu tommen

. .

.

•



	Dhne Scheides wände	Mit Scheides wänden
Erzeugung in 24 Stunben	. 5136	6632 kg
Rongentration ber Saure	. 92,5	92,5 Proj.
Mittlere Grabigfeit bes Deftillats	. 36	11° 9.
Gewicht ber Deftillatfaure	2160	2160 kg
Gewicht bes entsprechenden Monohobrais	. 816	216
Prozent von Deftillatfaure	. 15,8	3,2 Proj.
Rohlenverbrauch		1100 kg
Berbrauch an Rohlen für tong, Caure		16,5 Proj.
Berdampftes Baffer		1944 kg

braucht, und man tann bann bie Abhite noch jur Konzentration ber Kammerfaure in Bleipfannen auf ben für bie Speifung ber Platinblafe nötigen Starte-Fig. 395.

grab benuten, mas man freilich auch fonft toftenlos burch bie Bite ber Röftgafe tun tann. Wo aber Ganre von 96 Brog. regelmäßig erforbert wirb, ift ce ichon weit beffer, eine Ginrichtung anzuwenben, welche volltommene Regulierung Lunge, Cobambuftrie. I. 3. Aufl.

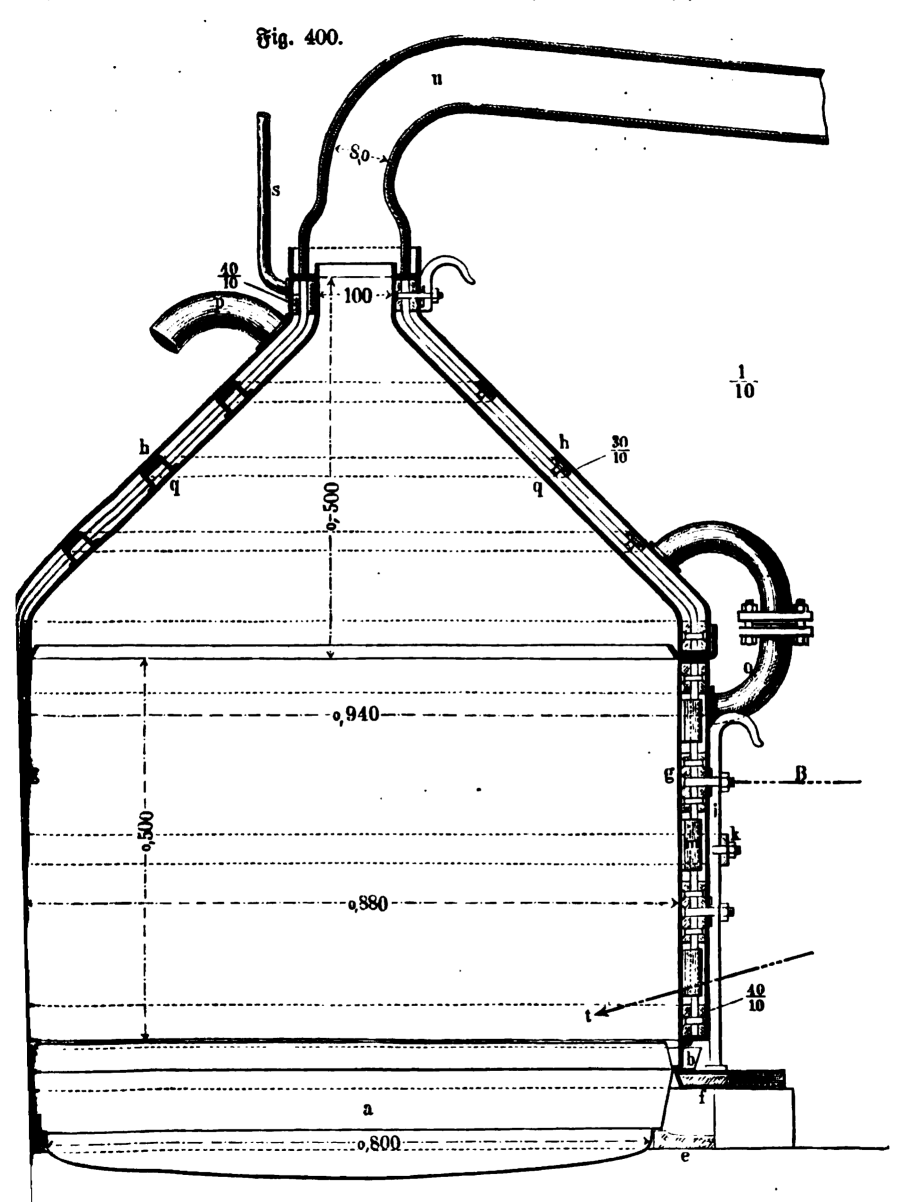
49

der hite ermöglicht; und dies ist ganz unvermeidlich, wenn man Same vor 97 bis 98 Proz. in regelmäßiger, sortbauernder Arbeit erhalten will. Dan kann den Grund hiervon leicht einsehen; bei der dünnen Sanreschicht, wie ür jest allgemein angewendet wird, muß jedes herabgehen der Feuerhite sosen die Konzentration beeinstussen. Unter der Annahme, daß die Speisungsfänzeimmer von gleichförmiger Stärke ist, was ja für kontinnierliche Arbeit ohnehin Bedingung ist, muß notwendigerweise die Stärke der absließenden Säure sich nach dem angewendeten hitegrade richten, und muß daher die hite so gleich

Fig. 396.

förmig wie möglich sein. Gewöhnliche Rostseuerungen exfüllen diese Bedingung nicht; dagegen könnte dies bei wirklich brauchbaren mechanischen Fenerungen der Fall sein. Ob solche wirklich für Platinblasen schon angewendet worder stud, weiß ich nicht. Ein anderes Mittel zur Erreichung desselben Zieles wird durch gute Gasgeneratoren gegeben. In der Tat sind in einer ganzen Reibe von Fabriken die Platinblasen mit den Generatoren von Direktor G. Liege in Stralsund versehen worden, welche sich sitt den vorliegenden Zwed vorzüglich zu eignen scheinen. Das Resultat vielzähriger Erfahrungen ist dies, das mas auf keinem anderen Wege mit solcher Sicherheit höchst konzentrierte Säure in

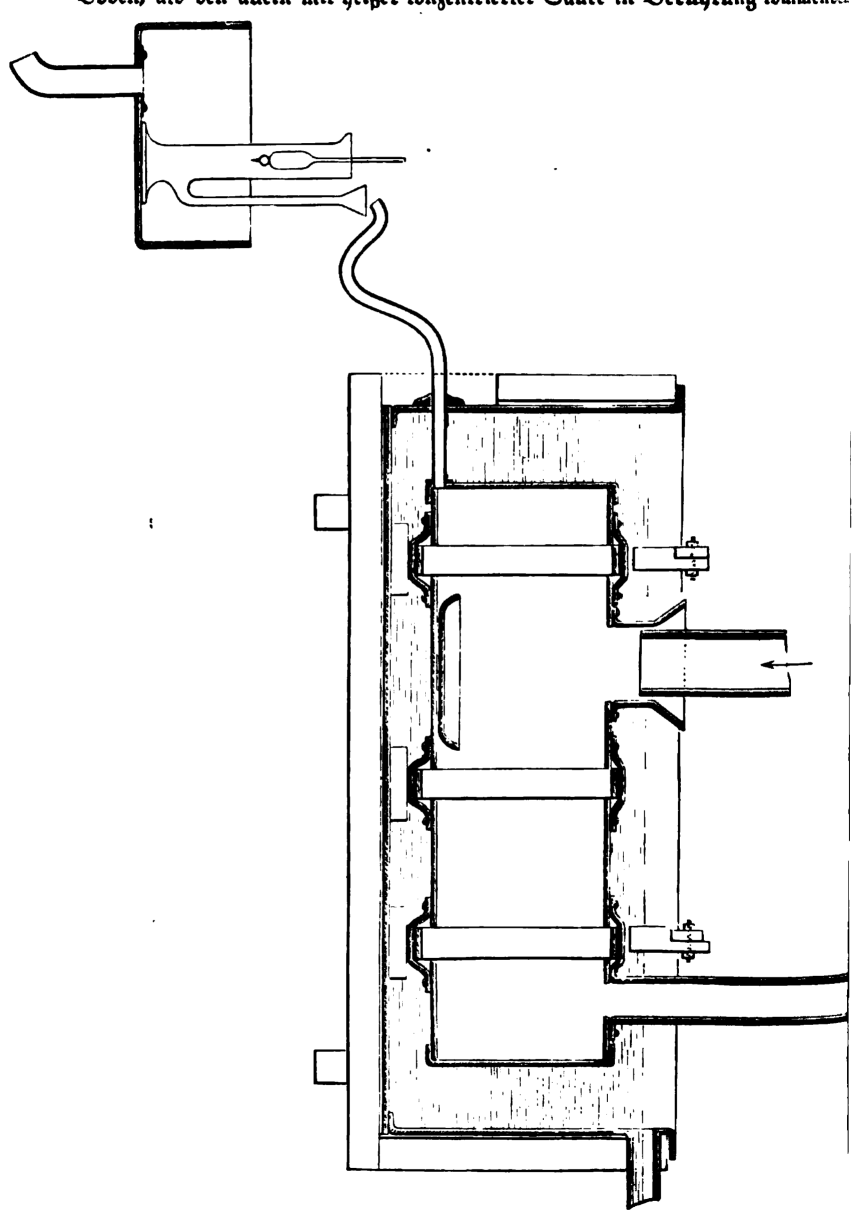
il, mit einem mit Wasser gekühlten Bleihute zu kombinieren, wurden von irrison Blair u. Co. in Bolton und A. Smith in Dublin schon vor



ngewendet, aber wieder aufgegeben. Im Jahre 1863 schlug Keßler it Blase vor, welche zu Griesheim aufgestellt wurde (Dingl. polyt.

Konzentration in Platinschalen mit Bleihut (Faure und Reglers System).

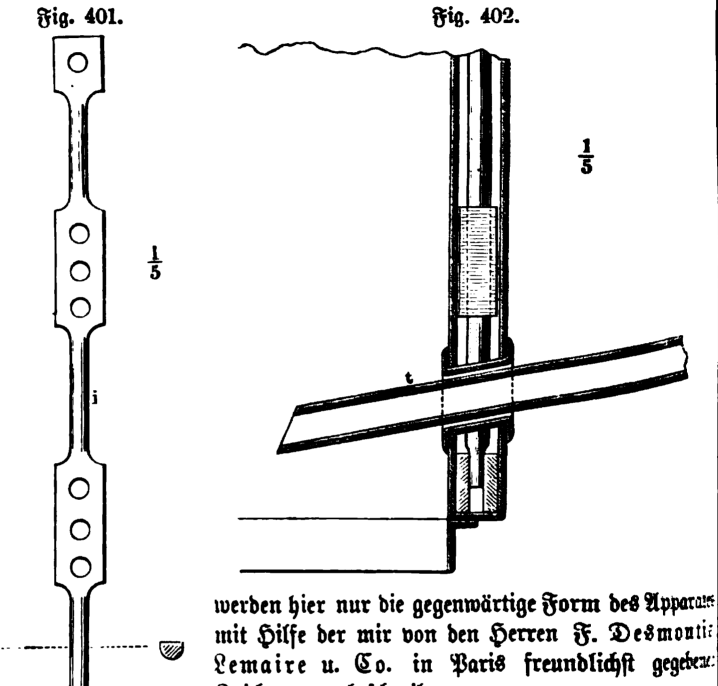
Die ersten nach dem Prinzipe gebauten Blasen, eine Platinschale für der Boben, als den allein mit heißer konzentrierter Säure in Berührung kommenden



398.

k

Journ. 176, 34 und 164; 221, 85). Auch diese Konstruktion hatte keinen Erfolg und wurde zehn Jahre später von der Firma Faure u. Keßler zu Clermont-Ferrand durch eine neue Konstruktion ersetzt, welche ebensalls noch Maßgabe weiterer Erfahrungen viele Beränderungen erlitten hat. Die früherer jetzt nicht mehr gebauten Formen des Apparates sind in der 1. Anst. dieses Werkes, S. 503 bis 513 mit vielen Abbildungen beschrieben worden. Wir



Lemaire u. Co. in Paris freundlichst gegeben: Zeichnungen beschreiben. Fig. 398 gibt eine allgemeine Stizze des Apprente im Mastrake von 1/ g. ist die Metinschie

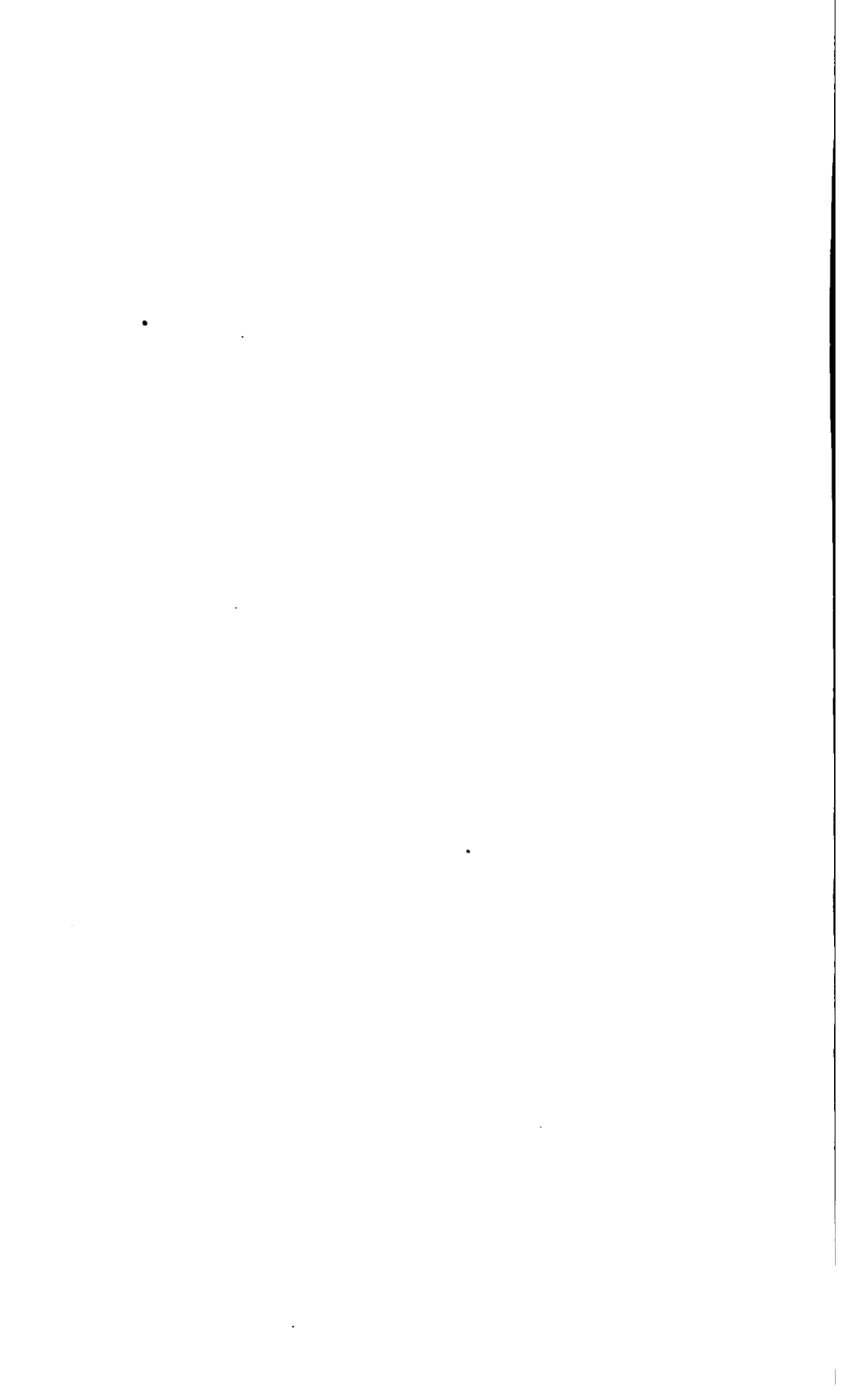
rates im Maßstabe von ½5. a ist die Platinschimit der später genau zu beschreibenden Bleiglode
Die sich an den Seitenwänden und der Decke der Glocke verdichtende schwaktende läuft durch das Rohr c ab. Die nicht verdichteten Dämpfe gehen durch

das Rohr d ab, welches sich herabbiegt und in den Kondensator e eintaut Die hier gebildete Säure passiert das Aräometer f und läuft durch g ab, zuglet mit der aus c kommenden. Das Kühlwasser sür die Glocke tritt bei her dassenige für den Deckel bei i. Die starke Säure läuft bei k in den Kühler welcher unten beschrieben werden wird, und von hier durch m in Transport

ballons u. s. w.

Die Flamme aus der Feuerung n streicht entweder unter eine zweite obselbst eine dritte Platinschale, die so viel höher als die dritte Schale gestellt state daß die Säure von einer in die andere laufen kann, oder aber sie geht dinkt unter eine Reihe von Bleipfannen, in denen Kammersäure von 50 auf

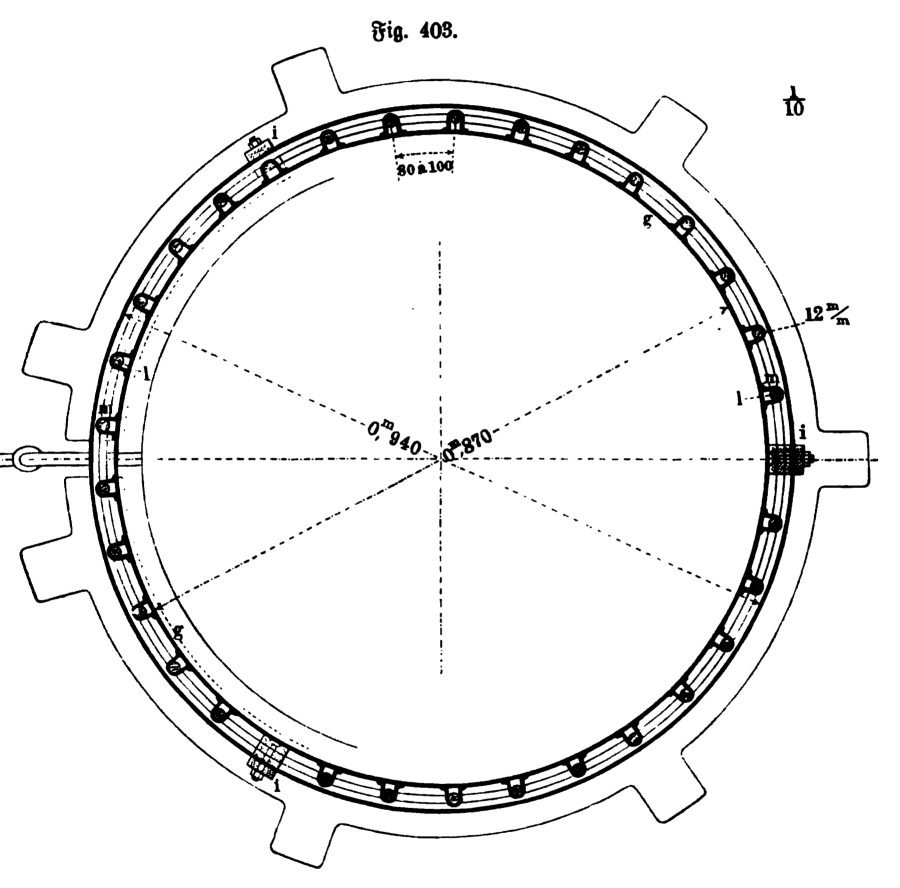
3. 398.



konzentriert wird, um mit dieser Stärke zur Speisung der Platinschalen verswendet zu werben.

Fig. 399 (a. S. 772) gibt Einzelheiten des Kondensationsapparates für die schwache Säure, welche auch ohne Erläuterung verständlich sind.

Fig 400 (a. S. 773) gibt eine Detailzeichnung der Schale und Glocke im Maßstabe von ¹/₁₀. a ist die Platinschale, deren Größe der beabsichtigten Leistung entsprechen muß. Um die Arbeit längere Zeit auszuhalten, darf sie



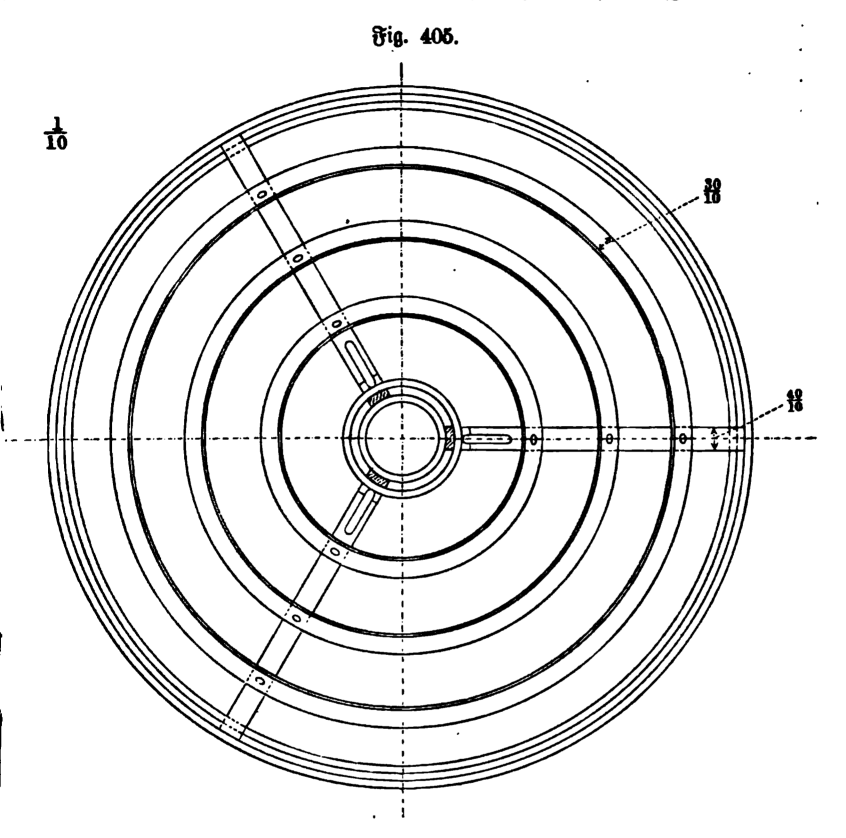
nicht zu dünn sein; man muß auf in je 24 Stunden zu produzierende 1000 kg 94 prozentige Säure 2,9 bis 3 kg Platin rechnen. So wiegt z. B. eine Schale, welche in 24 Stunden 5 Tons starke Säure zu liesern im stande ist, 14,5 bis 15 kg, und hat einen Durchmesser von 0,88 m; sür ein Ausbringen von 7 Tons Säure wiegt sie 20 bis 20,5 kg und ist 1,06 m im Durchmesser; sür 1500 kg Säure 6,5 kg Platingewicht und 0,60 m Durchmesser.

Wir bemerken, daß der Rand der Schale so geformt ist, daß er einen Wasserverschluß bb bildet, mit Auslagrohr c für die an den Wänden der

404) gestlitzt, beren Einzelheiten in Fig. 401 (a. S. 774) gegeben find, Dilfe bes eisernen Ringes kk (40 × 5 mm). Die Stüde is enben ober Hafen, um die Glode gg mittels einer Rette aushängen zu können.

Der Durchmesser des cylindrischen Teiles ist 0,870 m inwendig 3 0,940 m auswendig. Die innere Glode hat eine Bleistärke von 5 mm, 3 ängere 3 mm. Eisenstangen II von 12 mm Dide, gehalten durch Bänder st bilden ein Stelett zur Absteifung des inneren Cylinders; sie sind 75 bis 1000 voneinander entfernt. Das Rohr n dient zur Einführung von taltem Erim Boden des ringförmigen Zwischenraumes zwischen den beiden Bleichlinks

Rohr o für das schon etwas warme Wasser in den ringförmigen Raum des tegelförmigen Daches qq, und Rohr p ist der Auslaß für das heiße Wasser aus dem letzteren. Rohr r dient zum Entweichen der Luft aus dem Kühlwasser während seines Berweilens in gg, und Rohr s für denselben Zweck in dem



Dache qq. Der Pfeil t zeigt die Stelle, wo die 60 grädige Säure einläuft; Fig. 402 (a. S. 774) gibt das Detail davon.

Die nicht verdichteten Dänipfe werden durch das Rohr a weggenommen, welches an dem Dache mittels der Rinne v (Fig. 404) aufgehängt ist; es taucht in den Kühler w, wo sich die schwächste Säure kondensiert.

Fig. 403 (a. S. 775) gibt einen Horizontalschnitt nach der Linie AB in Fig. 400, Fig. 404 einen Aufriß, Fig. 405 zeigt das Eisengerlist des konischen Daches qq. Die Buchstaden haben alle dieselbe Bedeutung wie in Fig. 898. Endlich gibt Fig. 406 (a. S. 778) eine perspektivische Ansicht von zwei Faure und Reßlerschen Blasen eines allerdings älteren Modells, welche aber doch eine Idee von der allgemeinen Anordnung gibt.

Der von Faure u. Reßler angewandte Kühler besteht aus einem Bleisgefäße A, Fig. 407 (a. S. 779), welches unten auf einem ringförmigen Bleis

cylinder B steht, dessen Basis d etwas erweitert ist, so daß er beffer aufrnhen tann. Um die Mitte der Höhe ist ein Boden o eingelötet, welcher den oberen Cylinder A nach unten abschließt, während der Hohlraum von A doch immer noch mit dem ringförmigen Hohlraume von B in Kommunitation bleibt; der ganze Hohlraum von A und B ist mit Säure gesüllt. Auf dem Boden eruht die slache Bleischale D, und in deren Mitte steht eine Porzellanschale d, welche die saste sogleich in abgestühlte Säure ansläuft, und auch nicht an der heiße Säure sogleich in abgestühlte Säure ansläuft, und auch nicht an der

Fig. 406.

Berührungsstelle das Blei zerfressen kann. In dem Chlinder A befinden sie ferner fünf Schlangenrohre ss, welche untereinander verbunden sind und sont während von einem schnellen Strome talten Wassers durchstossen werden, welche an einer in der Figur nicht sichtbaren Stelle eintritt, während das heiße Wasse bei f austritt. Der ganze Rühler steht in einem cylindrischen Gefäße H, x das ebenfalls ein Strom talten Wassers sortwährend durch V eintritt; der Wasser erfüllt somit auch den unteren Raum und den Innenraum des Rieg gefäßes B; um darin besser zirkulieren zu können, sind die Össnungen xx z dem mit Säure gefüllten Ringmantel ausgespart. Da die durch die Röhr

eintretende Saure viel heißer als diejenige ift, in welche sie sich ergießt, so steigt sie nach oben, kommt in Berlihrung mit den Schlaugenröhren as und kühlt sich teilweise ab. Nach einiger Abkühlung fließt sie wieder an den Wänden herab, gelangt in den Ringmantel von B und wird daselbst, wo sie sich in sehr dünner Schicht besindet, von dem kalten Wasser noch mehr abgekühlt. Schließlich steigt sie wieder in dem Rohre g auf, um sich daselbst in die Ballons zu ergießen. Da der Durchmesser des Gesäßes ziemlich groß (1 m) ist, so geht der Säurestrom nur langsam vorwärts, so daß Zeit zur Abklühlung bleibt. Wit einem

Rühler von 1 m Durchmeffer und 1 m Sohe tann man bie Füllung von 100 Säureballons

täglich ablühlen.

Dieser Rühlapparat ist sehr finnreich, aber etwas kompliziert und nur von einem ausgezeichneten Bleilöter herzustellen. Wenn er nicht unausgesetzt mit kaltem Wasser versehen wird, unuß er balb zu Grunde gehen.

Das Hauptprinzip des Faure und Reflerschen Apparates ist folgendes. Die heiß aus den Bleipfannen kommende Säure wird kontinuierlich in die Platinschale, oder die erste Schale einer Batterie von zwei oder drei derselben einkausen gelassen. Sie besindet sich dort in sehr dinner Schicht, etwa 5 dis 7 cm. tief, und ist der direkten Birstung des den ganzen Boden der Schale bestreichenden Feuers ausgesett. Dies bewirkt eine so

Ē

Fig. 407.

rasche Verdampfung, daß die Säure, welche auf der einen Seite einstießt, auf der entgegengesetzten Seite in hinreichend konzentrierter Form ausstießt. Die Arbeitsleistung steht im Verhältnis zu der Zahl und Größe der Platinschalen. Das darin gebildete Gemisch von Säure- und Wasserdampf stößt beim Aufsteigen auf die gesühlten Wände der Bleiglode und deren Dach, verdichtet sich dort zu verdünnter Säure, läuft an den Seiten herab und bildet unten einen hydraulischen Verschluß zwischen der Schale und der Bleiglode; ein Überlauf (c) sührt sie nach außen und verhindert, daß sie wieder in die Platinschale zurücksießt. So bewirkt die Wasserklihlung zu gleicher Zeit einen Schuß der Bleiglode gegen die Wirfung der heißen Sauredämpfe und eine Verdichtung der letzteren zu slüssiger (dunner) Säure.

Der Aufwand an Brennmaterial bei ben Faure und Regler-Apparaten

ist nicht erheblich verschieden von dem der gewöhnlichen Platinblasen; bei ersteren kommt die große Menge von Kühlwasser hinzu, welche man gegenüber der Ersparnis an Zinsen, die aus den geringen Anlagekosten folgt, in Anschlag bringen muß. Nach mir von Herren Desmoutis, Lemaire u. Co. gegebener Austunft dauert die Bleiglocke etwa zwei Jahre und muß nach Verlauf dieser Zeit erneuert werden.

Derselben Firma verdanke ich folgende Angaben. Die Bleilöterarbeit sur einen zur Erzeugung von 5000 kg starker Säure in 24 Stunden bestimmten Faure- und Kesler-Apparat beläuft sich auf folgende Beträge:

Für die Glode selbst	•	•	•	•	•	450 Frcs.	,
Für den Säurekühler	•	•	•	•	•	350 "	
Für den Dampftühler	•	•	•		•	250 "	
Für Verschiebenes .	•	•	•	•	•	150 "	
		$\overline{}$	_				_

Zusammen: 1200 Frcs.

ober etwa 1 Frc. für jedes angewendete Rilogramm Blei.

Der Verbrauch an Kühlwasser ist etwa 3 obm die Stunde oder 75 obm in 24 Stunden. Der Verbrauch an Brennmaterial beläuft sich auf 18 bis 20 Proz. von der fabrizierten Säure.

Nach Hasenclever (Chem. Ind. 1892, S. 70) hat sich folgende Konstruktion der Bleihelme bewährt (D. R.-P. der Chemischen Fabrik Rhenania Nr. 64572). Spiralförmig gewundene Röhren werden zu einem Cylinder zu sammengelötet, dessen unterer Rand in den Wasserverschluß einer Platinschlich hineinpaßt. Dies bewirkt einerseits eine sehr gute Kühlung und gibt anderer seits guten Widerstand bei der Befestigung der Bleiteile auf dem eisernen Gestell.

Die bebeutende Ersparnis in den Anschaffungstoften verursachten ein schnelle Ausbreitung bes Systems von Faure und Regler, besonders ir Deutschland, Ofterreich und Amerika, während man sich in Frankreich und England mehr zuruchielt. Seitdem die gewöhnlichen Platinblasen, sicherlich allerbings infolge ber von bem neuen Systeme ausgehenden Ronturren. bedeutend verbessert und viel leichter und billiger konstruiert worden sind, und seitbem die Nachteile der häufigen Reparaturen, des großen Kühlwasserverbrauche und ber häufig ungenügenden Stärke bei bem Faure und Reglerichen Syfteme mehr hervorgetreten sind, ift letteres wieber mehr in ben Hintergrund getreten Natürlich stehen die einmal errichteten Apparate noch in Arbeit; aber vermutlid werben jest nur noch wenig neue Apparate nach biesem Systeme errichtet, und verschiedene Fabriken haben dasselbe wieder mit gewöhnlichen Platinkesseln ver Die in den Jahren 1890 bis 1891 eingetretene, aber damals nicht an haltende, enorme Steigerung des Platinpreises hatte jedenfalls die Ausbreitung des Faure und Reglerschen Systems wieder begunftigt, wenn nicht die wi 2. Regler selbst erfundene Beigluftkonzentration seinem alteren Berfahren u viel Konkurrenz gemacht hatte. Übrigens kommt man babei selten auf Gam: von mehr als 93 Proz. In Stolberg geht man höchstens auf 96 Proz., wei sonst der Angriff auf die Bleihaube zu stark wird; für 97 Proz. muß ma einen Delplace=Reffel hinzufügen.

Andere Formen von Platinapparaten.

Ich zähle hier eine Anzahl von patentierten Konstruktionen auf, von denen keine, wenn liberhaupt, eine andere Anwendung als in sehr beschränkten Kreisen gefunden hat.

In der 2. Aufl. d. W. 1, 657 ff. ist ein von F. W. Kalbfleisch patenstierter Apparat beschrieben (D. R. P. Nr. 1005; verbessert in U. S. P. No. 267221, Journ. Soc. Chem. Ind. 1883, p. 42). Andere amerikanische Konstruktionen rühren her von M. Willet (Engl. Pat. Nr. 9362, 1884); Bartsch (Engl. Pat. Nr. 6127, 1885); Herreshoff, H. Nichols und G. Nichols (Engl. Pat. Nr. 1998, 1884). Auch H. Glovers durch die Gase von Schweselösen erhitzte Platinschale (S. 242) mag hier erwähnt werden.

In dem Rapport du Jury International (Paris 1891, p. 62) sind folgende spezielle Platintesselsonstruktionen erwähnt: 1. Der Apparat von Lasne ist ein länglicher, slacher, 2 m langer Kessel, in dem die Säure in einer Schicht von nur 6 oder 7 cm von einem Ende zum anderen sließt und dort konzentriert herauskommt. Der Helm reicht über die ganze Länge des Kessels, nimmt aber an Durchmesser nach einem Ende zu. Man sollte darin täglich 10 Tons Säure konzentrieren. 2. Ein amerikanischer, vom Hause Chapuis konstruierter Kessel, bestehend aus einem in vier parallele Arme gewundenen Cylinder, durch eine Scheidewand im Inneren in zwei Abteilungen geteilt, von unten geheizt, oben mit Sand bedeckt. Die Säure sließt ebenfalls sortwährend an einem Ende ein, am anderen aus. Die Cylindersorm sollte die Anwendung sehr geringer Wetalldicken gestatten.

Beide Apparate sind in der (inzwischen eingegangenen) Fabrik in Javel mit keineswegs günstigem Resultate probiert worden.

Siebert (Deutsch. Pat. Nr. 67863 und 71586; vergl. auch Zeitschr. f. angew. Chem. 1893, S. 346) baute schief liegende Platinkessel mit stufenstörmigem Boben, auf dem Säure kaskadenähnlich herablief. [Der Kohlensverbrauch und die Konzentration würden hierbei sehr günstig verlaufen, aber die Abnutzung ist zu start, da bei dieser Form ein Trockenwerden einzelner Stellen des Bodens unvermeidlich ist; sie ist daher wieder aufgegeben worden.]

Hannetelle (Engl. Pat. Nr. 22704, 1891) beschreibt vier stufenförmig übereinander aufgestellte Cylinder, nachwechselnd nach verschiedenen Seiten geneigt, welche die Säure von oben nach unten zu durchströmen hat.

Regulator für Säurespeisung. Howard in Boston hat einen automatischen Regulator konstruiert, der vermittelst eines Schwimmers das spezisische Gewicht der Säure im Platinkessel dazu benutzt, um den Zusluß von frischer Säure zu regulieren und dadurch konzentriertere Säure von immer gleichbleibender Stärke zu erzielen. Der Apparat ist im November 1893 in Amerika patentiert worden, auch Engl. Pat. Nr. 1762 von 1897.

England (Engl. Pat. Nr. 22715, 1895) verwendet die Hitze der ausfließenden Säure zur Vorwärmung der zu konzentrierenden frischen Säure, wodurch natürlich die erstere gekühlt wird. Berluft an Platin bei ber Ronzentration ber Schwefelfaure.

Die ersten genauen Beobachtungen hierüber sind von Scheurer-Refine: gemacht worden. Er fand (Hofmann, Report of the Juries 1862, p. 61 daß selbst bei ganz reiner Schwefelsäure der Berlust an Platin 2g für ich 1000 kg konzentrierte Saure betrug, und bei Anwesenheit von Sticker verbindungen in der Saure sich sogar auf 4 bis 5 g Platin erheben kann, wit man freilich durch die oben (S. 705) beschriebene Reinigungsmethode m Ammoniumsulfat vermeiden fann. Neue Blasen verlieren weniger als al: (etwa 1 g), weil frisch gehämmertes Platin kompakter ist und der Saure bessers Wiberstand leistet. Das iribiumhaltige Platin von Desmoutis und Oner nessen (25 bis 30 Proz. Iribium) leidet weniger; bei einem Bersuche veil: eine Schale von reinem Platin in zwei Monaten 19,66 Proz., eine folde w: iribiumhaltigem unter ganz gleichen Umständen nur 8,88 Proz. ihres Er Nach Kerl-Stohmanns Chemie, 3. Aufl., 4, 327 bewährte fich : tleiner Reffel von Iridium-Platin in einer Fabrit zu Halle (65 Liter Inbal 600 kg tägliche Leistung an 66 gräbiger Säure) sehr gut. Auch Heraeus Hanau hat gefunden, daß mit 5 Proz. Iridium legiertes Platin nur 73 Pra ein mit 10 Proz. Iribium legiertes Platin nur 58 Proz. des Gewicks Tropbem hat man die Legierung E verluftes von reinem Platin erlitt. Bridium (und Rhodium) aufgeben muffen, weil sie zu sprobe ift; bas nie Platin ift bei seiner Geschmeibigkeit, leichten Hämmerbarkeit und Schmei barkeit doch auf die Länge bauerhafter.

Nach späteren Angaben von Scheurer-Restner (Compt. rezi. Nov. 1875, Dingl. polyt. Journ. 221, 82) waren die Berluste des Platztessels selbst zu Thann solgende: Zwei Jahre lang, dei Borhandensein rzetwas Stickstofsssure, 2,859 g pro 1000 kg 66 grädiger Säure von 93 bespätenden Sahre, nach Beseitigung der Sticksofssäure durch Ammoniumsulsat 1,220 g Platin pro 1000 kg. In den folgenden Jahren, wo die Schwefelsäure etwas schwessige Säure enthielt, siel der Berlauf 0,925 g. Geringe Mengen von Salzsäure in der Kammersäure machteinen Unterschied in der Ausschlichung des Platins. Dagegen tut dies in schohem Grade die Überschreitung des 66 sten Handelsgrades (mit höchster 94 Proz. SO4 II2). Es war der Berlust dei Erzeugung von 180 000 kg extonzentrierter Säure mit 97 dis 98 Proz. SO4 II2 6,07 dis 6,65 g Platpro 1000 kg; dei 102 000 kg Säure von 99½ dis 99¾ Proz. 1) SO4 fogar 8 dis 9 g pro 1000 kg, und es wurden in der Tat durch quantitationalyse 8,38 g Platin pro 1000 kg Säure darin direkt nachgewiesen.

Vorstehende Versuche beziehen sich nur auf den Kessel seicht; aber seide Nebenbestandteile erleiden eine Abnutzung, wie folgende Tabelle zeigt:

¹⁾ Letzteres muß auf einem Irrtume beruhen; Saure von dieser Starke durch Ronzentration in der Hige überhaupt gar nicht darzustellen.

						Ursprünglices Gewicht	Gewicht nach fünfjährigem Gebrauche
Ressel	•	•	•	•	•	30,346 kg	$26,450\mathrm{kg}$
Helm	•	•	•	•	•	7,255 "	7,000 "
Heber	•	•	•	•	•	5,689 "	5,520 "
Diverse	T	eile	•	•	•	1,075 "	1,000 "
			•			44,365 kg	39,970 kg
						39,970 "	, •
Berlust	•	•	•	•		4,395 kg	

Es müssen also, da der Ressel allein nur 3,896 kg Metall eingebüßt atte, für den Berlust der übrigen Teile noch 12,8 Proz. hinzugesetzt werden. dies stimmt dann ungefähr mit den von Hasenclever (in Hosmanns dericht von 1875, 1, 188) erwähnten, gleichfalls von Scheurer-Restner rrührenden Angaben (Verlust bei gewöhnlicher Säure 1,92 g, bei schwefligsurehaltiger 1,05 g pro 1000 kg).

Nach Hafenclevers eigenen Bersuchen (a. a. D.) betrug ber Platinrlust in der Fabrik in Hautmont nur 0,252 g pro 1000 kg Saure von 8 spez. Gew. (also nicht ganz 66° Baumé); wenn aber die Reparaturen ib der Berluft bei Erneuerung des Apparates in Anschlag gebracht werden, stellt sich die Ausgabe auf 1,616 Fres. ober 1,29 Mt. pro 1000 kg chwefelsäure von 1,8. In der Fabrit Rhenania kommt die Abnutung auf 972 g Platin und die Gesamtausgabe für Platinverschleiß auf 196 Mt. ie Säure war in beiben Fällen frei von Stickftoffverbindungen. ompt. rend., 29. April 1878) hat Scheurer-Restner Bersuche über Abnutzung des Platins bei der Darstellung von rauchendem Vitriolöl bliziert. Das lettere wurde durch Erhitzen von Natriumpyrosulfat in einer enen Retorte dargestellt, welche inwendig mit einem mit sich selbst verlöteten ttinfutter versehen war. Dieses wog 5 kg und hatte nach Darstellung von Ikg rauchendem Bitriolöl 100 g, also 1 kg pro Tonne Bitriolöl verloren. 8 Platin konnte in dem ruckständigen Natriumsulfat in wasserlöslicher Form gewiesen werben. Scheurer-Restner konstatiert ferner, daß man in neueren Platinapparaten für Darstellung gewöhnlichen Bitriolöles, sowohl benen von Faure und Regler, als benen von Desmoutis u. Co., ein Biertel von der Menge Platin verliere, wie bei den früheren Appan, nämlich nur 0,10 bis 0,15 g pro Tonne für gewöhnliche 66 grädige tre und 1 g bis 1,5 g für extra konzentrierte Säure von 98 bis 99 Proz. ichreibt dies erstens dem bedeutend erniedrigten Siedepunkte, infolge der rigen Säureschicht, und zweitens bem bedeutend verringerten Platingewichte namentlich bei den Faure-Reglerschen Apparaten ist eine viel geringere inoberfläche in Berührung mit ber Säure als früher (?).

In einer späteren Mitteilung (Compt. rend. 90, 59) zeigt Scheurerner, in Berichtigung seiner früheren Angaben, daß Platin nur dann in
icher Weise von Schwefelsäure angegriffen wird, wenn diese salpetrige
erthält. Doch genügen schon außerordentlich geringe Mengen der

letteren (0,01 Brog.), um die Wirlung einzuleiten, wobei sie als Sauerstoff: liberträger von der Schwefelfäure auf das Platin wirkt. Daher kann selbst Rammersäure schon auf Platin wirken, wenn sie salpetrige Säure enthält, und dies kann selbst in Gegenwart von freier schwefliger Säure noch der Fall jenz

Fig. 400

Der Geruch nach schwesliger Säure ober die durch Anwesenheit von Erverursachte rote Farbe geben keine Bürgschaft für die gänzliche Abweser von salpetriger Säure, die man in sehr kleinen Mengen nicht durch Ervitriol, sondern nur durch Diphenplamin nachweisen kann. Wenn die Schwessäure durch Kochen mit Ammoniumsulfat von Salpetrigsäure gereinigt wer

ist, so hat sie keine Wirkung mehr auf Platin, selbst im Falle von rauchender Schwefelsäure von 20 Proz. SO₈.

Bei Gebrüder Schnorf in Ütikon ist der Platinverlust im Faure und Keßler-Apparat 0,75 g pro 1000 kg 66 grädige Säure, aber bis 10 g bei der stärksten (98 proz.) Säure.

Davis (Journ. Soc. Chem. Ind. 1894, p. 210) rechnet den Platinverlust im Durchschnitt des Jahres auf 3 Mt. pro Tonne fertiger Säure.
Zuweilen geht er auf nur 0,34 g pro Tonne herunter, und soll in früheren
Jahren überhaupt geringer als jetzt gewesen sein [?]. Bei Darstellung von
97 proz. Säure sei er auf 20 g Platin pro Tonne gekommen. [So starke
Säure sollte man nur in Glas, Eisen oder Retorten aus der Heraeusschen
Platin-Gold-Komposition machen.]

Nach einer von W. C. Heraeus angestellten und mir freundlichst mitgeteilten Ermittelung haben sich bei verschiedenen Firmen folgende Platinverluste herausgestellt, bezogen auf je 1000 kg konzentrierte Säure:

- 1. Ronzentration auf 92 Proz. H2 SO4: 0,18 bis 0,78 g
- 2. " 93 bis 96 Proz. H₂ SO₄: 0,30 bis 1,3 g
- 3. " " 97 " 98 " " 1,9 " 3 "

Unzweifelhaft hängt die Dauerhaftigkeit der Platinapparate sehr von der Art ihrer Einmauerung ab. Wenn man den Rost zu nahe an den Pfannens boden bringt, oder wenn die Flamme rußt, so entstehen Verbindungen von Platin mit Silicium, Kohlenstoff und Wasserstoff, die es kristallinisch und spröde machen, und ihm eine ranhe Obersläche geben. In dieser Beziehung ist Gassenerung (S. 770) jeder anderen Feuerungsart überlegen.

In Knockes Beschreibung der Fabriken in Oker (Dingl. polyt. Journ. 154, 181; Wagners Jahresber. f. 1859, S. 147) wird angeführt, daß man daselbst früher die Platinblasen mit Steinkohlen geseuert habe, aber dafür Holz eingeführt habe, weil sich der Kessel durch den Schweselgehalt der Kohlen beschädigt zeigte. Sogar durch Bildung von Kohlenstoffplatin kann das Platin brüchig werden, und man darf jedenfalls das Brennmaterial nie in unmittelbare Berührung mit dem Kessel kommen lassen.

Fig. 408 zeigt, wie man Platinkessel so einmauern kann, daß jede Gefahr einer Schädigung durch Bespritzung des Bodens mit Silikaten aus der Kohlensasche oder anderer Nachteile durch die Feuerung vermieden werden (gefällige Mitteilung von W. C. Heraeus, Hanau).

Wenn Duecksilber (bas zuweilen in Blende vorkommt) in die Säure gerät, so kann es in der Platinblase Schaden anrichten.

Der Preis des Platins, als Kessel geformt, betrug nach Hasensclever (Chem. Ind. 1892, S. 70) pro Kilogramm:

<u>-</u>			_		
Im Jahre	Mt.	Im Jahre	Mt.	Im Jahre	Mt.
1869:	6 00	1873:	837	1877 :	7 98
1870:	600	1874:	837	1878:	825
1871:	600	1875:	800	1879:	900
1872:	60 0	1876:	800	1880:	880

Im Jahre	Mt.	Im Jahre	Mt.	Im Jahre	W t.
1881:	880	1885:	1040	1889:	1107
1882:	890	1886:	1040	1890:	1970
188 3 :	947	1887:	1040	1891 :	1650
1884:	1013	1888:	1080	1892 -	1950

Nach gefälliger Mitteilung von W. C. Heraens ist die Preisbewegun: in den darauf folgenden Jahren wie folgt gewesen (für jedes Kilogramm übei Platinkesseln noch 50 Mk. für die Berarbeitung hinzuzusetzen):

Im Jahre	Mt.	3m Jahre	Mt.	Im Jahre	Mi.
1893:	1300	1896:		1899 :	
1894:	1300	1897:	1650	1900 :	2450
1895:	1500	1898:	1800	1901 :	2600

1902 war der Preis dis zum März 2650 Mt., von da dis Dezembe 2600 Mt.; Gold immer == 3000 Mt.

Platingold-Apparate.

W. C. Heraens in Hanau hat gefunden, daß Gold der sieden! Schwefelsäure viel besser als Platin widersteht. Nach ihm sind die Berkeit wenn man als Einheit für chemisch reines Platin die Zahl 100 setzt:

für	technisch 1	ceines	3 PI	atin .	•	•	•	•	•	•	•	•	90
"	Legierung	nod	90	Platin	+	10	3	rid	ium		•	•	58
,,	Feingold		•		•	•	•	•	•	•	•	•	13

Das heißt: Feingold erleidet nur ein Siebentel des Gewichtsverlustet technisch reinem Platin. Unter denselben Umständen, wo 1 kg Platin, = damaligen Tageswerte von 1800 Mt., aufgelöst wird, verschwinden 1445 Gold, im Werte von nur 400 Mt. Da reines Gold doch zu teuer sin fertigung von ganzen Blasen ist, so stellt Heraeus in seiner Fabris ein = einer fest anhastenden Goldschicht bedecktes Platinblech in solgender Weise : Ein Barren Platin wird zur Weißglut, über den Schmelzpunkt des Gererhitzt. Dann wird eine gewisse Menge geschmolzenes Gold, entsprechent : zu erzielenden Dicke der Schicht, darauf gegossen und der entstandene Dicken zu gestellt:

0,4	mm	Platin	0,05	0.05 mm					
0,4	"	"	0,1	"	"				
0,3	"	"	0,2	"	"				

Sowohl unter dem Hammer wie auch im Feuer verhalten sich diese Dostibleche, als wenn sie aus einem einzigen Metall beständen; sie lassen sich kamittels Gold mit Platinblech zusammenlöten, wobei man Sorge trägt, destischlicht nur an der Lötstelle schmilzt. Der naheliegende Gedanke, state Platins ein billigeres Metall mit einer Goldschicht zu überziehen (wie es zu Neuerburg, Deutsch. Pat. 58511, vorschlägt), ist nicht ausstührbar, weit

biesem Falle die geringste Verletung der Goldschicht den Apparat nutslos machen würde, da Reparaturen hier nicht möglich sind. Solche Böben aus mit Gold bedecktem Platin sind vor allem wichtig für die Konzentration der Schwefelsäure auf 97 bis 98 Proz., wobei ja das Platin unverhältnismäßig start leidet. Nach längeren Erfahrungen mit der Heraeuskomposition hat sich gezeigt, daß das Goldsutter etwa ½, bis ½,10 der Abnutzung des Platins rfährt. Da, wo nur der Boden oder dieser und ein Teil der Seitenwände nit dem Goldüberzuge versehen sind, zeigt sich, daß die Decke von Platin mmer noch merklich angegriffen wird; am stärksten ist, wegen galvanischer Birkung, der Angriff da, wo das Goldsutter aushört. Wan ist deshald dazu bergegangen, das ganze Innere des Kessels mit Goldsutter zu versehen, elches ja sür die nicht mit konzentrierter Säure in Berührung stehenden Teile ur sehr dinn (etwa 0,025 mm) zu sein brancht. Wan hat bemerkt, daß die eringe, von der Säure ausgelöste Menge Gold in dem Platinheber zur Abeiedung kommt.

Bei Beurteilung des Vorteiles der Goldfütterung ist nicht zu übershen, daß dieser nicht nur in dem viel geringeren Metallverluste, sondern ich weit mehr darin besteht, daß eine Erueuerung des Kessels, bei der doch n großer Teil des Ankausspreises verloren geht, viel seltener nötig werden ird.

Nach neueren von Heraeus gesammelten Daten über den Gewichtsrlust bei der Konzentration von Säure in seinen Platingold-Apparaten (vergl.
nliche Daten für gewöhnliche Platinapparate S. 785) betrug dieser Verlust
der Darstellung von 92 proz. Säure pro Ton der Säure 0,011 bis 0,072 g,
93= bis 96 proz. Säure 0,03 bis 0,138 g, bei 96= bis 97 proz. Säure
17 bis 0,205 g, bei 97= bis 98 proz. Säure 0,048 bis 0,26 g.

Seit 1891, wo diese Apparate zuerst aufkamen (Deutsch. Pat. Nr. 63591), Anfang 1902 sind 73 Platingold-Apparate für 16 deutsche Werke, 18 dersen für 7 österreichische, 21 für 8 amerikanische, 7 für russische, 3 für veizerische, 2 für belgische, 2 für schwedische Werke, 1 für Italien, 9 für dafrika geliefert worden. Die deutsche Fabrik, welche den ersten Apparat Art im Januar 1891 erhielt, hat ihn noch im Betrieb und hat seitdem eine Zuzahl weiterer Apparate bestellt.

Bur Zeit ist der Preis des Platins nicht viel niedriger als der des Goldes 40 Mt. gegen 3000 Mt.). Daher wird ein großer Delplace-Apparat 760) sür Herstellung von 10 bis 12 Tons Säure in 24 Stunden, im vicht von 52 kg Platin + 4 kg Gold, nur etwa 1600 Mt. mehr als reinem Platin kosten, während die jährliche Ersparnis an Abnutzung g statt 1 g pro Ton Säure) sich auf 4200 Mt. beläuft. Prentice-arate (S. 757) kann man etwas leichter bauen, aber hier macht man den in lieber aus 0,2 mm Platin + 0,2 mm Gold, die Decke aus 0,25 mm in + 0,05 mm Gold, wenn man Säure von 97 bis 98 Proz. machen woster dieses System sich besonders gut eignet.

Fitr Konzentration von genügend reiner Säure gehören die Heraeus. zate zu den besten aller existierenden Systeme. Bei unreiner Säure (aus dem Gloverturm), welche Absätze von Krusten bildet, kann jedoch durch lokale Überhitzung ein Schmelzen des Goldes eintreten.

Es ist kaum nötig zu sagen, daß (wie auch die Erfahrung gezeigt hat die Heraeus-Komposition durchaus nicht durch gewöhnliche galvanische oder Feuervergoldung des Platins ersetzt werden kann, da diese stets porös bleitz und dadurch galvanische Ströme entstehen (S. 787).

Abfäte in ben Platinteffeln.

Die in der Rammersaure vorhandenen Gifenfalze scheiben sich bei be: Konzentration mit 66°B. als Ferrisulfat aus, welches, ba es in der im zentrierten Säure unlöslich ist, sich als weißer Niederschlag teils in Krusten = bie Gefäße ansetz, teils in feinen, glanzenben Floden in ber konzentrica Säure suspendiert bleibt; ber Niederschlag enthält außerdem nur noch ex. geringe Menge Blei. Wenn er in auffallender Weise auftritt, so kann n zu Stillständen im Betriebe Beranlaffung geben, sowie auch der Berkauftit feit schaben. Namentlich bann tritt dies ein, wenn man Saure aus be-Gloverturme zur Konzentration anwendet. Um dem abzuhelfen, hat Gerfter höfer eine große Porzellanschale an Platindrähten in den Ressel gehärz welche vollständig in die Säure eintaucht, und in der sich infolge der tochente Bewegung alle Krusten u. s. w. ansammeln. Man braucht also nur von 300 zu Zeit die Schale herauszunehmen und auszuleeren, was in fehr kurzer 3= geschehen kann (Bobe, Beiträge zur Theorie und Praxis u. f. w. [187-S. 50, 51). Diese Einrichtung scheint doch ben Erwartungen nicht entsproch zu haben. Jebenfalls wird wohl nur unter ganz besonderen Umständen Gienturmsäure zur Fabrikation von "englischer Schwefelsäure" angewendet; == mehr konzentriert man die Speisungssäure für die Platinblasen aus Ramme fäure, welche nicht durch den Turm gegangen ift, mittels Bleipfannen, welt durch besondere Feuerungen oder Dampfschlangen, oder am besten durch : verlorene Wärme der Röftgase oder der Platinkesselseuerungen selbst geb: werben, wie dies schon öfters angeführt worden ift. Auf irgend einem be-Wege wird die Saure auf 600 B. gebracht, ohne in Beruhrung mit dem Elr staube von den Riesbrennern zu tommen, durch welche verhältnismäßig t Eisen hineinkommen wurde.

Selbst in den mit Rohschwefel betriebenen Werken hat man die Glenturmfäure für die Platinblase nicht brauchbar gefunden, weil sie augenscheit aus dem Füllungsmateriale der Türme zu viel Eisen (und Tonerde) aufnims

Aber selbst wie es jest steht, also bei Anwendung von Säure, welche zurch Unterseuerung konzentriert ist, kann die Ausscheidung von Salzen in de Platinblasen nur sehr selten vermieden werden, wenn die Konzentration wie Proz. H₂SO₄ hinausgeht. Wo man stärkere Säure macht, ist es meidlich, die Platinblasen von Zeit zu Zeit zu reinigen, um die Bildung Krusten zu vermeiden, welche die Blase rasch zerstören würden. Diese Ringung wird bewirkt, indem man die Säure aus der Blase so gut wie meg

bläßt und die Salze mit heißem Wasser auflöst. Diese Arbeit muß je nach en Umständen in verschiedenen Zwischenräumen ausgeführt werden; während neiner Fabrit dies in wenigen Tagen immer wieder geschehen muß, können ie Blasen in anderen Fabriken Wochen oder selbst Monate lang gehen. Hier ängt alles von der Sorgfalt bei der Klärung der Säure ab.

Zusammensetzung der Absätze in Platinblasen, nach privaten Nitteilungen aus einer nordfranzösischen Fabrik.

- 1. Steinharter Absatz, enthält 33,60 Proz. Fo₂O₃, 63,20 Proz. SO₃ xm vorhandenen Eisen witrde bei der Formel Fo(SO₄)₈ 50,4 Proz. SO₃ utsprechen); außerdem ein wenig PbSO₄, CaO, MgO, Na₂O, Al₂O₈, As₂O₅ nd Se.
- 2. Weniger harter, mit Säure stark imprägnierter Absat, enthält 3,00 Fe₂O₃, 63,60 SO₃, 0,20 SiO₂, 1,10 CaO, 0,85 MgO + Na₂O, wenig s₂O₅, Pb, Se.

In Stolberg findet man in solchen Absätzen neben dem Eisen auch stets onerbe, manchmal sogar im Überschuß über ersteres (1902).

Explosion eines Platinapparates beim Reinigen (von Eisenigen). Kuhlmann Sohn (Monit. des Prod. Chim. 9, 274) berichtet,
ß eine solche hervorgerusen wurde durch Einlassen von Wasser in einen noch
vas Säure enthaltenden Platinkessel, welches Wasser sich augenscheinlich nicht
t der Säure mischte, und darauf folgendes Erhitzen. Als beide Schichten
plötzlich vereinigten, erfolgte die Explosion.

· Ronzentration in Gifen.

Der hohe Preis des Platins und die Zerbrechlichkeit des Glases, sowie große Kohlenverbrauch bei Anwendung des letzteren hat zur Anwendung Eisengefäßen für die Konzentration der Schwefelsäure geführt, darauf ründet, daß das Eisen, welches von verdünnter Säure bekanntlich schnell gelöst wird, der konzentrierten Säure großen Widerstand entgegensetzt.

Seit einer Reihe von Jahren sind Gußeisengefäße in beständigem Gebrauch Konzentration von Schwefelsaure auf die bedeutende zur Fabrikation von roglycerin und Byroxylin öfters verlangte Stärke, 97 bis 98 Proz. H2SO4. e folche Stärke kann man in Glasretorten in fabrikmäßigem Maßstade haupt gar nicht erreichen, und in Platingefäßen verursacht sie ungemein je Abnuzung. Außerdem machen die in den letzteren sich bildenden Ab, besonders bei der Aufarbeitung der Nitriersäure von früheren Operationen, n unerträglichen Übelstand aus. Daher liegt eine ganz besondere Berssung zur Anwendung von gußeisernen Gefäßen sür diesen speziellen Fall, d. h. konzentration der Abfallsäure von Nitrierungsoperationen, vor. Die Hauptsigung hierbei ist die, daß man Gußeisen nicht unterhalb einer gewissen zu nt ration der Säure anwendet. Es scheint, daß diese untere Grenzer gewöhnlichen Umständen bei 93 die 94 Proz. H2SO4 liegt. Bis zu diesem kte sollte man also die Säure entweder in Glas oder in Platin konzentrieren; von da ab kann man, unter Beobachtung gewisser Vorsichtsmaßregeln,

Gußeisen anwenden. An manchen Orten gibt man etwas Ratriumsuljat in bie Saure, welche das Eisen schützen soll. Anderwärts verwendet man 3 m lange und 0,6 m tiefe Gisenpfannen mit Bleihut, in welchen die mindeftens mit 93 Proz. ankommende Saure auf 240° erhitt wird. An einem Ende be: Pfanne blaft man einen (erhipten?) Luftstrom ein; am anderen Ende er: weichen die Sauredampfe durch ein Bleirohr in einen Bleikondenfator. 3: folge des beständigen Luftwechsels tann man die Säure auf 98 Proz. bringen Bulett zieht man die konzentrierte Saure ab, läßt aber genug bavon in be: Pfanne, um bei Speisung mit gewöhnlicher (93 - bis 94 proz.) Sante bie sofort auf 96 Proz. zu bringen. Das Eisen wird allerbings auch se a gegriffen und es entstehen Absätze von wasserfreiem Ferrisulfat; auch find: man schwarze Teilchen (vermutlich Graphit) in ber Säure schwimmen. 2:: wird man diese ohne besondere Milhe los, da sich stets genügend Bleisusat = dem Bleihut bildet, welches herabfällt und die schwarzen Teilchen mit zu Botz reißt. (Die Stizze einer berartigen Pfanne, wie sie fur Konzentration : Teerreinigungsfäure verwendet wird, findet sich weiter unten bei dem betreffe ben Abschnitte.)

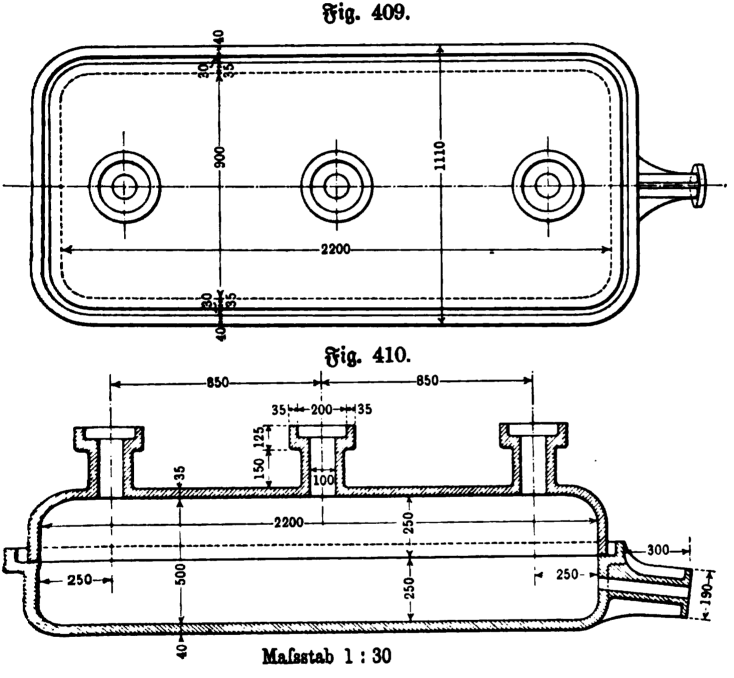
In verschiedenen Fabriken, namentlich Dynamitfabriken, verwendet er oblonge Pfannen mit abgerundeten Eden von 2 m Länge, 1 m Breite r' 0,3 m Tiefe, am Oberrande mit einem Falz versehen, in welchen eine nieden umgekehrte Pfanne paßt, welche mit drei Stutzen (einem zum Speisen, zweise Dämpfe) versehen ist. Die Fugen werden mit einem Kitt aus Asbest ewasserglas verkittet. Nahe am Boden ist ein Ablagrohr für die starke Sar Die Pfannen sind ganz und gar, auch über dem Deckel, vom Feuer umselwei solche Pfannen, terrassensörmig zusammen arbeitend, im Sewicht wetwa 7000 kg einschließlich der Berbindungen, sollen täglich 4000 kg 98 saure aus Säure von 60°B. (71°D.) machen, mit einem Aufwande zuschutz des Deckels durch Erwärmung von oben, wozu ein verhältnismischleiner Feuerlanal genügt; ohne diese hält ein Deckel von 50 mm Stärke wenige Wochen, wobei natürlich die Säure sehr stark verunreinigt wird.

Fig. 409 und 410 zeigt die gewöhnlich in Deutschland verwenden Retorten, die jede etwa 2600 kg wiegen und etwa vier Monate dauf Francke (Fischers Jahresber. 1898, S. 329) gibt an, daß solche Retorbis zu 140 Tons Säure von 93 Proz. auf 97 bis 98 Proz. H. SO. Entrieren, wobei jede Ton Säure etwa 100 g Säure auflöst und 28 kg 30 Proz. Rohlen braucht.

Tate erwähnt Ressel von 9 Fuß Durchmesser und 6 Fuß Tiese, r Gußeisendeckel, 2 Zoll stark, 11 bis 12 Tons wiegend, in denen Saure : 1,74 in 28 bis 30 Stunden auf 96 Proz. konzentriert werde; ein Kerproduziert 12 Tonnen Säure. Man läßt 12 Stunden absitzen und kill und kann also alle zwei Tage einen Kessel abtreiben. Kohlenverbrauch 1000 pro Tonne, Arbeitslohn 1 Mt. pro Tonne, Abnutung 3 bis 4 Mt. pro Tersefertige Säure. Von Zeit zu Zeit muß man den Schlamm von Eisenseitentsernen, was einen Verlust von 4 bis 5 Proz. der Säure ausmacht. Keit ines Kessels 1200 Mt., des Deckels (der drei bis vier Kessel überdauert) 100 Mt., der Einmauerung 600 Mt.; ein Kessel produziert 500 bis 600 Lonnen Säure und ist im Bruch noch 200 bis 300 Mt. wert. Die Anlage rsordert wenig Raum und kein teures Sebäude. Man kann mit den uneinsten Säuren arbeiten, die bei allen anderen Versahren kaum zu verarbeiten vären, und die höchsten Stärken erzielen saber doch nur ziemlich unreine zäure!].

Folgende Mitteilungen über Konzentration von Schwefelsäure finden sich meinem Reiseberichte aus Amerika (Zeitschr. f. angew. Chem. 1894, 5. 135):

In einer Fabrik fand ich Konzentration der Säure bis auf 93,5 Proz., so für gewöhnliche 66 grädige Säure, in Platinpfannen, darliber hinaus aber,



98 Proz., in runden Eisenpfannen von etwa 0,9 m Durchmesser und 5 cm e, mit Doppelrand sür hydraulischen Verschluß, in den eine mit Wasser hlte Bleihaube eintaucht, also ganz nach dem Faure und Keßlerschen zip (vergl. S. 774 ff.). Der hydraulische Verschluß ist inwendig mit Blei elegt, da er natürlich immer mit verdünnter, heißer Säure gefüllt ist. solche Pfanne hält dort zwei Monate. Die Säure nimmt wohl nur Eisen in Lösung auf, da sie zum Teil zur Nitroglycerinfabrikation beswird-

Fine andere Fabrik besitzt ein System, bestehend aus einem Eisenkessel 1,2 × 0,9 Grundsläche und zwei Platinpfannen, alle drei ebenfalls mit

Bleihauben nach dem Faure und Keglerschen Prinzip. Man bing & Säure in den Platinpfannen auf 651/20, in dem Gisenkeffel dann auf & (93,5 Proz. H2SO4). Da diese Säure nur zur Petroleumreinigung angewerte wird, so mag es auf etwas Eisengehalt, wie er bei Konzentration in Giengeick auf nur 931/2 Proz. Säure sicher vorhanden sein muß, nicht soviel wir anderen Fällen ankommen. Gefeuert werden alle drei Pfannen mittels der einen Dampfstrahl eingeblasenen Erdöls, nämlich Pregöl von der Pare gewinnung vom spez. Gew. 0,833. Die volltommene Regelmäßigkeit 🚟 Art ber Feuerung, bei ber tein Offnen ber Feuertur, tein Abschlacken, it haupt keine Schwankungen der Wirkung vorkommen, und die Ersparnie: Arbeitslohn sind so große Vorteile, daß die etwas größeren Rosten des Em gegenüber ben Kohlen nicht in Betracht kommen. Das Feuer geht ton bi Eisen- und Platinpfannen noch als Oberfeuer hintereinander über zwei !pfannen von je 9 m Länge, die nicht nur mit innerer trockener Mauer, fette auch noch mit einem Wassermantel zum Schutze gegen bas Durchbrennen te sehen sind. Die erste dieser Pfannen empfängt Kammersaure von 530 P. zweite Bleipfanne liefert sie mit 61°B. in die erste Platinpfanne ab mit zweite Platinpfanne mit 651/20 B. in die Eisenpfanne (f. o.). Gin ich System liefert täglich 500 Ballons Säure ober etwa 40000 kg mit = Verbrauch von 900 amerikanischen Gallonen (zu etwa 7 Pfd.) Di, das 2 & pro Gallone toftet. Diese Menge Erbol beträgt wenig Uber 3000 kg, : auf 100 kg Säure nur 7,5 kg Dl, die dort nur 18 Pfg. kosten, währert guten Platinapparaten 15 bis 20 kg Rohlen im Werte von ebensoviel Fic verbraucht werben. Die Gisenpfannen halten brei Monate.

Wieder an einem anderen Orte fand ich zwei Platinkessel mit Bleibe von denen der obere (also der schwache) das direkte Feuer empfängt, komte mit zwei besonders gefeuerten Eisenretorten. Die letzteren sind ganz ihrtonstruiert, wie Fig. 409 und 410, nämlich aus einem Unterteile ? 2,4×0,6 m im Horizontalschnitt und 0,2 m Tiese, durch Flanschen mit ittbichtung vereinigt, mit einem ähnlich gestalteten, aber nur 0,1 m in natürlich umgekehrt darauf liegenden Deckel; das Ganze liegt vollständig Feuer, welches erst unter der Pfanne und dann in einem 0,3 m weiten Kenauch über den Deckel hingeht; das 0,15 m weite Ableitungsrohr geht. Deckel durch den oberen Feuerkanal hindurch. Die Säure kommt him 198 Proz. und wird durch einen Eisenhahn abgelassen.

Aus einer vierten Fabrik, den California Powder Works zu Pinole, Igab mir der Direktor, Herr Duinan, eine Zeichnung und genaue Bird des Apparates, die ich mit seiner Erlaubnis hier wiedergebe. Fig. zeigt die Eisenpfanne ohne Deckel, von oben gesehen; Fig. 412 einen Ichnitt nach AB, der das Dampfrohr und das Ablaßrohr mit Schlammtssehen läßt; Fig. 413 ein Stück des Längsschnittes nach CD, um den Einlaß und die Verdickung des Bodens darunter zu zeigen; Fig. 414 den dersenkrechten Querschnitt durch den Einlaß. Die Pfanne ist der Länge nach drei Abteilungen geteilt durch Scheidewände, die abwechselnd nicht gam ist das Ende der Pfanne reichen und somit der Säure einen Zickzackweg annicht

Diesen Kanalen entsprechend ist der Psannenboden zur Bergrößerung der Heizstäche rinnenförmig auswärts gewölbt. Der flache Deckel ruht in einem an

er Oberkante ber Pfanne angebrachten Falz (Fig. 412) und ist mit einem demenge von Wasserglas und Schwerspat verkittet; er wird in leicht ersichtscher Weise durch sechs Guß-

ude aa festgehalten, bie auf utfprechenben Anfahen bb r Pfanue festgeteilt finb; efe Anfage bienen jugleich ir Auflagerung ber Bfaune bem Dfen. Das gugeiferne ampfrohr e (10 cm Lichteite) ift mit einem Stugen 6 Dedels durch Flanfchen ib Schraubffemmen verbunn; die Dichtung gefchieht rch einen Ring von Afbeftppe, bedeckt mit dem Waffer-18gemisch. Während ber ebeit wirb ber Pfannenbedel t Afbestabfall bicht belegt, i ihn vor Abfühlung und burch vor bem Augriffe ber an schützen. Der lureeinlaß befindet fich nicht Dectel, fonbern in einem die Bfanne angegoffenen pfe e (Fig. 413 n. 414), erbalb beffen ber Bfannen-

Fig. 413. Fig. 414.

en verdickt ift, ba biese Stelle stelle ftart angegriffen wird. Die Dimenten der Pfannen sind wie folgt: Länge 1,68 m; Breite 0,46; Tiefe 0,254 m; eite der Einzelfanäle 0,127 m; Eisenstärke 16 mm. Der Säureauslaß befindet sich bei dem angegossenen Stuzen f, den gegenüber ein Reinigungsloch mit durch Wasserglaskitt gedichtetem Deckel dim Pfannendeckel angebracht ist. An den Stuzen f ist ein Gußeisenrohr g aus geklammert, das in den Schlammkasten h führt; aus diesem führt ein Eugeisenrohr i wieder auswärts, das mit dem kurzen Platinrohr k mit Seinsstuzen verbunden ist, zur Absührung der Säure in den gewöhnlichen Platifihler von Johnson und Matthey. Durch diese Einrichtung wird Edure vollkommen wasserklar und schlammsrei erhalten.

Bu dieser Eisenpfanne gehören zwei Delplacesche Platinkessel im 0,46 m Weite und 1,5 m länge. Die Säure tritt aus den Bleipfannen was 62° B. in den ersten Platinkessel ein. Das Fener geht von den Platinkessel noch unter sieden Bleipfannen hin; außerdem befinden sich auch Bleipfanze auf den acht Schweselbrennern. Zu einem Kammerspsteme von 6000 cie gehört das beschriebene System von einer Eisenpfanne und zwei Platinkssel außerdem ist ein Hilfssystem von einer Eisenpfanne und einem Deplam Platinksselsessels vorhanden.

Als Feuerungsmaterial dient Rohpetroleum, sowohl für die Sisenpierwie für die Platinkessel; es wird durch überhitzten Dampf zerstäubt. Die Sisenerung erspart nicht nur Arbeitslohn, sondern gestattete auch sofort nach it: Sinführung eine Bermehrung der Produktion eines solchen Systemes 2000 kg auf 13600 kg Säure von 96 Proz.

Eine Eisenpfanne dauert vier bis acht Monate; sie werden selten z genutzt, sondern springen vielmehr an den Stellen, wo sich dicke Krusten z gesetzt haben, zuweilen auch ohne sichtbare Ursache, vermutlich infolge von Ersehlern. [Neuerdings soll Hart guß sich sehr bewährt haben.] Rleine Löckt die manchmal am Einlaß entstehen, lassen sich durch Wasserglasmischung westopfen.

Das Dampfrohr c führt zu einem Platin und Bleikondensator. imußte früher nit einem dicken Asbestbelag vor Abkühlung geschützt werden, micht sehr schnell zerfressen zu werden; aber später ist es gelungen, eine Gußen mischung zu sinden, welche auch ohne Wärmeschutz sast unendlich lange in sernutlich Hartguß].

Während der Arbeit entsteht am Boden ein hauptsächlich aus Ferriret bestehender Absat, der alle 14 Tage entsernt wird. Man entleert die Psannimmt den Deckel ab, verschließt den Abzug f, füllt sie mit Wasser und beit dies zum Kochen, worauf man die Krusten, die zuweilen 13 mm dick werde mit dem Meißel losstemmt. Solche Krusten verringern natürlich die Heiztsbedeutend. In dem ersten Kanale, in den die frische Säure eintritt, sinder in nicht viel Absat; vielmehr wird das Eisen hier etwas angegriffen und karaus entstehende, zugleich mit dem infolge der Mitverwendung von Absaraus entstehende, zugleich mit dem infolge der Mitverwendung von Absaraus entstehende, zugleich mit dem Kammern kommende Eisensulfat lagen in dem zweiten und dritten Kanale als Krusten ab. Ein wenig wird immer in dem zweiten und dritten Kanale als Krusten ab. Ein wenig wird immer Schlamm während der Arbeit sortgeführt, bleibt aber in dem Kasten kzur.

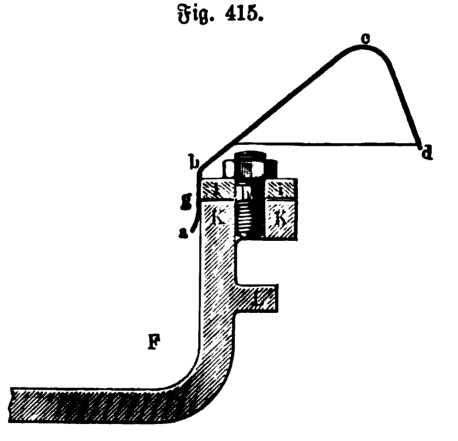
Die mit dem Eisenpfannenspstem gemachte Säure enthält merkwürdige weise weniger Eisen, als die früher in derselben Fabrik in Platin auf 96 En onzentrierte Säure. Dies liegt jedenfalls baran, daß man in dem Eisenspparat viel stärkere Säure als früher macht, nämlich 97 bis 98 Proz. Man ann übrigens darin ganz gut 95 proz. Säure ohne allzu starken Angriff auf as Eisen machen, selbst 94 proz., doch hat man dies nicht lange genug durchseführt, um ein sicheres Urteil zu haben.

In Bezug auf Brennstoffverbrauch ist das Eisen nicht so vorteilhaft wie Ratin, da die Hitze durch die dünnen Platinbleche viel besser hindurchgeht. Ils man nur Platinapparate hatte, brauchte man zur Erzeugung von 96 proentiger Säure, einschließlich des Kammerdampses, 22 Proz. der Säure an tohlen oder eine gleichwertige Menge Erdöl; jest macht man mit dem Eisenslatinapparate allerdings 97 proz. Säure, braucht aber 28 bis 30 Proz. der Säure an Kohlen oder die gleichwertige Menge von Erdöl.

In derselben Fabrik wird auch eine große Menge Nitroglycerin-Absallsäure behandelt, aus der nach dem Denitrieren durch Dampf eine Schweselsüure von 53°B. entsteht, die man früher in besonderen Bleipfannen mit Iderseuer und dann in einem der beschriebenen Sisenplatinsysteme konzentrierte. Da aber die dei der Nitroglycerinfabrikation angewendete Mischsäure in den isenblechenen Skycerintrommeln hins und hertransportiert wird, und demnach ie Absalsäure sehr start eisenhaltig wird und sehr viele Krusten absetz, so ist man die denitrierte Säure jetzt in die Schweselsäurekammern lausen, wo in großer Teil des Schlammes schon zum Absetzen kommt. Dann erst kommt ie Kammersäure in den beschriebenen Apparat. Eine solche Säure ließe sich

nmöglich in Platinapparaten Lein zu einer hohen Konzenstein ation bringen, eben wegen der krusten. Nach der erklärten Besandlung aber ist sie volltommen entigend rein zur Fabrikation on Nitroglycerin.

Schenrer-Restner (Bull. oc. ind. Mulhouse 1892, . 348) beschreibt aussührlich die ach ihm zuerst von Adams ngewendete, dann auch in Thann rechgesührte Berbindung eines satin- und eines Eisenkessels. dams scheint einen ganz aus



latin bestehenden Ressel anzuwenden, in der die Säure auf 92,5 Proz. kommt, orauf sie in einem gußeisernen Kessel auf 98 Proz. gebracht wird. Ein solcher isenkessel kostet 500 Mk. und dauert durchschnittlich vier Monate. In Thann endete man eine Platinschale mit gekühlter Bleiglocke nach dem Systeme von aure und Keßler (S. 774 ff.) an, auf welche eine Gußeisenschale, ebensus mit einer solchen Bleiglocke bedeckt, folgt. Große Schwierigkeit bot allerngs die Konstruktion der hydraulischen Verbindung, die in der in Fig. 415 zeigten Art überwunden wurde. Die gußeiserne Schale F ruht mittels des

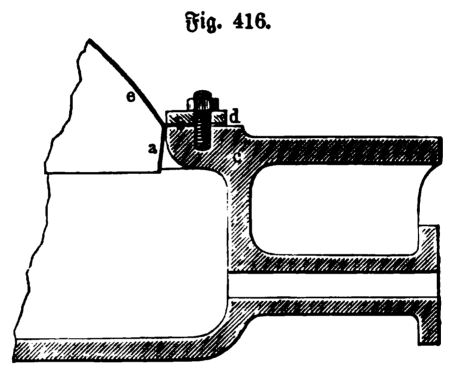
Flansches L auf dem Mauerwert, so daß die ganze inwendig von Same berührte Gisenfläche außen von der Flamme umgeben ift. Das Platinble: abcd hat die gewöhnliche Form des Reglerschen hydraulischen Berschluffe aber es ist daran noch ein Platinring gh angelötet, der zwischen dem Flani-K des Gisenkessels und dem Gisenringe is eingeklemmt ift. Die Fuge wit durch einen Kitt aus Asbest ober Gips ober Pfeifenton gedichtet und bum Schraubenbolzen gesichert. Der Teil ag bes Platinbleches bient als Schwe rinne, um die von oben herabfallenden Tropfen von ichwacher Säure daran = hindern, das Eisen anzugreifen. Die erste so eingerichtete Gisenpfanne konzu trierte 141 Tons Saure auf 93 bis 96 Proz. und gab dabei 10 g Eisen au 100 kg Saure ab. Die vier nächsten Pfannen lieferten 496 Tons Saure w 96 Proz. und gaben auf je 100 kg der Saure 12,7 g Gifen ab, wahrend ! vorhergehende Platinschale in dieser Zeit nur 30 g im ganzen verloren ben Eine Gußeisenschale, die 5 Tons Saure in 24 Stunden liefert, wiegt 250 = Die Praxis zeigte, daß solche Schalen sich zur Erzeugung von Säure w: 94 Proz. nicht eignen; auch bei 94 Proz. ist die Säure noch sehr durch Ent fulfat getrübt, von 95 Proz. ab verschwindet dieser Nachteil, und läßt sich Er sehr gut anwenden, aber über 95 Proz. wird der Bleihut trot ber Kübl= stets angegriffen, weshalb Scheurer-Restner zu seiner unten erwährt neuen Ronftruftion tam.

F. Benter in Clichy bei Paris richtet eine Konzentration von Schwei faure gang in Gugeisen ein, wie sie seit 20 Jahren in ben Affinerieanfit eines ber größten Banthäuser zur Fabritation von 66 grab. Saure ans icht von 61 bis 62°B. (73 bis 75°D.) angewendet wird. Dazu dienen E eisenkessel von 250 Liter Inhalt, augenscheinlich aus einer ganz besonden Mischung, da die immer von derselben Firma gelieferten Kessel im Durchst 13 Monate halten. Übrigens besteht ber Abzugshelm für die Säuredam: und der Heber für die ftarte Säure aus Platin. Benter hat eine Ginricht. gemacht, die (augenscheinlich zum Borteil ber Sache) nicht gang so weir : bort geht, indem nämlich die Konzentration der Säure bis 63° B. (77,5 ? nicht in Gifen, sonbern in terraffenförmig auf einem Sandbade aufgene. Porzellan- ober Steingutschalen vorgenommen wird (vergl. Nogriere Enix S. 749). Dieser Teil bes Apparates ist vollständig von Bolvicfteinen geschlossen und nie der Abfühlung ausgesett, so daß bie Schalen, ba eben :: Säure hier nur auf 630 B. kommt, wenig ober gar keinen Bruch erleb: Ein ganz ähnlicher, nur etwas vergrößerter Raum wird angewendet, um ! gangssäuren von der Fabrikation von Nitrocellulose u. f. w. zu denutie: nur ist bann zwischen bem Denitrierapparate und bem Konbenfationsapparate für Salpeterfäure ein weiterer Apparat eingeschaltet, in dem die Ritrier durch anderweitig abgehende Wasserdämpfe soweit abgeschwächt wird, das ben Schalen die Denitrierung durch Hitze allein stattfinden kann; man er: hier Salpeterfäure von 40° B., die man im gleichen Apparate durch ein gra Durchpassieren auf 45 bis 48° bringen kann. Die weitere Konzentration: auf 63°B. gebrachten Säure bis 66°B. findet dann in dem oben ermat Gußeisenkessel statt, bessen Oberteil vor dem Angriffe ber Sauredampfe :-

eine spezielle Einrichtung geschützt ist; die hier abgehende Wärme genügt aber nur zur Denitrierung, nicht zur Konzentration von Kammersäure, die durch besondere Feuerung geschehen muß.

Sämtlichen bisher bemerkten Übelständen mill Schenrer-Restner durch eine eigentümliche Kombination einer gußeisernen Schale mit einem Platinhelme abhelfen (Deutsch. Pat. Nr. 61331; vergl. auch Bull. Soc. Ind. Mulhouse 1892, p. 320). Wie schon früher erwähnt (S. 789 und 796), eignet sich Gußeisen nicht gut für Konzentrationen unter 95 Proz.; barüber aber tritt wieder der Übelstand ein, daß die wassergekühlten Bleihelme nicht mehr Stand halten. Scheurer-Restner wendet nun die in Fig. 416 gezeigte Konstruktion an, bei der genau in derselben Art, wie oben Fig. 415, S. 795 gezeigt, eine gußeiserne Schale mit einem Platinbleche so verbunden ist, daß der obere Teil der Eisenschale durch eine Platintrause a vor dem An-

Täure geschützt ist, während ein cechtwinkelig angelöteter Platinzing b, der zwischen dem Kesselzlansch c und dem Eisenring deingeklemmt ist, eine gute Dichzung gibt. Das Platin setzt sich iber in diesem Falle oben, bei e, n einen wirklichen, wie bei den zewöhnlichen Platinblasen konztruierten Helm fort. Die Eisenzsanne wurde anfangs mit Zwischenwänden behuss Zirkukation



er Säure gegossen, um ber bei ben Platinpfannen baburch erreichten Borteile iner Ersparnis an Kohlen und vermehrten Produktion an Säure (vergl. 3. 767) teilhaft zu werden; dies mußte aber aufgegeben werden, da die Zwischenwände, namentlich beren obere, von den Dämpfen bespülte Teile zu chnell zerstört wurden. Die Eisenpfanne muß in allen ihren Teilen vom zeuer bespült werden (vergl. Fig. 417). Um Säure dis zur höchsten Konzensration (nach Scheurer-Restner 97,5 Proz.) zu bringen, nimmt man am esten zwei Faure-Restersche Platinpfannen mit Bleihelm, gefolgt von iner der eben beschriebenen Eisenpfannen mit Platinhelm; das Feuer geht in erselben Richtung wie die Säure, also erst unter die obere Platinschale A, eht dann unter die untere Platinschale B, zulest unter die Eisenschale C, wie Fig. 417 (a. f. S.) zeigt.

Die Eisenschale wiegt 230 kg; das Platingewicht für den Helm ist 8 bis 5 kg; dazu eine oder zwei Platinschalen à 9 kg und Verbindungsröhren 2 kg, ahrend man das Platin der letzten Konzentrationsschale (28 kg) durch Eisen rset, also diesen Betrag fast ganz erspart.

Näheres im Patent (auch Zeitschr. f. angew. Chem. 1892, S. 213). dach Hasenclever (Chem. Ind. 1892, S. 70) beträgt das Platingewicht für men Apparat, der in 24 Stunden 4500 kg Säure von 95 Proz. liefert,

1411 417

18,8 kg; das Gußeisen wiegt 250 kg. Der Platinverbrauch ist unter 0,15 g no Ton tonzentrierter Säure. Wenn man die Säure unter 95 bis 96 Proz. Mit, so greift sie das Gußeisen start an und wird trübe.

Im 28. Report on Alkali otc. Works, p. 55 erwähnt ber englische Jodainspektor ein Versahren von Graham, bei dem die Konzentration in zußeisernen Schalen in kontinuierlicher Weise vorgenommen wird (anscheinend halich wie dei Rögrier, S. 749). Es zeigte sich dabei, daß heiße Schweselsture in dunnen Schichten bei der Berührung mit gußeisernen Oberslächen in er Nähe der höchsten Konzentration starte Reigung zur Dissoziation (in 802 mb H20) und Versährigung hat, so daß bei einem gewissen Punkte die Säure im so weniger H2804 zeigt, je länger und intensiver sie erhipt worden ist. Diese Dissoziation hängt aber jedenfalls nicht mit der Dünnheit der Schicht, ondern mit der Berührung mit dem, im Verhältnis zu den dunnen Platinstig. 418.

asen sehr hoch erhitzten Eisen zusammen. Wenn einmal die Dissoziation in Oz und H2O eingetreten ist, so ist die Wiedervereinigung dieser Körper zu 25Oz nicht ganz leicht irgend vollständig zu erreichen, außer durch längere id innige Berührung. [Aus dieser, übrigens nicht neuen Beobachtung ergibt h, warum es vorteilhaft ist, bei stufenweise angeordneten Apparaten die lamme nicht im Gegenstrome zur Säure, sondern in derselben Richtung gehen sassen, trop der scheindar rationellen Art der Flammensührung; vergl. 720 u. 771.]

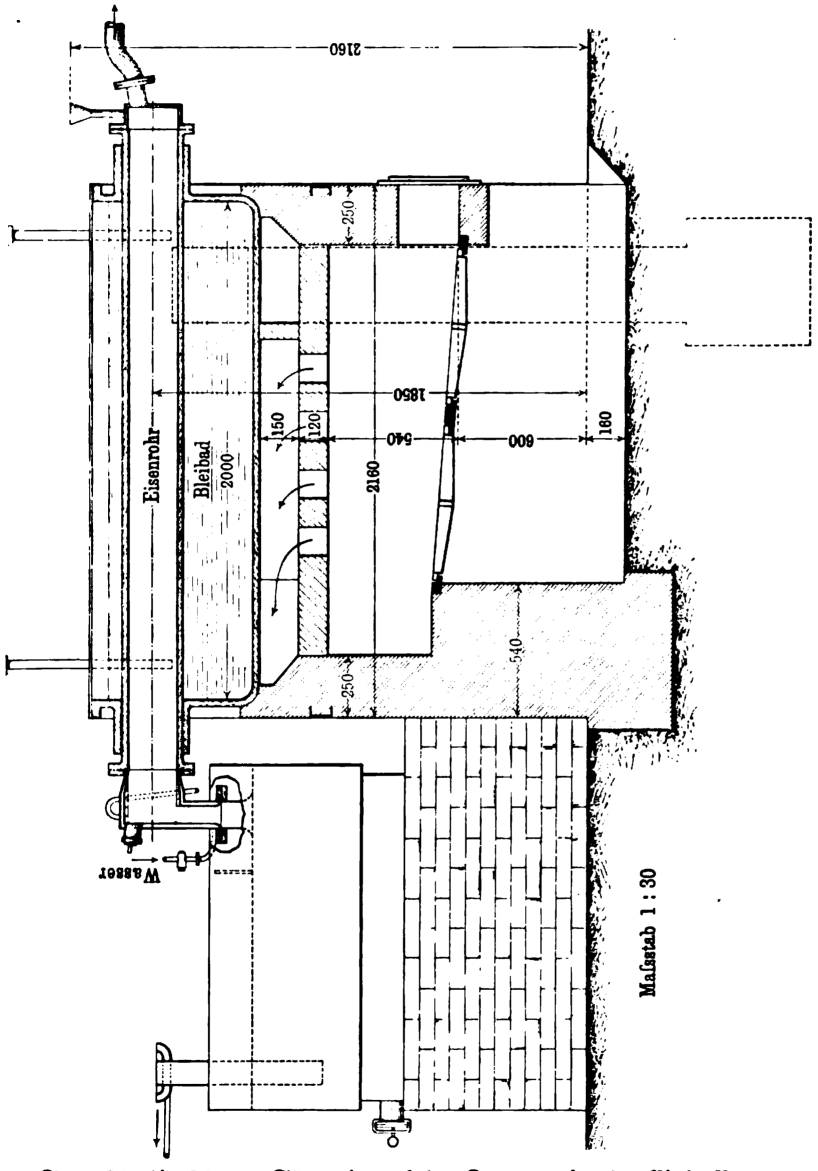
Die Clayton Aniline Co. (Deutsch, Bat. Nr. 123609) verwendet ußeisenlessel in der Art, daß die verdünnte Säure in die Mitte der Oberche von konzentrierter Säure (nicht unter 90 bis 98 Proz. H2SO4) einesfen gelassen wird, wobei man stets unten soviel konzentrierte Säure abst, daß das Niveau konstant bleibt. Wir sehen dies aus Fig. 418, wo der fel a ein Abzugsrohr b besitzt, das nahe am Boden bei c abgeht und bei d

die Säure auf passender Höhe abgibt. Auf dem Flansch e ist der Teld durch Schraubenklemmen gg und passenden Ritt besestigt. Durch den Halls wird die frische Säure eingeführt; durch Hals k und Rohr l entweike die Dämpse, die in der Kammer m und den Kühlröhren un sandenier werden. In einem anderen Tubulus ist ein Thermometer angebracht. Debeginnt damit, den Kessel a mit Säure von 90 dis 93 Proz. zu stillen, die man zum Kochen bringt, worauf man verdünnte Säure einlausen läßt, dem Grade, daß das Niveau vermittelst Auslausens dei d immer kunde bleibt, während die Dämpse dei l entweichen. [Ein ganz ähnliches Bersatze fig. 419.

ist schon 1882 in dem amerikanischen Patente von Griblen, Rr. 268 beschrieben.] Zur Kondensation der Säuredämpfe verwendet dieselbe anach Engl. Pat. Nr. 788, 1902 einen mit verdünnter Säure berieselten In nach Art des Keßlerschen Retuperators (siehe später).

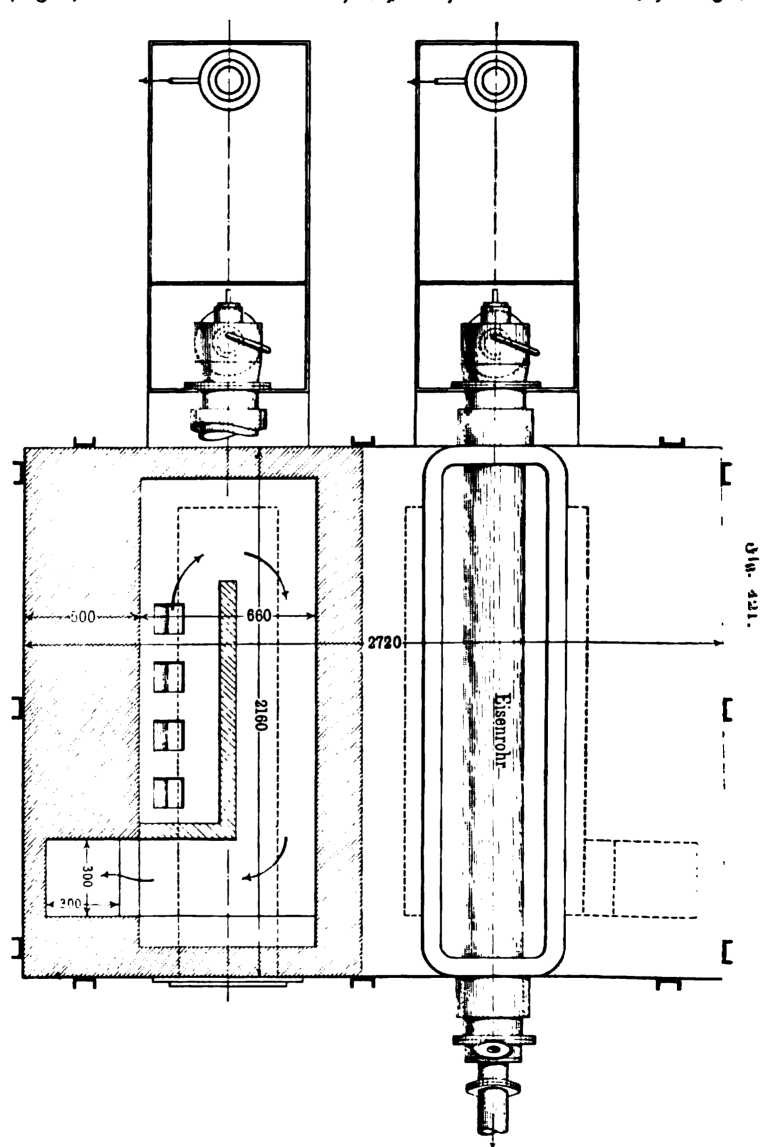
G. Krell in Klisten-Bruchhausen (D. P. 83540 und 108532) wie Konzentration in einem Gußeisenrohre vor, das in einem Bade ist schmolzenem Blei völlig eingetaucht ist. Um die Stellen, wo das Rohn Bleibad ein- und austritt, zu dichten, wird dort eine Wasserkühlung auge bie das Blei zum Erstarren bringt und es badurch gegenüber dem im

istigst zur Versügung gestellten Zeichnungen, Fig. 419 bis 421, deutlich izeigt. Ein solches Eisenrohr, das 80 bis 90 Mark kostet, leistet 300 bis



O Tons 92- bis 93 proz. Säure, je nach der Konzentration der Einlaufsäure. Berschleiß der gekühlten Bleiteile ist sehr gering. Der kontinuierliche trieb mit einer Leistung bis zu 15 Tons in Tag- und Nachtschicht braucht Lunge, Sodaindustrie. L. 8. Auss.

nur eine Arbeitstraft. Für Auswechselung eines Rohres genügen sechs Stunden. Die Reinigung des Rohres läßt sich größtenteils ohne Störung des Betriebes besorgen; nur alle ein dis drei Wochen, je nach der Art der Ausscheidungen, in



eine größere Reinigung erforderlich, die eine halbe Schicht Stillstand verurset: Ein Apparat von 5 Tons Tagesleistung braucht 12 am Grundfläche für Dir und Klihlvorrichtungen, und kostet ohne Gebäude, Rohrleitungen und Bo illung 3000 Mt., wozu für Lizenz und alle Anleitungen noch 5000 Mt. mmen. Das System eignet sich sehr gut zur Konzentration von Gloversäure auf 2 bis 93 Proz., aber auch für 97 Proz., wobei zwei Eisenrohre mit 5000 Mt. nlagesosten in Anwendung kommen. Auch für Abfallsäuren ist es sehr it; diese klären sich nach mehreren Tagen, behalten aber je nach Ursprung der äure mehr oder weniger gelbe Farbe. 1902 waren solche Apparate seit zichren im Betrieb in Bruchhausen selbst, dann in Ehrenseld, Einergraben, berfeld und Szodula (Polen).

M. Liebig (Zeitschr. f. angew. Chem. 1900, S. 184) spricht sich über the Berfahren sehr günstig aus. Er beziffert die Anlagekosten eines Krellsen Apparates für 7500 kg Handelssäure von 66°B. einschließlich der Hilfsparate sür Borkonzentration, Feuerung, Berankerung und Lizenzgebühr auf 1000 Mt.

Das folgende Berfahren bezweckt eine Berbindung der Konzentration der ture mit ihrer Reinigung von Gifen und Arfen. Menzies (Engl. Bat. : 3230, 1883) behauptet, daß höchst konzentrierte Schwefelsäure nur Spuren 1 Gifen und Arfen gelöft halten tann, wenn bas Arfen als Arfenfäure voriden ist. Um also etwa vorhandene As Os zu As Os zu orydieren, sett er Apetersäure zu und tocht die Gaure in einer Gugeisenretorte, beren Boben jt vom Feuer berührt ist, bis die überdestillierende Säure etwa 60° B. stark Nun gieht man bas Feuer aus, läßt die Säure absigen und zieht 2/3 ober ber klaren Säure ab. Diese ist farblos, frei von Eisen und Arsen [?] 3 bis 4 Proz. stärker als gewöhnliche 66 gräbige Säure (= 84° D.). In in der Retorte zurückgebliebene Säure läßt man frische, mit Salpetersäure unbelte in der Art laufen, daß die Stärke nie unter diejenige fällt, bei her das Eisen angegriffen wird. Nach den in den englischen amtlichen ichten für 1883 (20. Report on the Alkali Acts, p. 45) gegebenen ilysen foll die konzentrierte Saure nur enthalten: 0,006 bis 0,022 Proz. 0,013 bis 0,015 Proz. As, 0,011 bis 0,024 Proz. N. Oz. Der am en der Retorte abgesetzte Niederschlag enthalte 50 SOs, 20 As O5, 28,2 Fe Os, Unlösliches u. s. w. Gerade aus diesen Analysen ergibt es sich, daß die heibung des Arfens durch bieses Berfahren keineswegs vollständig ift. nzies glaubt, daß Säure von 580 B. auch in ber Hitze nicht auf Gußwirke; aber dies ist ein großer Irrtum, und in der Praxis muß sich sehr Gifen aufgelöft haben, welches naturlich in einem späteren Stadium des effes wieder als wasserfreies Ferrisulfat aussiel.

Fisher, Hall & Moore (Engl. Pat. 27376, 1898) lassen die Säure ein langes Gußeisenrohr laufen, das von anßen geheizt ist, und erreichen ich kontinuierliche Arbeit.

B. Restner (D. R.-P. Nr. 121 339) konzentriert und hebt Schwefelsäure eicher Zeit, indem er sie in einem Rohre erhitzt, in dem die aufsteigenden lasen die Säure im senkrechten Teile des Rohres in die Höhe treiben.

Diesenigen Apparate, bei benen Gußeisengefäße mit Benutzung des zur Konzentration der Schweselsäure angewendet werden, sind unten beschrieben.

behandeln.

Konzentration in Schmiebeisen. Tate (a. a. D.) hat weiner alten Teerblase aus */s zölligem Blech gehört, seche Fuß weit wir Tuß hoch, in der seit mehreren Jahren ein Gemisch von Schweselsun wie Salpetersäure vom spez. Gew. 1,75 auf 1,838 konzentriert werde, wie Wiedergewinnung der Salpetersäure. [Bielleicht hat die frühere Bentpur zur Teerdestillation einen schützenden, kohligen überzug hervorgebracht.]

Mach Mitteilung von G. E. Da vis sind die Rosten der Konzenten in Eisen ein wenig niedriger als in Glas, aber die Sanre war stels gereichten das meiste Eisen sich beim Ablühlen als Ferrisulfat ausschied. Lieden Angriff der Saure auf Eisen vergl. S. 171. Rach Fohr (File Jahresber. 1886, S. 295) soll das für diesen Zweck benutzte Guseim wichemisch gebundenen Kohlenstoff und wenig Graphit enthalten (umgelehn weim Gebrauche für alkalische Schmelzen).

Nach bem 38. Alkali Report, p. 19 wird bei völligem Abschusse! Raumes aberhalb der Saure von der Luft sehr wenig SO2 gebildet; die zi weichenden Dampse enthalten tein SO2 in der so schwer kondensetter Nebel- ober "Blaschenform" (G. 659, 716, 756) und lassen sich baser in

Biebergewinnung bon ftarter Schwefelfaure aus Abfall

Filte diefen Zwed bienen meift Sugeisenkessel, meift mit Boricaltung: Bleipfannen, ba diese Sauren fast immer Rruften ansscheiben, wich:

fauren (Gaureteer).

Fig. 422.

schnellen Zerstörung von fapparaten sühren. Die nwarliche Berunreinigung durch Erich hier nicht wesentlich, da war wiedergewonnene Säure doch wenem zur Reinigung von KurBlen n. s. w. verwendet.

Nebenstehender Apparat :nach meiner Beobachtung in Auzur Konzentration der aus der :leumreinigungssäure regentre
Säure. Man verbikunt die Sigungssäure mit Waffer, worm:

meiste Teer sich abscheibet und abgeschöpft werden kann (schon 1869 von is in den Ber. Staaten als Nr. 97 182 patentiert). Die dünne Same pundchst in Bleipfannen konzentriert, zuerst mit Unterseuer, dann mit seuer, angeblich die sie 64° nach dem amerikanischen Aräometer (S. 147, erreicht [?]. Die letzte Konzentration erfolgt in Gußeisenpfannen mit blitten. Die Pfannen, von denen je zwei terrassensörmig zusammen abs sind 0,6 × 1,2 m im Grundriß und 0,15 m ties. Der Rand ist als koeformt und mit Blei gesüttert; in diesen hydraulischen Berschluß tauch

achförmiger, doppelwandiger Bleihut, durch welchen, wie bei Faure und Reflers Apparat, Wasser beständig sließt. Alle Berbindungen sind mit Asbests itt gemacht. Das Prinzip dieses Apparates ist in der Stizze Fig. 422 gezeigt.

Bedge (Journ. Soc. Chem. Ind. 1899, p. 345) beschreibt das gewöhn= iche Berfahren zur Aufarbeitung von Säureteer aus Petroleumraffinerien. Dieser Teer enthält etwa 45 Proz. Die, worin der größte Teil durch Berunnung der Masse auf 35°B. abgeschieden und unter bem Ramen "Säureöl" le Brennmaterial verwendet wird. Die davon getrennte schwache Säure uthält immer noch 1 bis 2 Proz. Dl. Sie wird in einer flachen, mit Hut ersehenen Bleipfanne mittels einer geschlossenen Bleischlange auf 110° erhitzt, wbei sich ein wenig 80, bildet, und kommt dann in eine Batterie von drei achen Bleipfannen, 1,8 × 13,7 m Querschnitt und 0,3 m tief, mit Gewölben berdeckt und von oben gefeuert ("schwache Säurepfannen"). Hier kommt sie uf 560 B. und 1660 C., wobei etwas SO2 und SO2 entweicht (bie Gafe igen 2,85 g SO2 und 2,11 g SO3 pro Rubifmeter), und geht nun in vei Bleipfannen derfelben Größe und schließlich in zwei Eisenkessel von 9×2,13 m Querschnitt und 0,23 m Tiefe. Die Bleipfannen sind ebenfalls it Oberfenerung verseben. Aus diesen "ftarten Säurepfannen" tommt die änre mit 230° C. und 66° B. = 921/2 Proz. H2SO4. Die Gase zeigten 3 g SO2 und 11,3 g SO2 pro Rubitmeter. Der Gesamtverluft betrug 25 Proz. r Säure, wovon ber größte Teil (91 Proz. bes Ganzen) mahrend ber Konzenrtion von 56 bis 66° B. entsteht und allein 86 Proz. des Berlustes von der inwirkung bes Dles auf die Schwefelsäure herstammt. Infolge der Anmbung von Oberfeuer kann man die babei entstehende SO2 nicht ausnützen. ach der Berechnung witrbe 1 Il. der im Dle enthaltenen Rohlenwafferstoffe 1,88 Tle. Säure von 921/2 Proz. zerstören.

Die Behandlung von Säureteer in eisernen Bakuumretorten wird später chrieben werden.

hartmann (Chem.-Big. 1899, S. 147) tonzentriert Abfallfäuren von trierungsprozessen bis zu 610 B. in sechs Bleipfannen. Die Sanre, bie in eine Temperatur von 145 bis 150° hat, geht bann in einen kleinen ruen Borteffel mit Bleihut und Kamin zur Wegführung ber (hier noch fehr nig Schwefelfäure enthaltenben) Dämpfe. Hier kommt sie auf 1800 C. 1 63,5 bis 640 B. und läuft nun in zwei Gugeisenteffel mit Gugeisenbedel, eine über bem anderen aufgestellt, aus benen sie mit 97 bis 98 Proz. SO4 abläuft. Jeber biefer beiben Ressel hat seine eigene Feuerung und bie bitze dient zur Heizung der Bleipfannen. Zur Herstellung von 51/2 bis Ions starter Säure in 24 Stunden wiegt der Borkessel etwa 1200 kg, die en bedeckten Ressel mit Zubehör etwa 7500 kg. Der Kohlenverbrauch ägt 20 Proz. Der kleine Reffel dauert brei bis vier Monate, der obere großen Ressel sechs bis neun Monate, ber untere zwölf Monate und bar-Der Guß sollte aus hartem Metall und blasenfrei sein; die beiben jen Ressel muffen völlig vom Feuer umgeben sein. Der Berschleiß ber isticke macht 2 Mt. Kosten pro Ton starter Säure. Die Rosten ber en Ginrichtung mit allen Nebenapparaten betragen etwa 15 000 Mt.

Natürlich würden Platinretorten bei der Konzentration von solchen Absaldung auf 97 bis 98 Proz. ganz enorm leiden.

Benker hat seinen S. 752 beschriebenen Porzellanschalenappam auf für Regeneration von Absallsäuren gebraucht, und zwar von der Betreleux raffinerie, sowie auch von Nitroglycerin und Nitrocellulose. Im ersten Fix verliert man etwa 40 Proz. bei der Operation; die Säure ist schwarz und geschiedenem Graphit, gibt aber ein wasserhelles Petrolenm. Bei ke Nitriersäuren fällt die regenerierte Säure schwach gelblich aus, aber duchte brauchbar sür Wiederverwendung.

Waring und Breckenbridge (U. S. Pat. Nr. 643578 von 1996 behandeln den Säureteer zu seiner Reinigung mit 4 Proz. Na NO3 bei 15 15 200 C. Schon 1 Proz. Na NO3 genügt zur Zerstörung des unangenderes Geruches.

Ostreisko (Chem. Ztg. Report. 1902, S. 360) will durch Insat 2002 von ihm erfundenen Art von Kohle eine ganz farblose Saure ans Same

Gußeisenapparate mit Schut durch Email ober auf anberem Wege.

Die Annahme liegt nahe, daß emailliertes Eisen sich zur Kontration von Schweselsaure besser als rohes eignen würde. In der Tat hat Koldingl. polyt. Journ. 6I, 397) schon sehr früh emaillierte, gußeiserne Konvegeschlagen und ein eigenes Email dasür angegeben; man soll 1 Il is gepulverten gebrannten Alaun, 4 Ile. Mennige und 2 Ile. reine Kieselstzussammenschmelzen, die Schmelze in Wasser ablöschen, trocknen, pulvern, das 15 Ile. mit 20 Iln. reiner Kieselstäure und 3 Iln. Zinnasche innig meint Terpentinöl abreiben, die Massen mit einem weichen Haarpinsel in blanken, glatt ausgedrehten Kesseln austragen und dies dreis die viermal wirhholen, indem man immer den vorigen Anstrich trocknen läßt. Dann solgt in Schweselssäure und der ungleichen Ausdehnung und Zusammenziehung Scisen und Email bei den großen hier vorkommenden Temperaturdissernur kurze Zeit widerstehen, und Robers Borschlag hat auch wirklich kurschlag gehabt.

Nach Tate (a. a. D., vergl. S. 672) ist 1883 von West eine ist nuierlich arbeitende Eisenretorte mit Email- oder Porzellansntter konstruction arbeitende Eisenretorte mit Email- oder Porzellansntter konstruction in Neuerdings hat Dyson in Neuerdin

hrieben. Die einzelnen Gefäße sind durch doppelt U-förmige Heber miteinander erbunden, welche die Säure aus dem Boden jedes Gefäßes in den Oberteil des uchst unteren befördern. Im Jahre 1902 waren verschiedene der Dyson- hen Batterien in England im Betrieb.

Seckendorff (Wagners Jahresber. f. 1855, S. 56) schlug vor, die öchweselsäure in allseitig vom Feuer umspillten eisernen Retorten mit slachem doben zu konzentrieren, welche mit Bleisulfat, Sand oder Sips gefüllt sind; dammersäure wird bis zur Breikonststenz eingestüllt und dann geseuert; der dasserdampf geht in die Kammern; die später erscheinende konzentrierte Säure ird in Glas- oder Tongesäßen aufgesangen, und soll sehr rein, eisenfrei und mz konzentriert (wie aus Platin) sein; auch werde die Eisenretorte sehr enig angegriffen. Obiger Vorschlag ist wohl nirgends ausgesührt worden.

3. Grindley (Amer. Pat. Nr. 265 495, Engl. Pat. Nr. 4709, 1882) rwendet Eisenpfannen, welche an der Oberkante durch einen Asbestzement zen die Wirkung der Säure geschützt sind. Die Pfanne wird mit 66 grädiger dure aufgefüllt und in der Art nachgespeist, daß die Konzentration nie unter B. fällt, bei welcher Stärke sie nach seiner Annahme nicht angegriffen wird.

Wolters (Deutsch. Pat. Nr. 15639) gibt an, daß beim Erhitzen eines misches von pproschwefelsaurem Alkali mit konzentrierter Schwefelsäure in sengefäßen sich eine Kruste von Schwefeleisen bilde, welche das Eisen bei der stillation schlitze, solange Phrosulfat in dem Gefäße sei.

Hartmann (Engl. Pat. Nr. 2839, 1879) schlug vor, die Säure mit ensalzen zu sättigen, welche sich bei der Konzentration wieder ausscheiben das Eisen der Pfanne selbst schützen sollen. [Dieses Verfahren scheint erlei Erfolg zu haben.]

Flanagan (Engl. Pat. Nr. 3530, 1901) verwendet emaillierte Gußmen mit wassergekuhlten Bleihauben, terrassenweise aufgestellt (wo bleibt das Neue?).

Ronzentration burch einen heißen Luftstrom.

Das von Stobbart vorgeschlagene Versahren: durch die in einer Bleisne auf 150° erwärmte Säure einen Strom Lust von gewöhnlicher Tempest durchzublasen (Chem. News 23, 167; Dingl. polyt. Journ. 1871, 200, d., wobei man Säure dis 1,7 spez. Sew. erhalten soll; oder bei 260°, wosaan gar ganz konzentrierte Säure erhalten soll, ist praktisch wohl noch nie droßen versucht, oder jedenfalls bald wieder ausgegeben worden. Bode gl. polyt. Journ. 201, 45) kritisiert dasselbe ausstührlich, in der Meinung, sim Großen ausgesührt werde, aber noch viel zu milde; es ist gar nicht ehen, was sür ein Borteil durch den Luststrom von gewöhnlicher Tempeserreicht werden soll, dessen absühlende Wirkung weit mehr schadet, als die ührung von Dämpsen nützt, welche durch Oberseuer viel besser erreicht von dem Versprizen gar nicht zu reden. Daß das Blei bei 260° nicht aushalten würde, ist allbekannt. Galletly (Chem. News 24, 106) zwar das, von ihm unabhängig von Stoddart angewendete Prinzip,

ist aber aufrichtig genug, anzusubhren, baß er nur mit einem 50 × 30 cm großen Bleikasten gearbeitet habe, worin er aus Saure von 1,745 spez. Gen. 22½ Liter Saure von 1,830 machte, indem er bei 205° C. eine Stunde lang Luft durchblies, und zwar 0,568 abm (rob gemessen). Dabei entwich natürlich viel Saure (11,2 Broz.), welche man nicht, wie er es will, in den Rammer.

Big. 428.

wieber gewinnen tann, ba mar bort nicht die große Renge

> ft gebronchen fonnt. and ju, das mar : Fabrit in Glatzon fahren im Großen ber be und nicht dage gei, es mit Erfolg ju tut ioneller ift ce, heißt m Durchblasen zu mb Goffage men. (Patent von 1850 Sofmanns Report of the Juries 1862 p. 17; Rusprat Chemistry 2, 1047 Muspratt Stet manns Chemie, Aufi., 6, 344) [3] " bie Gaure in em mit Riefelfteinen g

füllten Kammer einem heißen Luftstrome begegnen. Sein Apparat besieht a zwei Teilen (Fig. 423 u. 424), wovon einer zur Erhitzung der Luft, der and zur Berdampfung dient. Zu dem ersten Zwede dienen 16 eiserne Röhren sunten und oben offen, und rings von den Flammen des Feuers in d, das du

Fig. 424.

den Zug e hinem langt, umfpült. T Fener geht in i Richtung der Bir abwärts und t weicht durch din i Schornstein. I falte Luft tritt bir ein Gewölde e un Röhren aa unten

und, start erhitet, bei f aus, und gelangt durch g in den Konzentratie apparat. Dieser besteht aus zwei tonzentrischen Splindern Ak aus 13 startem Blei, welche einen Zwischenraum is zwischen sich lassen. Boben sind sie auf einer Bleiplatte sestgelötet. Der innere Splindes oben verschlossen und nur in der Mitte durch das Rohr j durchbrochen.

innere Raum ist mit Kieseln gefüllt. Nachbem die eisernen Röhren zum Rot= glühen erhitt sind, läßt man die zu konzentrierende Säure auf den Deckel des inneren Cylinders laufen; sie füllt zuerst den Raum zwischen beiden Cylindern und fließt dann durch die mit Schalen lose bedeckten Röhren kk in den inneren Inlinder, wo sie sich über die Riesel ausbreitet. Die heiße Luft, welche durch 7j eintritt, und in unmittelbarer Berührung mit ber Schwefelfäure steht, verfarkt lettere schnell; mit Wasserbampf (und Säure) beladen, geht die Luft mich L in den Schornstein. Die Säure wird immer konzentrierter, je weiter ie nach unten gelangt, und bei richtigem Berhältnisse zwischen der Temperatur er Luft und dem Zuflusse der Säure kann man letztere ganz konzentriert urch das Rohr M abziehen. Der Raum is hat den Borteil, die Schwefeläure vorzuwärmen und zugleich die Überhitzung des Bleichlinders zu verneiben. — Dieser Apparat ift nie praktisch geworden; seine Fehler sind olgende: Die Luft muß bis beinahe zum Rotglühen erhitzt werden, und dabei hmilzt das obere Bleirohr immer ab; die mit Wasserdämpfen beladene Luft nacht denselben Weg wie die Säure, und gibt daher ihre Dämpfe wieder an tetere ab, wenn sie konzentrierter wird; auch verliert man fämtliche burch bie eiße Luft verdampfende Schwefelsäure zugleich mit ihr im Kamine. Obwhl einige dieser Fehler durch veränderte Konstruktionen sich vermeiden ließen, hat man doch nie gehört, daß eine solche je in praktischen Betrieb gefommen äre.

Gassages Verfahren mit erhitzter Luft ist von Cotelle noch einmal, ohne le Zusätze, "erfunden" worden (Journ. de Pharm. et de Chim., Juli 1869; hem. News 20, 107).

Gribley (Amer. Pat. Nr. 240248 von 1881) erhitzt die Säure in innen Schichten von unten, unter Darüberleiten eines Stromes von heißer ift ober Dampf.

S. T. McDougall (Amer. Pat. Nr. 289293) verwendet einen von ihen geheizten Turm, im Inneren mit Schalen gefüllt, über welche Säure rabfließt, während heiße Luft in dem Turme aufsteigt (vergl. Nobels Patent, . 756).

Ähnlich im Prinzip, aber im einzelnen sehr abweichend, ist der von dem nternationalen Bakuum-Eismaschinenverein patentierte Heißluftsmzentrationsapparat (Deutsch. Pat. Nr. 33172). Er scheint sich nicht vährt zu haben, da dieselbe Firma ein Jahr später ein Patent (Nr. 38015): einen ganz und gar verschiedenen, mit Dampf arbeitenden Apparat erhalten i, welcher schon S. 732 erwähnt worden ist.

Finch (Engl. Pat. Nr. 2207, 1886) verbindet einen Abdampfosen mit ei mit säurebeständigem Material gefüllten Türmen. Die Ofensohle wird ich einen Bleitrog gebildet, welcher mit Asbestgewebe und darüber mit Quarzeleln gefüttert ist. Die Ofendede ist aus Quarzziegeln gewöldt und außen Blei überzogen. Die dünne Säure geht zuerst durch die Türme und dann den Ofen; die Feuergase streichen in entgegengesetzter Richtung. [Es ist runwahrscheinlich, daß ein solcher Apparat irgend längere Zeit aushalten nte.]

Fontenille (Deutsch. Pat. Nr. 37713) läßt heiße Luft durch ein Eichern versehenes Rohr auf den Boden eines mit Schwefelsaure gefüller. Gefäßes ausströmen; die Dämpfe gehen im Zidzack über einige Platter, inch die die frische Säure herabsließt. (Dieser übrigens bisher noch nirgends wesegeführte Borschlag ist viel zu wenig konstruktiv ausgebildet, um ernu nitzen zu können, und jedenfalls wird dabei die Hitze sehr unvollkommen ausgenlitzt.)

Falding (Engl. Pat. Nr. 17602, 1893; Dentsch. Pat. Nr. 7669: umgibt die Schweselkiesösen mit Hohlziegeln, durch die die durchstreichende unter den Rosten des Ofens eingeführt wird. In heißen Röstgase werden zur Konzentration von Schweselsäure benust, indeman sie zuerst in einen kleinen, aus besonders seuers und säuredestäutige Material [Bolviclava] und einem von diesem etwas abstehenden Bleimaneis bauten Turm sührt, der zwischen den Kiesösen und dem Gloverturm sieht, wie der die vom Gloverturm kommende Säure empfängt, um sie die 66° E. z konzentrieren. Aus diesem Zwischenturm gehen dann die Röstgase in den Glow turm, und dann in die Kammern.

Natürlich ist die nach diesem Berfahren erhaltene Säure nicht rein. Treine Säure herzustellen, geht man im ersten Turme nur bis 71,08 km SO3 und läßt dann die Säure durch ein Platinrohr in eiserne Kessellen auf S. 791 gezeigten Art lausen, wobei sehr reine Säure von 76,33 km SO3 überdestilliert und unreine Säure von 79,18 bis 80,00 Proz. Si (97 bis 98 Proz. H2 SO4) mit einem Schlamm von Ferrisulfat und Arzgurlächleibt. Falding verwendet mithin einsach einen mit besonderer Sonzehergestellten Gloverturm, um darin Säure von größerer Konzentration: 90 Proz. H2 SO4) als sonst in diesem Turm herzustellen, aber sein Beriebt hat kaum viel Anwendung gesunden.

Das Prinzip, die Konzentration der Schwefelsanre durch heiße Lutischewerkstelligen, ist schließlich doch durch die Erfindung von L. Keßle: Clermont-Ferrand (Engl. Pat. Nr. 19215, 1891; andere Patente 1891 = 1892, D. R. B. Nr. 69216) in zufriedenstellender Weise durchgetworden. Die folgenden Mitteilungen beruhen teils auf den von mir das gemachten Angaben des Erfinders (dessen Güte ich auch die folgenden In ungen verdanke, die den Apparåt ungleich besser als die den Patenten kogesigten verdeutlichen), teils auf meinen persönlichen Beobachtungen in Elermisserrand 1).

Um die gestellte Aufgabe zu lösen, muß man verschiedene Bedingungens füllen. Man muß den heißen Luftstrom sofort in innigste Berührung mit senügend großen Flüssigkeitsobersläche bringen, und dadurch seine Temperationstrell wie möglich ganz erheblich reduzieren, wobei selbstverständlich gleitzeitig eine entsprechend energische Konzentrationswirkung ausgeübt wird. Duft soll sich hierbei vollständig mit Wassers und Säuredamps, entsprechent Duft soll sich hierbei vollständig mit Wassers und Säuredamps, entsprechent Duft soll sich hierbei vollständig mit Wassers und Säuredamps, entsprechent Duft soll sich hierbei vollständig mit Wassers und Säuredamps, entsprechent Duft soll sich hierbei vollständig mit Wassers und Säuredamps, entsprechent Duft soll sich hierbei vollständig mit Wassers und Säuredamps, entsprechent Duft soll sich hierbei vollständig mit Wassers und Säuredamps, entsprechent Duft soll sich hierbei vollständig mit Wassers und Säuredamps, entsprechent Duft soll sich hierbei vollständig mit Wassers und Säuredamps, entsprechent Duft soll sich hierbei vollständig mit Wassers und Säuredamps, entsprechent Duft soll sich hierbei vollständig mit Wassers und Säuredamps, entsprechent Duft soll sich hierbei vollständig mit Wassers und Säuredamps und

¹⁾ Die Beschreibung von Gerber im Mon. Scient. 1893, p. 366 ent. nichts Reues.

gewünschten Konzentration, sättigen. Diese Wirkung muß aber in einem Apparate vor sich gehen, der nicht nur der Wirkung der heißen Sase und der seißen Säure Widerstand leistet, sondern der auch so konstruiert ist, daß die mvermeidlich an dieser Stelle eintretenden Absätze von Sulfaten u. s. w. keine Berstopfungen hervorrusen können. Man sindet dei richtiger Konstruktion, daß mter diesen Umständen die Säure weit unterhalb ihres Siedepunktes konzenstiert, bezw. abgedampst wird. Um z. B. auf Säure von 95 Proz., vom Siedepunkt 284°, zu kommen, braucht in diesem Teile des Apparates die Säure nur auf einer Temperatur von 170 bis 180° gehalten zu werden; sür llerkonzentrierteste Säure, vom Siedepunkte 320°, reicht 200 bis 230° aus. Analogien sür eine Verdampsung weit unterhalb des Siedepunktes einer Flüssigstit vermittelst eines heißen Sas oder Dampsstromes gibt es ja sehr viele.)

Um die beiden Funktionen dieses Teiles des Apparates, der in den Zeichungen bei c (Fig. 425 u. 426) sichtbar ist, gleich durch seinen Namen zu zeichnen, nennt ihn Regler "Saturer"; er sättigt nämlich das Feuergas mit ämpfen ("saturateur") und entzieht ihnen den größten Teil ihrer Wärme xtincteur", Auslöscher). Die mit 300 bis 4500 eintretenden Gase verlaffen n "Saturex" auf etwa 150° abgekühlt. Da sie nun aber noch massenhaft äuredämpfe enthalten, so läßt man sie durch einen zweiten, unmittelbar über m "Saturer" stehenden Apparat hindurchstreichen, der als "Rekuperator" eichnet wird und der zugleich zur Vorwärmung der frischen Säure dient. ieser zweite Apparat ähnelt im Prinzip durchaus einer Rektisikationskolonne · Spiritus. Bon oben fließt Kammerfäure ein, die zweckmäßig vorher schon mrch etwas vorgewärmt ist, daß man sie zum Kühlen der aus dem "Saturer" ließenden konzentrierten Säure benutt. Diese Säure verteilt sich auf einer : vielen Löchern versehenen Platte, gelangt durch einen Überlauf auf eine ite Platte u. s. w. burch die fünf Platten, aus benen der Refuperator besteht. : mit Waffer- und Säuredampf beladene Feuerluft streicht durch die zahlhen Löcher der Platten in die Höhe, muß aber babei infolge der speziellen istruttion ganz bicht an der Flussigkeitsoberfläche ober sogar durch die flussige ure hindurch streichen, was natürlich nur durch entsprechend starke Saugung Ende des Apparates zu bewerkstelligen ist. Hier wird, da zugleich auch die aperatur oben bis auf etwa 850 sinkt, aller Säuredampf verdichtet und tärkt die herabsließende Säure. Dagegen sindet keine nennenswerte Rondenn von Wasserdampf oder aber Bildung von solchem aus der frischen re statt, da für das Erstere die Temperatur noch immer zu hoch bleibt, das ere aber aus dem Grunde nicht eintreten kann, weil die Feuergase aus dem turer" schon mit Wasserbampf gesättigt ankommen. Hierauf ist großer t zu legen; würde es nämlich schon in dem Refuperator zu einer zu starken entration ober gar Abbampfung ber Säure kommen, so würden sich hier Be bilden und die Offnungen der Platten nach kurzer Zeit verstopft werden. Aus dem Rekuperator entweicht nun ein Strom von etwa 85° C. warmen haafen, gesättigt mit Wasserbampf, vollständig frei von Säuredampf (ber i Diefer Temperatur nicht bestehen tann), aber doch erfüllt von Säure-[: auch ist ein wenig Dampf von Schwefelsäureanhydrid aus dem Saturer

dabei. Man läßt bieses Gemenge durch zwei mit Koks in erbsengroßen Suken (vergl. unten S. 817) gestüllte, aber nicht mit Wasser und dergl. kartu Kästen streichen, wo der Säurenebel durch die Reibung an den Koks und gehalten wird, mit etwas sich hier kondensierendem Wasser, das and dat in SO₄ H₂ umwandelt. Hier verdichtet sich also etwas dünne Säure, die mit der Kammersäure durch den Rekuperator gehen lassen kann. Säure treten die Rauchgase nur mäßig warm und vollständig frei von Säure die freie Luft, natürlich beladen mit allem aus der Kammersäure sortgeüter Wasserdamps. Man hat also völlige Kondensation der Destillatsäure etwas kinne end ung von Kühlwasser erreicht, teils im Rekuperator, teils in Rokskästen.

Die Zeichnungen Figuren 425 und 426 machen bas Gefagte dent Fig. 425 ift ein Längsschnitt burch die Mittellinie JK, Fig. 426 (a. E. .: ein Querschnitt burch ben "Saturer" nach Linie mn, Fig. 427 (a. E. :ein vergrößerter Schnitt durch einige ber Platten bes Rekuperators. a :: Feuerherb, der hier ganz einfach gezeigt ist, aber am besten als Gastegen: mit gleich barüber burch Sefundärluft stattfindender Berbrennung tonia wird. Als Brennmaterial bient Koksklein von Gaskoks. Die Fenergase: burch bas Gugeisenrohr b, bessen unteres Ende flach gedrückt ift, so bag et Breite des Saturer einnimmt. Diesen selbst zeigt c. Es ist ein ant festen Steinplatten zusammengesetzter Trog, ber von einem bicken Bleiumgeben und auf einer Unterlage ganz frei aufgestellt ift. Der Stein der heißen Säure und der hohen Temperatur Widerstand leisten, wie et ; die Lava von Bolvic (ganz in der Nähe von Clermont-Ferrand selbit, = S. 569) tut; er barf aber porbs fein, ba etwa burchsidernde Sanre buid Bleimantel zurückgehalten wird, zwischen welchem und dem Stein fich Sand befindet. Der Bleimantel fühlt sich nur ganz mäßig warm an. 300000 bem Boben und dem Deckel des Saturer befinden sich eine Anzahl von it-Seitenwänden dd, welche bewirken, daß die mit 300 bis 450° C. einter Feuergase in mehrfachen Windungen über ben Spiegel ber Saure in und herstreichen muffen, wobei sie beim Übergange aus einem biefer Bir ben anderen bicht an ober felbst unter bie Saure gezwängt werben. E: baburch wird bewirkt, daß die Gase ihre Temperatur schnell auf etwa 15:11 niedrigen, mährend die Säure ebenso schnell ihr Basser abgibt und ; == 3 selbst verdampft; bei y fließt sie kontinuierlich in konzentriertem Zustand den Kühler o ab.

Der "Rekuperator" setzt sich aus drei unteren Platten ese von Steiligwei oberen e'e' von Blei zusammen, alle von derselben Einrichtung, maus Fig. 425 deutlich erhellt. Jede Platte hat etwa 100 Löcher mit saufstehendem Rande, so daß zwischen ihnen eine dünne Säureschicht Neber Die Deckel gg aus Porzellan, mit ausgezackten Rändern, bewirken einen bei lischen Berschluß oder doch eine sehr große Einengung der Öffnungen Durchgang der Luft. Die Säure kommt als Kammersäure von 53° B. I das Rohr x an und fließt durch die Überläuse ff von einer Platte zur anzuletzt in den Saturer. Die aus diesem kommenden Gase werden mittele

Injektors burch die Löcher, nuter ben Porzellandedeln gg himmeg, geing wie tommen so in innigste Berührung mit der Flussigkeit.

Fig. 426.

nach benen der ganze Sang der Lynche geregelt wird; das untere, r, soll em 15 das obere, r', etwa 85° C. zeigen. 3 m = Manometer zur Beobachtung der Zuwirtung, h das zu den Kolstäften sihre. Rohr.

Man konzentriert in dem Reflert Apparate ohne Schwierigkeit bis ar 🗠 bige Stärke, also selbst auf 98 Ku; = barilber, was bei Platinapparaten p 🕏 so unverhältnismäßige Abungung bare... (vergl. S. 782). Hierzu tann mufehr unreine Saure, 3. B. bie bet Exturmes, verwenden, da in dem Relies: noch keine Abdampfung, also auch kew 🏝 fcheibung von Sulfaten ftattfinden fun = bem Boden des Saturex & tonnen id Absähe fast beliebig lange ansammels. fie ben Brogeft irgendwie ftoren, und Em g von Zeit zu Zeit burch paffende Effent in ben Stirnseiten faft ohne Storme,' Betriebes entfernt werben. Durch bu :-

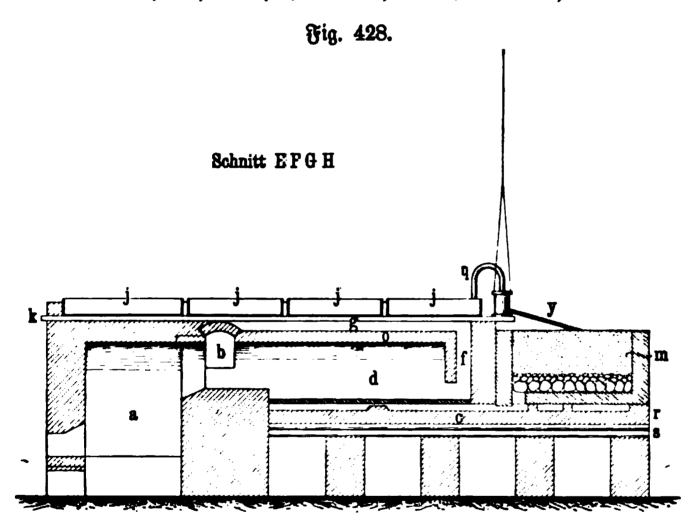
birefte und vollftändige Ausnithung ber Bige ift ber Berbranch von 2=

100 kg 66 grab. Saure aus 53 grab. Rammerfanre; hierzu tommen dam "
3 bis 4 kg Rohle für Dampf zum Betriebe bes Injektors, ber möglichen burch einen fraftigen Schornstein erspart werden könnte [was wohl kames] gehen wird]. Dunne Destillatsaure kommt gar nicht in Absall; Killer

itr braucht man gar keines, und basjenige für die konzentrierte Säure kann ich Benutzung der Kammersäure zu diesem Zwecke erspart werden. Die Absung des Apparates ist eine äußerst geringe und bildet keinen sühlbaren ktor der Kosten. Der von ihm eingenommene Raum ist sehr gering und Arbeitslohn sür Bedienung ganz unbedeutend. Der Gasgenerator bedarf r einmaligen Nachstüllens in 24 Stunden.

Die von dem Apparate gelieferte Säure ist vollkommen wasserhell, und da mit einem, von dem Koks her schweflige Säure enthaltenden Gasstrome triblichst behandelt worden ist, so muß sie auch frei von Stickstoffsäuren sein. iß ein Gehalt an diesen in der anzuwendenden Kammersäure, der bei Platinvaraten so schädlich wirkt, hier ganz gleichgiltig ist, versteht sich von selbst.

Im Jahre 1902 standen in England sieben oder acht Keßler-Öfen im triebe, über die sowohl nach Privatnachrichten, wie auch von den Alkali-



pektoren nur Günstiges berichtet wird; vergl. z. B. den 38. Report, p. 74 b 147. Auch meine eigenen Wahrnehmungen bestätigen dies. Diese Öfen zen ohne alle Schwierigkeiten; die Austrittsgase werden durch die trodenen kökästen vollständig säurefrei. Destillatsäuren gibt es nicht; man bringt iure von nur 48° leicht direkt auf 95 bis 96 Proz. H₂ SO₄, und zwar ganz r. Reparaturen sind sozusagen gar keine, und der Koksverbrauch ist sehr ing.

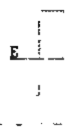
Im Jahre 1900 patentierte Reßler einen neuen Apparat für denselben veck (Deutsch. Pat. Nr. 122267; Zeitschr. f. angew. Chem. 1901, S. 855), t er "Radiator" nennt und der in den Fig. 428 bis 433 gezeigt ist. Der te Teil der Konzentration wird mittels strahlender Wärme ausgeführt, die mittelbar auf die Obersläche der Säure wirkt, indem diese in einer Schicht 1 passender Dicke und entsprechender Geschwindigkeit durch eine offene Wanne eitet wird, oberhalb deren in geringem Abstande sich eine von oben geheizte

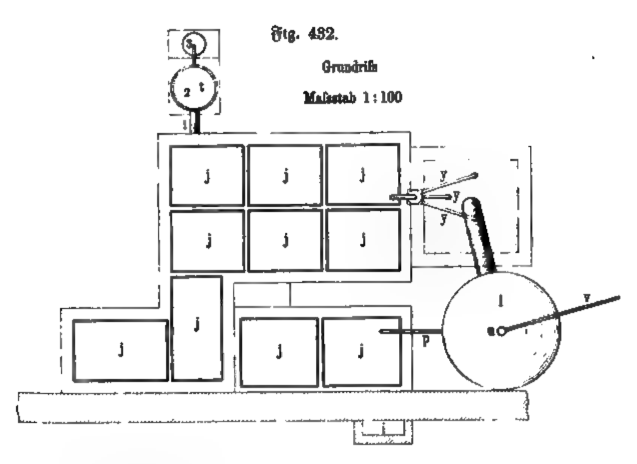
Decke befindet. Die Fenergase aus a streichen burch die Leitung d, 4,5,4,1 und gelangen schließlich nach der Esse i. Bon dem Gewölde o wird in ha die auf die Gußeisenplatten a niedergestrahlt, welche die Decke eines unter

Fig. 430.

Ranmes bilden, in dem eine mit dem Bleimantel e versehene Wome imit Asbestitt vereinigten Bolvicsteinen auf eisernen Trägern s ruht. Tuttssiäche der Säure in o wird in einer Entsernung von 2 bis 6 cm wird Platten d vermittelst eines Eintrittsventils gehalten. Sie komm 1883

fannen jj burch ben Heber g und läuft burch Röhren yy in eine mit Riefeleinen u. bergl. gefüllte, mit Blei ummantelte, sanrefeste Kammer m. Die er nicht konbensierten Dampfe gehen in eine andere, mit Roks gefüllte Blei-





ammer l; bie Rotsstüde sind unten größer und nehmen nach oben zu bis zu Reistorngröße ab. Hier werben die Dämpfe ihrer Säure beraubt. Die chwache Säure geht durch p in die Pfannen jj ober sonst wohin. Bon l steigt Lunge, Cobambustrie. L 2. Aust.

ein Bleirohr wauf, in dem burch ben Injektor r genügend Zug hervorgebrecht wird, um der Saugung des Kamins i das Gleichgewicht zu halten. 2 ift ein Bleikühler mit hudranlischem Abschluß, 1 ein Ablaufrohr für die starke Säure, bestehend aus Bolvicstein mit gefühltem Bleimantel, der auf einer Seite an den bleiernen Säurebehälter r und auf der anderen Seite an den Kühler 2 angelötet ist. 3 ist ein Bleitessel zum Auffangen der Säure.

Der Prozeß geht wie folgt vor sich. Die Säure wird in den Pfannen ?) auf 60 bis 62°B. vorkonzentriert und geht durch q und y in den gloverähnlichen Bascher m, wo sie die nuter den Platten det entstehenden Dämpfe empfängt. Sie kommt heiß in der Wanne c an, wo sie beim Borwärtsfließen durch ftrahlende Wärme konzentriert wird, und im starken Zustande durch 1 in den

Fig. 438.

Rühler 2 abfließt. Die Dämpie werben teilweife in bem Riefels maicher m durch Berührung mit ber burchlaufenben Gaure tonzentriert und gehen bann buch ben trodenen Rotsffrubber 1, aut dem die verdichtete Saure durch p ablauft. Der Rug in & wud fo reguliert, daß die Luft nicht den falfchen Weg durch u und die Zwischenräume ber Platten d in bie Effe i nehmen tun-Man tann and etwas von ber purch Offmungen · Fenergafen zwischen ben Blatten hinune ftromen laffen, am beften in bei Nähe des Säureeintritts. Ra founte auch famtliche Gafe biefe . Weg gehen laffen, ung ebe dann die Kammern 🖚 und i me

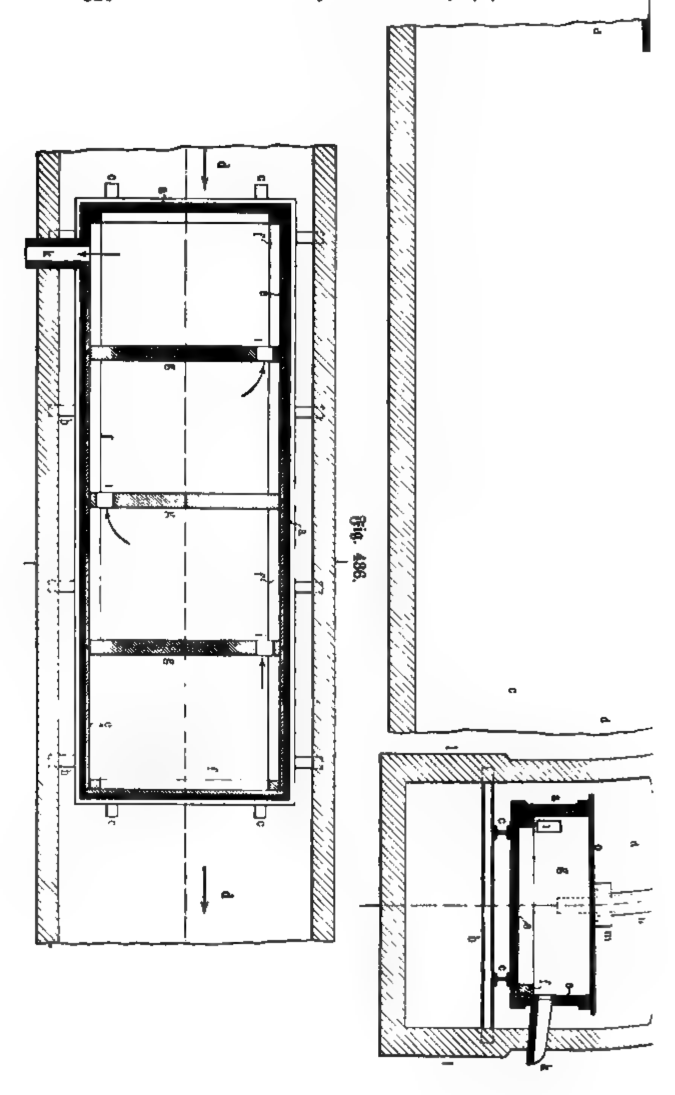
größer machen und darf nur mit Rots fenern, mahrend man, falls die Platten de bicht aneinander stoßen, mit Holz, Rohlen, Blen oder Teer fenern fann.

Banner (Engl. Pat. Mr. 2379, 1902; D. R.-P. Rr. 134661) verwend gußeiserne, mit sänrefesten Platten mittels Asbestätit (S. 102, 546) gestürtt Pfannen, beren Eden n. s. w. burch besondere Schutstüde derartig versätlind, daß die Säure nirgends die ursprünglichen Fugen berührt. Diese Psannt werden in dem von den Kiesösen nach dem Gloverturm sührenden Zuglam aufgestellt und mit Gloverturmsäure gespeist, welche dadurch ohne Anwenden eines Brennmaterials die 93 Proz. H. 80., konzentriert wird. Um die Sün vor Flugstaud zu schützen, werden die Pfannen mit durchlöcherten Sisens od Schamotteplatten bedeckt. Die Säure fließt mittels passender Scheidewände einer Zickzackrichtung.

Nach Austunft bes Erfinders vom Februar 1902 können zwei Pjanz zu 1900 × 400 mm täglich 4 Tons Säure 66° B. aus einer Mischung v ier Fünftel Gloversäure und ein Fünftel Kammersäure liefern. Diese Pfannen aren fünf Monate lang ununterbrochen im Betriebe gewesen, abgesehen von vei absichtlich eingeschalteten Reinigungstagen. Die schwache Pfanne hatte inf Monate, die starke sieben Monate ausgehalten und beide hätten noch länger halten, wenn nicht bei der Auskleidung in Zukunft leicht vermeidbare Fehler regesommen wären. Die erhaltene Säure war klar und nur hellgelb. Die emperatur im Saskanal um die Pfannen herum war etwa 400°. Die Kosten r Erneuerung der Pfannen (natürlich gibt es gar keine Kosten für Brennsaterial) betrugen 1,50 Mt. pro Ton konzentrierter Säure, abgesehen von der zenzgebühr.

Weiteren freundlichen Mitteilungen bes Herrn Dr. Zanner vom Juni 102 entnehme ich die folgenden Angaben und die Zeichnungen Fig. 434 bis 436 . f. S.) Die Gußpfannen a find mit fäurefesten Steinzeugplatten b gefüttert. ie Fugen werden mit Asbest-Wasserglaskitt (S. 102) gebichtet. : Platten ist so gewählt, daß ihre glatten Fugen ein offenes Rechted bilben d durch die Steinzeugscheibewände g verdedt werden, welche die Platten fest f ihrem Plate halten und die Säure durch die Offnungen i zu einem hlangenlauf zwingen, wie es der Horizontalschnitt, Fig. 436, zeigt. Die lfugen können noch durch aufgekittete Steinteile f geschützt werben, so baß ne primare Fuge frei liegt. Als Decke dienen die Platten o mit Löchern n, burch die Steinzeugteile m vor Einbringen von Flugstaub geschützt sind. Us man mehrere Pfannen zur Fabrikation von 97- bis 98 proz. Säure mitander verbinden will, so tann bei ber letten berfelben ber Steinzeugbelag bes bens wegbleiben. Die Pfannen sind in dem Gastanale d burch Schienen c b frei aufgestellt. Die Speisesäure gelangt burch bas in ein Eisenrohr zekittete Porzellanrohr h in den Apparat, und die konzentrierte Saure wird ch den mit Steinzeug ausgelegten Gußschnabel k durch bas Mauerwerk ? burch hinausgeführt. Die abbestillierenben Dämpfe von Waffer und Säure m mit ben Riesofengasen in ben Gloverturm; ebenso bei Anwendung von roabfallsäuren die Salpetergase. Man legt am besten einen Nebenkanal das Rösigas an, um bei Reparatur und Reinigung der Pfannen ohne riebsftörung umschalten zu können. Der Gang ift fast automatisch, ohne ndere Anflicht, mit völligem Wegfall von Brennmaterial. Die Anlagen find fehr gering. Pro Quadratmeter Pfannenfläche erhält man in Stunden 1500 bis 2400 kg Saure von 65,50 B., je nach der Hitze der gafe, der Borkonzentration und der Borhite der Speisesäure. Wenn man Apparat mit Bakuum betreiben wollte (vergl. Luty und Niedenführ, ichr. f. angew. Chem. 1902, S. 256), so würde er natürlich noch viel : leiften; auch kann man ihn burch beliebige andere Feuerkanäle mit verer Wärme ober mit besonderer Feuerung betreiben.

Duinan (U. S. P. No. 699011; Journ. Soc. Chem. Ind. 1902, 72) bringt zwischen den Kiesöfen und dem Gloverturm zunächst eine "Mischener" und dann einen ansteigenden Kanal an, dessen Boden aus stufenweise erdneten flachen Bolvictrögen besteht. Jeder Trog mündet durch einen an



nem Vorderende absteigenden Flausch in den nächst niedrigen, und die Gloverure fließt diese Treppe entlang bis in die "Mischkammer".

onzentration von Schwefelfaure im luftverbunnten Raume.

Eine sehr interessante, mit Fieldschen Röhren arbeitende Konzentrationsethobe bilbete einen Teil eines sinnreichen, aber allzu tomplizierten Systems r Schwefelfaurefabritation, welches von De Bemptinne in Bruffel erfunden orben und in unserer 1. Auflage, Bb. 1, S. 470 bis 475 beschrieben und abbilbet ist, worauf wir hier verweisen muffen. Dieses System ist nie voll rsgeführt worden und ist entschieden unbrauchbar. Ein anderes sinnreiches erfahren besselben Erfinders, welches a. a. D. S. 475 bis 478 beschrieben 1d abgebildet ist, sucht ein übrigens schon mehrfach vorher (z. B. schon 1844 on Ruhlmann) vorgeschlagenes Prinzip durchzuführen, nämlich die Konzenation ber Schwefelfäure im luftverbunnten Raume, wobei die Temperatur iebrig genug gehalten werben tann, um in Bleigefäßen arbeiten zu können. d dieses Berfahren, welches eine Zeitlang wirklich im Betriebe stand, sich auf e Länge nicht bewährt hat, mussen wir dafür ebenfalls auf die 1. Auflage erweisen. De Bemptinne hat noch eine weitere Abanderung seines Proftes in dem Bulletin du Musée de l'Industrie de Belgique, Januar 1882, :schrieben.

Von neueren Formen von bleiernen Bakuumapparaten wollen wir den= nigen von Krell anführen (Deutsch. Pat. Nr. 118880, Fig. 437, a. f. S.). Die Säure fließt durch ein Bleirohr a, das in einem Olbabe b liegt, und das inendig gegen den Atmosphärenbrud burch Scheidewände co abgesteift ift, welche ie Säure im Zickzackstrome zu fließen zwingen, mahrend im oberen Teile Komrunikationen d fitr die Dampfe bestehen. Am Boden des Rohres a liegt ein urchlöchertes Rohr t, durch welches heiße Gase zur Beschleunigung der Konintration eingeführt werden können. Die nicht durchbohrten Zwischenwände ff' eifen das Rohr ab und teilen den Dampfraum in drei Abteilungen, die durch h'h" mit einem gemeinsamen Bakuumrohre i in Berbindung stehen, so daß ie Rühler kk'k" Säuren von verschiedener Stärke kondensieren. Die Säure :itt als Rammersäure von 50°B. ein und mit 64 bis 65°B. salso nur 86 is 90 Proz. H2 SO4!] aus, wobei sie durch ein mindestens 5 m langes Abfallohr m in einen Sammler n tritt. Indem man m mit dem Mantel o umibt, nutt man die hite der aussließenden Säure zur Vorwärmung der Rammer-Das Olbad b wird indirekt durch die Schlange q erwärmt, welche iure aus. n einer Feuerung p liegt, und an beiden Enden rs mit dem Olbad in der Irt verbunden ift, daß fortwährende Zirkulation ftattfindet. [Nach Privat= achrichten verwendet Krell ein mit etwas Kupfer legiertes Blei, wie es nach en Bersuchen von E. Schmib und mir, S. 178; vergl. auch S. 711, aller= ings für höhere Temperaturen und Konzentrationen rätlich ist.]

Man verwendet auch Gußeisen retorten zur Konzentration der Schwefeldure bei vermindertem Luftdruck, indem man von solchen Konzentrationen ausseht, bei benen Gußeisen nicht angegriffen war. Fig. 438, a. S. 823, zeigt solche Retorten, wie sie in Deutschland mit Erfolg angewendet werden und jete bis grabige Sanre liefern. Gine folche Retorte wiegt etwa 7500 kg.

3. Meyer (Dentsch. Bat. Nr. 71 580) kombiniert ein bleiernes un mit eisernen Gesäße; bas lettere, in bas die Säure schon verstärst einem, dr mit der Luftpumpe in Berbindung. Die Pfanne besitzt einen schwie was abwärts geneigten Boden; die Säure kommt in verdikuntem Zustande und Blei, in konzentriertem mit Eisen (oder Platin) in Berührung. An der Eisen

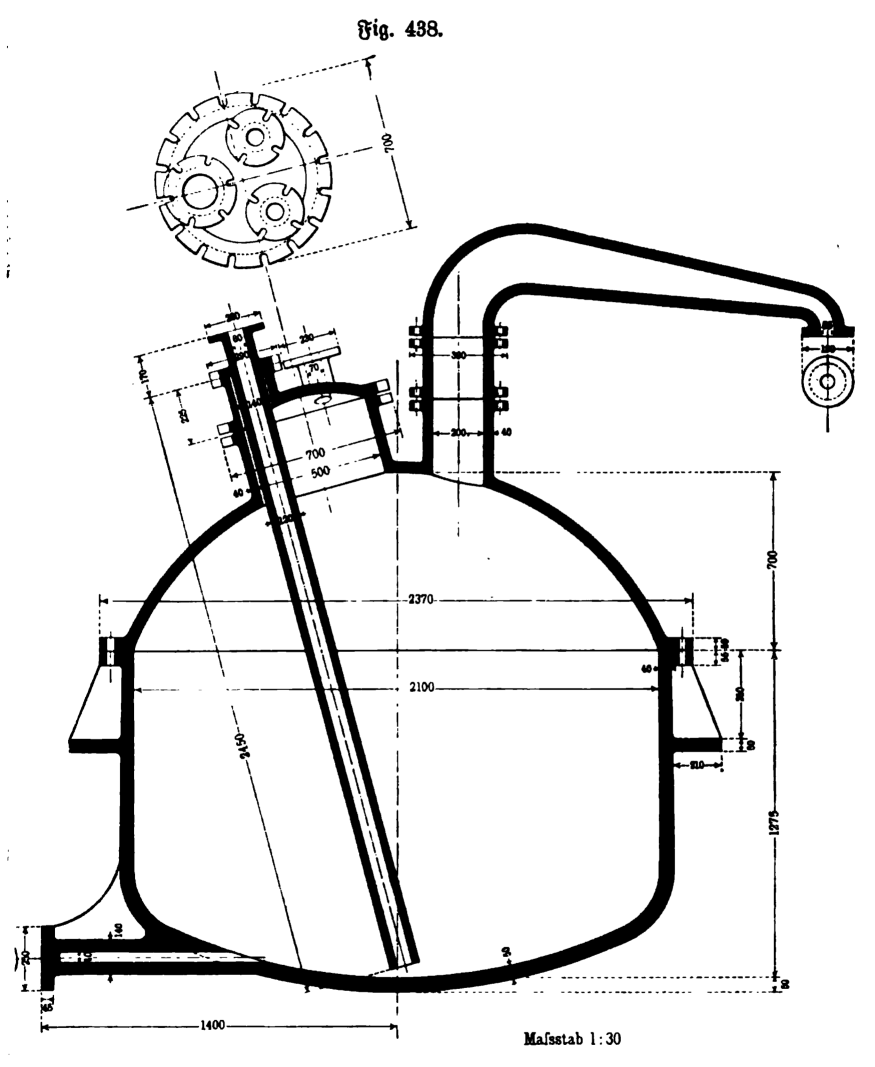
Fig. 437.

(a) (a) (c)

zentrationsapparat wird zweckmäßig ein Destillationsapparat in der Beie geschlossen, daß dieser unter dem gleichen Bakum steht und die longen Säure kontinuierlich durch ein Heberrohr in denselben übertritt. [Die And hier die stehs empfundene Schwierigkeit des geringen mechanischen Widere von Blei gegen den äußeren Luftdruck überwunden werden soll, ist nicht der ersichtlich.]

Brown und Georgeot (Franz. Bat. Nr. 241 815) behandeln ber Kipien ber Konzentration im Batuum, ohne neue Gesichtspunfte aufzufteller

Die Kommanditgesellschaft L. Kaufmann & Co. dehnt ihr D. R.-P. !r. 129871 durch Zusatpatent Nr. 134773 auch auf die Konzentration In Schweselsäure aus. Wan soll sie in gußeisernen Gefäßen durch Dampfsantel ober Gasheizung im Bakuum in der Art eindampfen, daß sie in Schichten



on nur 10 bis 15 mm Höhe durch einen sich dicht an die Wandungen hmiegenden Rührer über die Heizslächen getrieben wird, mit solcher Umfangseschwindigkeit, daß die konzentrierte Säure durch ihre Zentrifugalkraft trot des sakuums ununterbrochen austreten kann. Durch obiges Verfahren soll die blösung der Dampfblasen von den festen Flächen befördert werden.

Sußeiserne Bakumretorten sind besonders gut geeignet zur Bedeutig von sehr unreinen Absallsäuren (Säureteer) von der Mineraldindert vergl. S. 805. Wenn man solche Säure längere Zeit kocht, so verdischt meisten darin gelösten Substanzen, wodei sich die Säure konzentrien. De hierbei wird viel SO2 gebildet, bis 20 Proz. (vergl. S. 805), mas nicht me Berlust, sondern auch Belästigung der Umgebung verursacht, wenn man und die SO2 in SO3 umwandeln kann, wie im 11. Kapitel gezeigt werden wird oder sie sonst verwendet. Dieser Übelstand fällt dei Anwendung von Bakumretorten sort, da insolge der viel niedrigeren Temperatur die Wirkung der Six auf die organische Substanz viel weniger start und von anderer Art ist. Ir 3 Proz. geht als SO2 fort und die organische Substanz geht meist und tohlige, durch Sandsiltration entserndare Masse über. Man kommt so auf start gefärdte Säure von 66°B., die man ganz gut von neuem zur Bekantung von Mineralölen benutzen kann.

Kynoch & Co. u. Cocing (Engl. Pat. Nr. 28891, 1896) vermet in ähnlicher Weise gußeiserne Bakumretorten zur Konzentration von im glycerinabfallsäure.

Ronzentration von Schwefelfaure burch Eleftrizitat

Hierüber stellt Bucherer (Chem. Ztg. 1893, S. 1597) Berechmen: an. Um 100 kg 66 grädige Säure aus 117 kg 60 grädiger zu produzen muß man 32 679 große Kal. aufwenden, was

$$\frac{32679 \times 4.2 \times 10^3}{736 \times 3600} = 44.2$$
 elektr. Pferdekraftstunden

entspricht, oder die elektrische Pferbekraftstunde zu 4 Pfg. gerechnet, 20 Mi. -Tonne (im Großbetriebe). Weitere Schätzungen der Stromstärke und elektrationerischen Kraft, der Platinobersläche u. s. w. sollen hier übergangen Reiter da alles rein hypothetisch ist.

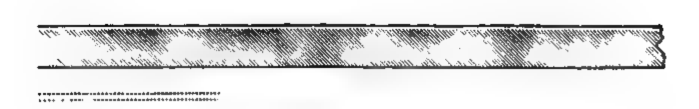
Häußermann und Niethammer (Chem. Ztg. 1893, S. 1907) twirtliche Versuche über diesen Gegenstand angestellt. Gleichstrom ist vollütze ausgeschlossen, wie zu erwarten war, weil dabei eine Elektrolyse nicht ist meiden ist. Bei Wechselstrom konnte dies allerdings vermieden werden bie Konzentration gelang sehr gut, erforderte aber pro Kilogramm 1490 Erstunden. Selbst wenn sich dies im Großbetriebe erheblich billiger stellen ist so wäre doch an eine Verwendung der durch Elektrizität zu erzeugenden Kilogramen vorliegenden Fall nicht zu denken.

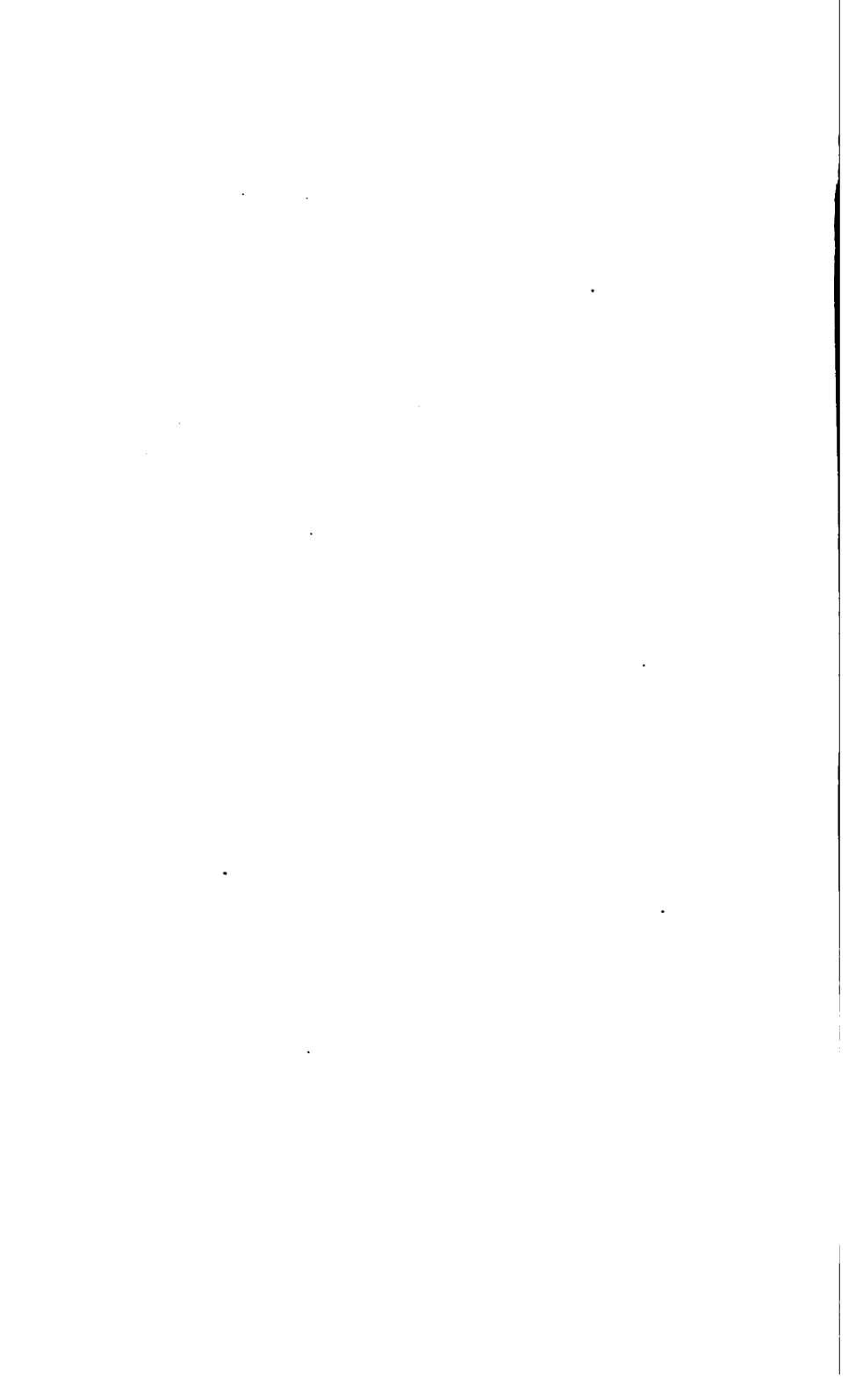
Peuchen und Clarke (Deutsch. Pat. Nr. 83526) wollen Schweselft: (und Essigsäure) durch den elektrischen Strom sowohl von Berunreinignen befreien als auch konzentrieren, sogar schließlich bis zur Destillation, und wodazu in der siedenden Säure mechanisch um eine hohle Welle rotierende Extroden anwenden [!].

Wacker (Engl. Pat. Nr. 3183, 1895) will Schwefelsäure durch Elektion.



1. Bu Seite 826.





Die konzentrierte Säure wird wie gewöhnlich in einem bei der Platinblase angebrachten Kühler abgekühlt und durch Lnftdruck oder in sonst passender Weise in das Borratsgefäß A gebracht, welches etwas höher als der Füllstaften B des Gefrierapparates aufgestellt ist. Statt die Säure direkt ans A nach B laufen zu lassen, führt man sie erst in einer Leitung C nach abwärts, mit Einschaltung einer Kühlschlange oder anderweitigen Klihlapparates D. Das Rohr C, mit dem darin eingeschalteten Abschlußhahn E, erhebt sich etwas über den Füllkaften B und steigt dann wieder durch bessen Deckel hinab. Der Zwed des Hahnes E ist der, während der Zeit, daß eine Füllung aus B herausgeblasen wird, die Berbindung zwischen A und B abzusperren.

Der Füllsaften B ist aus Eisen und so geformt, baß er über ben bie Gefrierzellen enthaltenben Kasten quer hinüberreicht. Er ist durch sentrechte Scheidewände in ebenso viele Abteilungen geteilt, als eiserne Gefrierzellen G G in einer Reihe vorhanden sind, und jede Abteilung ist gerade von der richtigen Größe, um beim Ausblasen des Inhaltes eine der Zellen G dis zu passender Höhe zu stüllen. Die Scheidewände reichen nicht ganz dis zum Deckel des Füllskaftens B, so daß alle Abteilungen durch das aus dem Behälter A kommende Speiserohr C gestüllt werden, und ihr Inhalt bei der Wirkung der durch das Rohr K im Deckel des Füllskeitig herausgeblasen wird. Das Rohr K steigt über den Deckel des Behälters A auf, ehe es zur Lustpumpe hinabsteigt; wenn daher A mit B in Verdindung

gesett wird, so stillt die Säure den ganzen Kasten B und fteigt in dem Luftrohr K dis zum Niveau des Beshälters A auf, tann aber nicht nach der Luftspumpe überfließen. Das Rohr K hat zwei Hähne: L zur Berbindung mit der Luftpumpe, und M zum Herauslassen der Luft, während der Fillstaften mit Säure beschickt wird.

Fig. 442.

Jebe der Abteilungen des Kaftens B besitzt ein Entleerungsrohr H, welches unmittelbar über dem gekrümmten Boden beginnt, durch den Deckel sindurchgeht und so hoch aufsteigt, daß während der Füllung von B und A eine Säure überfließen kann. Bon da steigen die Entleerungsröhren HH tebeneinander abwärts, in der Art, daß ihr unteres Ende über je eine der Befrierzellen GG mindet. Wenn daher die komprimierte Luft auf die Oberkäche der Säure in B zu wirken beginnt, so treten alle Entleerungsröhren zleichzeitig in Tätigkeit, und süllen alle zu einer Reihe gehörigen Zellen auf inmal. Sobald dies geschehen ist, wird eine bleierne Rinne J unter die Enden

die in dem Eisenrahmen N hängende Reihe von Gefrierzellen wird nur mittels eines Lauftranes O nach dem anderen Ende des Gefrierlastent f bewegt, welcher 10 bis 15 solcher Zellenreihen enthält. Der librig bleibende Raum von F ist mit einer Lösung von Chlorcalcium gefüllt, deren Lemperatur mittels einer Kälteerzeugungsmaschine auf etwa — 20° C. gehalten wird. Iedesmal, wenn eine frische Zellenreihe gefüllt worden ist, werden die die anderen Reihen enthaltenden Rahmen, welche auf Rollen gehen, gegen du vordere Ende des Gefrierkastens hin bewegt, um hinten für die letzte Reihe von Zellen Platz zu machen.

Wenn diejenige Zellenreihe, welche am längsten in bem Gefriertaften verweilt hat, genügend abgekühlt ist, wird sie mittels des Lauftranes O herand gehoben. Die Zellen werben bann einige Sefunden in ein warmes Baffer enthaltendes Gefäß getaucht, um die gefrorene Masse durch oberflächlich Schmelzung von ben Wänden der Zellen abzulösen; sobald dies geschen i werden die Zellen in einen Trog P umgestürzt, wobei man Sorge tragt, bei tein außen an ben Zellen hängendes Wasser in den Trog hineingelangen fam Dieser Trog P enthält eine archimebische Schraube Q, welche die geswert Masse zermalmt und sie in eiserne Zentrifuge R schafft, welche baneben anigestellt ist. Die Zellen G werben barauf wieder aufgerichtet, und sind um wieder zur Aufnahme einer neuen Füllung von farter Saure bereit. Durt die Wirkung der Zentrifuge R wird die gefrorene Masse schnell in eine kustalle sierte Masse von Schwefelsäure-Monohydrat und eine Mutterlauge von wenige: tongentrierter Gaure getrennt. Lettere ift noch immer fart genug jum Berte: als gewöhnliche 66 gräbige Schwefelfäure; man kann sie aber natürlich burt Eindampfen wieder auf 97 Proz. bringen. Das feste Monohydrat wird aus & in einen aus emailliertem Eisen bestehenden Ressel S gebracht, welcher mit eine Beigwassermantel umgeben ift; hier kommt es zum Schmelzen und wird mittle eines Hahnes in Glasballons ober anderweitige Bersandgefäße abgelaffen.

Dieses Versahren ist im großen Maßstabe in Deutschland (Griesheim Frankreich (Petit Quevilly) und England (Widnes) eine lange Reihe two Jahren ausgeübt worden. Erst i. J. 1900 wurde es in Griesheim als nicht mett rentabel aufgegeben. Es ist von Osterberger und Capelle beschrieben worder wie es zu Petit Quevilly ausgeführt wurde, was mit obigem in allen wesentlichen Stücken stimmt (Bull. soc. ind. Rouen 1889, p. 307; Chem. Ind. XIII, 45

Messel (Engl. Pat. Nr. 1201, 1878) hat vorgeschlagen, Schweselsaure Monohybrat dadurch darzustellen, daß man Pyritosengase durch komentrier: Schweselsäure durchstreichen läßt, welche das in den Gasen enthaltene SO3 at sorbiert. Aber in diesem Falle wird auch viel SO2 aufgenommen, die Rönger werden geschwächt und die erzeugte Säure wird durch ihren Gehalt an SU stir viele Zwecke unbrauchbar. Wan muß auch bedenken, daß man die game Deration in der Kälte aussühren muß, und daß ein Strom von indifferente Gasen selbst bei gewöhnlicher oder wenig höherer Temperatur schon etwas Sudassen selbst bei gewöhnlicher oder wenig höherer Temperatur schon etwas Sudassen selbst der Kälte Ausssührt, wie schon Warignac bewiesen hat.

Berpadung und Bersendung ber Schwefelfäure.

Die Bersendung der Schwefelfäure erfolgte früher fast allgemein gläsernen Ballons von etwa 70 Liter Inhalt, welche meist in Weibenrben mit Stroh verpackt, und beren herausragende Salse noch weiter burch trohseile geschützt werden. Sie sind burch irdene Stöpsel verschloffen, welche geschmolzenen Schwefel getaucht und rasch aufgesetzt werden, damit der dwefel erst nachher erstarrt; meist legt man noch einen Wulst von feuchtem m darum und überbindet das Ganze mit einem leinenen Lappen. mentlich für geringere Entfernung, läßt man auch ben Schwefel fort. irbe halten nur kurze Zeit, wenn sie bem Wetter und ber Bobenfeuchtigkeit kgesetzt find, namentlich aber, wenn irgend welche Säure an sie kommt, und sterer Fall ist sehr häufig schwer zu vermeiben; schon bei einmaligem Geuche, nach dem Ausleeren des Ballons, fließen leicht einige Tropfen Säure Dalse hinab und finden ihren Weg auf den Boden des Korbes, und auch : Fußboden des Lokales, in welchem sie stehen, ift oft schwer von Säure ganz i zu halten. Daher werden denn auch die Böden der Körbe zu allererst abhaft, und beim Heben der Ballons druckt dann der durch die Säure beverte Glaskörper den Boden burch und stürzt heraus. Man sollte barum aus unzeitiger Sparfamkeit einen irgend wie beschädigten Rorb versenben, manche Fabriken haben ben Grundfat, die ihnen zurückgesenbeten leeren llons unter allen Umftanben in frische Körbe zu paden. Bebeutend länger ten die Körbe, wenn man sie, was namentlich in England häufig geschieht, zwei Dritteln ihrer Höhe in Steinkohlenteer taucht. Auch findet man jest sach Rörbe aus einem Gestechte von starkem Gisenbraht, ober aus einem tufte von dunnem Bandeisen, geschützt vor Rosten durch einen starken Teer-In Nord = England kommen auch sehr viele "carboy-tubs" in Anrzug. bung; bas sind kleine, vom Rufer gefertigte, nach oben sich erweiternbe tiche aus Holzbauben, mit eisernen Reifen gebunden, von folcher Bobe, bag 3 bis 5 cm bes Ballonhalses heraussehen; der Ballon wird, wie gewöhnmit Stroh eingesett, und dann ein rundes Stuck Holz, das mit einem e für ben Ballonhals versehen ist, als Deckel auf ben Bottich aufgelegt festgemacht. Diese Bottichballons sind freilich sehr schwerfällig und etwas er, aber bedeutend haltbarer als die Korbballons, und sie gewähren den en Borteil, daß die Eisenbahnen es erlauben, diefelben in zwei Reihen einander zu stellen, mas bei Korbballons nie gestattet wird. Solche Holzactung (Kübel) für Glasballons wird neuerdings auch in Deutschland an-In Amerika werden kubische Risten angewendet, durch ein eisernes d zusammengehalten, in welche bie Glasballons mit Geegras eingefett en; bie Rosten berselben belaufen sich auf 1/3 Dollar pro Zentner. In ifreich (auch in Außig) benutt man oft Tonkrüge von derselben Masse, ber die Bombonnes gemacht werben; diese können in der Fabrik selbst ohne verpadung aufgestellt werden, muffen aber zum Berfand ebenfalls in e gepackt werden. An Ort und Stelle (in Beauvais) kosten solche Krüge er Größe gewöhnlicher Schwefelsäureballons 11/2 Francs.

Zuweilen werden die Glasballons mit Riefelgur umgeben, welchet in Falle eines Bruches die Sanre anffaugt, mährend sie bei Strohverpackung auläuft und die Arbeiter verletzen oder die Tisenbahnwagen beschädigen tan. (Diese Berpackung ist besonders für Salpetersäure zu empfehlen, welche to Berührung mit Stroh eine Entzündung veranlassen kann.)

Garners Ballonforb (Engl. Pat. Nr. 3190, 1883) ift aus zahlreide: blinnen, elaftischen Holzstäben aufgebant. Die Bafis besteht aus zwei bumer. konischen, konzentrischen Ringen, 5 bis 6 cm weit. Die Stäbe werden u

Fig. 443.

gleich weiten Abständen zwischen ben beiben toniicher Ringen befestigt und Holgreifen werben baran andwerbig und inwendig in geeigneter (aber febr unfler be fchriebener) Weife befestigt.

Shleicher (Dentich Bat. Rr. 18112) nim ' dicht passende Weibenkörbe, deren oberer Teil mit ter ' unteren burch Drahtbefestigungen verbumben und 🖙

nehmbar ift (Fig. 448).

Die Marple Chemical Company zu Rame bei Stockport verkauft "Ballonschlitzer" (Carbon : ht.: teftors) von der Fig. 444 gezeigten Form, welche, ibe: t auf ben Ballon gelegt, ihn in der Art schützen, das m:.. ohne Bruchgefahr vier Reihen aufeinander ftellen tau:

Berichiebene Borrichtungen find jur Entleerau: von Säureballons erfunden worben. Einige b: selben bestehen aus eisernen Rahmen, welche zum Umlippen eingerichtet sind, andere in Apparaten, welche = bem Halfe ber Ballons angebracht werden und in de Art einer Laboratoriums-Sprisflasche funktionieren, er Beschreibung und Zeichnung davon haben wir schon a. S. 441 f. gegeben. Bierbei wird ber erforberliche Er

brud vermittelst einer kleinen Drudpumpe ober einer Rautschukkugel mit Ere vorrichtung hervorgebracht. Diefe und weitere Borrichtungen ber Art beichren Oppler in feinem Berichte über bie Berliner Unfall-Berhlitungs-Aneftellm: (Chem. Industr. 1889, S. 528).

Die Berliner Aftiengefellschaft für Anilinfabritation hat einen Appers jum Transporte von Säureballons patentiert, bei welchem feinerlei Bug ar bie Handgriffe ober andere Teile ber Rorbe ausgelibt wird, fo bag man 🛬 Ballons felbft in ichabhaften Rorben handhaben tann (Dentid. Bat. Rr. 830? Fischers Jahresb. 1886, S. 236). Auch verwendet man handwagen, a. benen man die Ballone in Retten aufhängt (Fig. 445).

Maufer (Engl. Bat. Rr. 11695 und 21986, 1902) wendet eine Bo: richtung an, um ben Ballon in bem äußeren Transportgefäße elaftifch fcweben: zu erhalten.

Juntere (Chem. Btg. 1902, S. 582) verwendet jum Fillen wi Saureballons einen Trichter, beffen chlindrifche Glode oben gefchloffen ift :: zwei Offnungen besitht. Die eine berfelben bient zum Ginlaufen ber Auff:





it; die andere, mit einem Tubulus versehen, tann durch ein Abzugsrohr zur bleitung der etwa sich entwickelnden Dämpfe benutzt werden. Wenn dieser frichter sowohl gegen den Sintaushahn, wie auch gegen den Ballon durch dummischeiben abgedichtet ist, so wird jeder Substanzverlust und Beschädigung er Ballonkörbe u. s. w. durch Spritzen verhindert (unter Musterschutz von Rax Rochler u. Martin in Berlin hergestellt).

Trop aller Borsicht kommt es sehr häufig vor, daß die Ballonflasche einen sprung bekommt, sei es beim Manipulieren ober beim Rütteln in den Eisenahnwaggons, und die ausstließende Säure geht dann nicht allein verloren, indern richtet häufig auch großen Schaden an. Die Bahnverwaltungen, dampfschiffsgesellschaften u. f. w. nehmen daher Säuren (dies gilt natikrlich on allen in Ballons versendeten Mineralsäuren) nur auf Risto des Ber-

Fig. 445.

nders, ober zu enorm erhöhten Frachten an, beförbern sie meist nur mit bemmten Zügen, und müssen unter allen Umständen, wegen der "sperrigen" atur der Ware, einen viel höheren Frachtsatz auf solche Ballons legen, als Sewicht der Ware entspricht. Ein Waggon, welchen man mit 10 Tonnen n Waren in Fässern belegen könnte, nimmt nur etwa $2^{1/2}$ Tonnen Schweselure in Ballons auf. Es steigern sich also die Kosten sur Befrachtung in zu hohem Grade, je mehr totes Gewicht und Bolumen man mitschicken muß, id als solches totes Gewicht ist das Wasser zu bezeichnen, welches die 60 gräbige chweselstäure noch im Bergleich zu 66 gräbiger Säure enthält.

Auch die Kosten der Berpadung selbst kommen sehr erheblich in Anschlag; sind freilich ungemein verschieben, je nach dem billigeren oder teuereren ezuge von Glasballons u. s. w., dürften aber kaum unter 4 MR. pro 100 kg äure herabgehen, und betragen also bei 60 grädiger Säure (71° D.), welche

nur 78 Proz. SO4H2 enthält, erheblich mehr als bei 66 grabiger Gin: (84° D.) mit 93 Proz. SO4H2. Freilich werben die leeren Ballons meiten zurlichgesendet, aber es ist babei immer sehr viel Bruch, und auf längere En

fernungen wird bie Rudfracht zu teuer.

Es geht aus obigem hervor, daß es unr dis zu einer gewissen, und Letzverhältnissen sehr verschiedenen Entfernung lohnen wird. Schweselsaue winur 60°B. oder allenfalls 62° zu versenden; wenn die Entfernung größer wir somzentrationstosten der Verpackung und des Transportes die Entskappenschaften auf oder liberschreiten sie gar, und die Konsumenten sieht es boher vor, die 66 grädige Säure zu beziehen, weil sie ihnen schließlich killen zu stehen kommt. Es ist freilich nicht zu leugnen, daß in vielen Filmen unr Gewohnheit, oder richtiger gesagt, Unkenntnis der Konsumenten ist, weil sie bewegt, 66 grädige Säure zu beziehen, wo die 60 grädige Säure sich und Tat schon billiger stellen würde.

Für große Abnehmer und besonders bei größeren Entfernungen ju ton Glasballons für den Eransport von Schwefelsäure fast ganz abgelemmechon längere Zeit wurden Bleis oder Aupfergefäße für biefen Zwed ham aber diese sind durch schwiedeiserne Gefäße, besonders "Resselwager ersett worden. Balmain u. Denzies patentierten 1869 die Annewell

Fig. 446.

bon Schmiedeisen für diesen Zweck; boch icheim schon vor ihnen hier und da im Gebrauche gewau sein, während es erst von 1880 allgemen worden ist. Die Säure wirkt um so weniger das Eisen, je stärker sie ist, aber man kenn kammersäure in Eisen transportieren, vorander daß sie frei von Berunreinigungen, z. B. Schwisture, ist, und daß keine Luft zutreten kann — kteres, weil sich Feuchtigkeit auf der Oberstäck wenstert, eine Schicht von dünner Säure bidet, an dieser Stelle das Eisen zerfrißt.

Man macht die eisernen Säurebehälter zumest von edigem Querschnitt, wie gewöhnliche Exwagen; aber diese sind fast ganz durch cylinduk tesselsormige Behälter von 10 Tons Fassungeran verdrängt worden. Ein großer Borteil der lessen

ist ber, daß sie größerem Drude widerstehen können; man kann sie daber Berbrauchsorte mit einer Einrichtung zum Ausblasen der Sänre in einen Sratsbehälter versehen, so daß man die Resselwagen sosort entleeren und zuselnden kann. Rieinere Behälter dieser Art mit 2 dis 2½. Tons Inhalt koman sier Achsentransport benutzen. Man macht sie sür stärtere Sänre was Blech von 9 dis 10 mm, sür Kammersäure 8 mm stark. Die Austissen siehen seichen geholten bei Außenseite stark angegriffen wird, obwehl wielbstverständlich die Gefäße außen mit Eisenlack gründlich anstreicht. Die Gesen Gefäße müssen immer dicht verschlossen gehalten werden; alle

eilig der Luft auszusependen Teile, z. B. Mannlöcher, werden mit Blei ausfleidet.

Big. 447.

Die Entleerung erfolgt mittels eines Debers ober eines im rechten Winkel rinten Bentilhahns, wie in Fig. 446, ober vermittelst einer durch einen men Onetschhahn ver- Fig. 448.

Menen Rautschutschlauches. ttichut tann man jedoch bei Rammerfaure anmen-Bentile macht man aus Milichem Rotguß, nicht Phosphorbronze, die ber re nicht so gut Wiber-Die eiferne leiftet. ibel bes Bentile wird bis Schraubengewinde mit blei umfleibet und bie ifbitchfe mit Afbest gepadt. Uber bie Reinigung ber mefelfaure - Reffelwagen . Dörrenberg, Chem. 1**8**96, **©**. 553. Trop aller Borfichtsmaße 💐

t wird in den eifernen = wagen gewöhnlich ein Sas erzeugt, welches Sfren berfelben ein

Fig. 449.

nsprißen von Sance vert und badurch Menschen verletzen kann. Dies wird durch eine von
ter u. Grüneberg getroffene und von Oppler a. a. D. beschriebene
heung vermieden. Oben auf dem Resselwagen besindet sich ein Rohr und
alb desselben ein anderes, welches am Boden geschlossen und oben offen

ist. Der so gebildete ringförmige Raum ist oben geschlossen und unter vert Das innere Rohr hat unten seitliche Öffnungen, durch welche das im ker wagen erzeugte Gas zuerst in das innere Rohr und dann nach außen emwent während die mitgerissene Säure sich in dem ringförmigen Raume jammet zurückläuft.

Wo man die Säure auf Kanälen transportiert, kann man die Schiechfalls als Behälter einrichten, indem man sie zu diesem Behuse mit stittert, welches sich hierzu besser als für Eisenbahnwagen eignet; auch Eisenn man hierzu anwenden. Nach Kuhlmann Sohn (Soc. industru Nord de la France, 1878) bringt man dabei, um die unangenehmen selbst gesährlichen Verrückungen des Schwerpunktes dei Schwankungen säurespiegels zu verhindern, Längsscheidewände an, welche zu beiden Schwensen sich nach oben erweiternden Luftraum herstellen, und dadurch dei Schwensen sich nach oben erweiternden Luftraum herstellen, und dadurch dei Schwensen solchen Kahnes, und Fig. 428 die geringe Verschiedung seines Schwerpunkten nach G' bei Schwankungen, gegenüber der großen Verschiedung bei einem wöhnlichen Gefäße, wie es Fig. 449 zeigt.

Holden (Engl. Pat. Nr. 3805, 1877) bewahrt Säuren in haler Gefäßen auf, welche (nach vorheriger Erwärmung) mit Paraffin übereigen. Die Fugen werden mit einer Lösung von Guttapercha in Naphiese bichtet.

Für Seetransport nimmt man meist mit Blei ausgekleidete Stisten; Eisen würde vermutlich auch hier besser sein. Das hierzu angeme Blei sollte ein wenig Antimon enthalten, um nicht durch Wasserstoffentwikklein Aufblasen hervorzurufen (vergl. S. 177).

Borster u. Grüneberg (Deutsch. Pat. Nr. 24748) schlingen seles Berfahren mit besonderer Rücksicht auf Seetransport vor. Trocener und gemahlener Kieselguhr wird mit einem dreis dis viersachen Gewichte state Schweselsäure gesättigt. Das Produkt behält selbst bei einem Sebalte in gefäßen transportiert werden. Am Berbrauchsorte wird es mit Basier blinnt und die Säure vom Guhr getrennt, oder es wird, wie es ist, verbration (Dieses Berfahren hat keinen Anklang gesunden, da man die Säure ebenic im slüssigen Zustande in eisernen Gefäßen transportieren kann.)

White u. Rickmann (Deutsch. Pat. Nr. 45723) mischen zu abritt Zwede Schwefelsäure mit wasserfreiem Natrium oder Magnesiumelier (Salzsäure mit Chlorcalcium oder Magnesiumchlorid), indem sie das Suber Säure durch Erwärmen auflösen und das Gemenge durch Abkühlung starren lassen. In vielen Fällen wird beim späteren Gebrauche das Salzuschaden; das Verfahren ist aber dennoch augenscheinlich nicht praktisch brund:

Behntes Rapitel

Anordnung der Apparate einer Schweselsäurefabrik nach dem Kammersystem; Betriebsresultate.

Obwohl, wie es sich von selbst versteht, keine festen Regeln für die Art er Anlage einer Schwefelsäurefabrik aufgestellt werden können, so sind boch mige Bemerkungen über biesen Gegenstand erforderlich. Zunächst muß bei mem Entwurfe barauf Rücksicht genommen werden, ob die Fabrik nur ammerfäure, ober 60 gräbige Säure, ober aber konzentrierte Säure liefern Im ersteren Falle, also bei Düngerfabriken, Fabriken von schwefelsaurer onerbe u. dergl. m., sind gar keine Konzentrationseinrichtungen erforberlich. rüher besaßen solche Fabriken sogar keine ober nur kleine Gay-Lussac- und Aber obwohl die letteren in diesem Falle nicht mehr starke äure, als für den Betrieb des Gay-Lussacturmes erforderlich ist, zu liefern auchen, und, ba sie mehr als biese Menge liefern, man sie sogar manchmal it Waffer speisen muß, um die Säure nicht allzu ftark werden zu lassen, so es doch im hinblide auf den Salpeterverbrauch, das Ausbringen an Säure id selbst das Entweichen von sauren Gasen durchaus unrichtig, ohne Ganffac = und Glovertürme, ober mit unzureichenden Apparaten der Art zu beiten.

Wo man eine Säure von 60 bis 62°B., aber nicht von besonderer Reinst, braucht, also allgemein zur Sulfatsabrikation und für einige andere Zwecke, m man ohne alle Schwierigkeit vermittelst des Gloverturmes sämtliche ersigte Säure auf diesen Stärkegrad bringen. Wo man aber sür den Verkauf r für weitere Konzentration in Glas oder Platin reinerer Säure bedarf, da K man Abdampspfannen anwenden. Man kann diese entweder durch die hipe der Schwesels oder Kiesösen heizen und sie zu diesem Zwecke über den en oder auch auf dem die Röstgase zum Gloverturme sührenden Kanal auflen; in keinem dieser Fälle wird eine besondere Grundsläche dassür erfordert. er aber (was freilich für alle gewöhnlichen Fälle unnötig ist) man heizt sie ch besondere Feuerungen entweder von unten oder von oben, oder durch mps. In den meisten Fällen wird man dassür unterhalb der Bleikammern r in deren unmittelbarer Nähe Plat sinden.

Wo endlich ganz konzentrierte Säure gemacht werden soll, kann em die noch unterhalb der Kammern geschehen. Häufig, bei Glasretorten fast immer wird jedoch ein besonderes Gebäude dafür bestimmt.

Indem wir auf die letzte Konzentration der Schwefelsäure gar keim Richt nicht nehmen, sei solgendes über die Disposition der übrigen Apparer bemerkt. Am tiessten situiert sind immer die Kiesösen (resp. Schweselein nur muß natürlich noch Raum zur Absuhr der Abbrände vorhanden sein. In Den stehen also auf der Hüttensohle selbst, und im gleichen Riveau damit meis auch die Kiesbrecher, wenn solche vorhanden sind. Der Kies selbst kommingroßen Fabriken auf einer auf Böcken erbauten Eisenbahn an und wird zwicker den Böcken herab auf Lager gestürzt, um nach Bedarf zerkleinert und vor be Ofen gelegt zu werden. Da, wo die Zusuhr des Kieses ganz regelmösigeschieht, kann man auch den Kiesbrecher so anlegen, daß die Erze aus Wesselnahnwagen direkt durch den Kiesbrecher passieren und schon zerkleime auf der Hüttensohle anlangen; dadurch wird das Heben derselben in den Hietrichter des Kiesbrechers erspart. Wo man mit der Hand zerkleinert, oder midas Erz in unregelmäßigen größeren Partien auf einmal anlangt, geht die nicht gut an.

Ungebrochener Kies, namentlich kupferfreier, kann ohne großen Schwitten lagern; nach dem Brechen soll er aber immer vor dem Regs geschützt sein. Er wird unmittelbar nachher gesiebt und das Grobe und de Staub besonders gelagert und über eine Brückenwage weg den Brennern pesichtt. Fast immer sinden die Operationen des Kiesbrechens, Siedens mid das Lagern der gebrochenen Kiese in dem Raume unter den Bleikammern Wittelbei größerer Höhe dieses Raumes kann man auch die Riesösen (und Schwitz bei größerer Höhe dieses Raumes kann man auch die Riesösen (und Schwitz beinem besonderen, sast immer unmittelbar an die Kammern anstoßenden Rause erbaut, was ich sedenfalls vorziehen möchte. Etwaige Kühlkanäle ziehen siedann an einer Seite der Rammern entlang, oder sind auch auf deren Letangebracht. Wenn die Ösen unter den Kammern angebracht sind, so muß der Raum zwischen den äußeren Kammerpfeilern durch eine leichte, durchbrocker Wand ausgefüllt werden, um den Wind von den Kiesösen abzuhalten.

Die Salpeteröfen, wo solche vorhanden sind, sind meist am Ende &

Auch die Dampstessel sinden sich zuweilen unter den Kammern angebratik besser jedoch legt man sie in einem anstoßenden Gebäude an, einmal, um durt den aus dem Sicherheitsventile ausblasenden Dampf nicht die Zimmerung Krammerbodens zu beschädigen, zweitens um das Eisenblech des Kessels und der zufällig heruntertropfenden, über die Heber übersließenden Säure u. i. und auszusetzen. Auch wird dann bei einer Explosion der Schaden nicht gan; is schlimm werden, als wenn die Kessel unter den Kammern ständen.

Da also die Kiesöfen auf der Hüttensohle stehen, die Kammern ehrebe immer erhöht fundiert sind, und das Gasrohr auch immer in den Oberteil dem Kammer einmündet, so ist jedensalls stets ein ziemlich hoch aufsteigendes Gerahr erforderlich, und dadurch der Bedingung des Zuges Genüge geseistet.

Wenn nun aber ein Gloverturm vorhanden ist, so muß dieser zwischen bie Riesöfen und Rammern eingeschaltet werben. Zuweilen ließ man früher (vergl. S. 566) einige Riesofen ohne Berbindung mit dem Gloverturme, um burch ihre hitze einen Salpeterofen zu betreiben und die Salpetergase birekt in die erste Rammer zu schicken; dies tut man jetzt selten ober nie, sondern es iolgt auf die Reihe sämtlicher Riesofen eines Systemes der Salpeterofen und iann der Gloverturm; wo man flussige Salpetersäure anwendet, fällt der Salpeterofen eben einfach weg. Der Gloverturm selbst muß jedenfalls so aufsestellt sein, daß seine Basis etwas höher als die Dede des Gastanals über en Ofen liegt. Man kann bann bas Röstgas bis zu dem Turme in horizon= aler Richtung führen; gewöhnlich läßt man aber das Gasrohr etwas höher mssteigen und dann mit leichter Reigung sich nach dem Turme zu senken, so aß etwa hineinsprizende Säure nach bem Turme zurückläuft. verden bie Höhen des Gloverturmes und der Kammer so eingerichtet, daß das us dem Turme austretende Gas in die Kammer unterhalb der Dede einreten fann. So bekommt man guten Zug in die Kammer, unter ber Borussetzung eines gehörigen Abzuges am Austrittsenbe. Wo bas nicht ber Fall t, bringt man ben nötigen Zug zuweilen baburch hervor, daß man bas das in einem fehr hohen Gloverturme, ober aber in einem befonderen, vom urme ausgehenden Rohre in die Höhe steigen und es dann wieder in die 'ammerbede hinabsteigen läßt (S. 603). Häufig werben jett auch Injekren ober Bentilatoren zur Berstärfung des Zuges angewendet (S. 489). mgekehrt finden sich an einigen Orten die Kammern so hoch aufgestellt, baß e Decke des Gloverturmes noch unter bem Boben der Kammern liegt, so baß an die Rammerfäure dirett in ben Turm laufen laffen tann und ihre Bebung spart; dies findet sich in einigen englischen Fabriken und zu Oker.

Die Kammern selbst sind, wie früher erwähnt, so angelegt, daß ihre öden entweder genau in derselben Horizontalebene liegen, oder so, daß die Igenden Kammern immer etwa 3 bis 8 cm höher als die vorhergehenden gen; größerer Fall ist nicht nötig, wenn auch aus lokalen Ursachen oft vorsnden. Aus den Kammern geht nun das Abzugsrohr in den Gay-Lussacturm, scher nur ausnahmsweise so hoch gestellt werden kann, daß dieses Rohr nicht zusteigen braucht, was freilich jedenfalls vorzuziehen ist, wenn die Riveauschältnisse es gestatten. Auch ist, wenn möglich, dassur zu sorgen, daß ein zuerer Kühlkanal zwischen der letzten Kammer und dem Gay-Lussacturme geschaltet werden kann.

Jedenfalls aber sollte man darauf sehen, den Gay Lussac- und Gloversm in eine Gruppe zu vereinigen, an deren Fuß dann die nötigen Säuresälter, Lustpumpe, Druckessel u. s. w. angebracht siud; dies erleichtert ihre dienung ganz ungemein. In großen Fabriken mit mehreren Kammersemen vereinigt man dagegen lieber mehrere Glovertürme und jedenfalls zwere Gay-Lussackürme zu einer gemeinschaftlichen Gruppe.

In den vorigen Auflagen d. B. waren, als Berdeutlichung der erwähnten undfätze und zur Wegleitung für den Entwurf von Kammerspstemen, Zeichigen von solchen gegeben worden. Um nicht von der ersten Auflage zu reden, sind auch die Zeichnungen der zweiten Auflage (Fig. 355 u. 356 zu S. 692 ff.) in manchen Stüden heute als veraltet anzusehen. Auf meine Bitte hat sich Berr B. B. Riebenführ in entgegenkommenbfter Beise bazu bereit erklärt, mir Plane für zwei verschiedene Fälle zu überlaffen, wovon die für den ersten Fall bestimmten ansschließlich für dieses Buch angefertigt sind, die zweiten auch für eine andere Beröffentlichung benutt worden find. Der erste Fall ift der, wo man darauf verzichtet, die in biesem Werke ansführlich beschriebenen neueren Methoden zur Berringerung des Kammerraumes anzuwenden, und wo man eben nur ein gutes Rammerspftem alten Stiles haben will. Gin solches wird in den Tafeln Fig. 450 bis 453 gezeigt, welche Dimensionen und Einrichtungen zeigen, wie sie heute für den gegebenen Fall als zweckmäßig und erprobt gelten können. Bei dem notwendigerweise gewählten kleinen Dafftabe mußten tonstruktive Einzelnheiten über den Bau der Kammern und Türme, sowie die erforberlichen Nebenapparate fortbleiben, und muß ber Leser dafür auf das 5. Rapitel verwiesen werden; namentlich auch für die in Fig. 228 und 229 3n S. 475 nach Benter gezeigten französischen Rammern und die in Fig. 168 bis 175, S. 389 f. nach Falding gegebenen Einzelnheiten filr englisch-ameritanische Kammern.

Riedenführ hat das System für die ziemlich große Produktion von 20000 kg H₂SO₄ in 24 Stunden entworfen, weil heutzutage nur große Kammerspsteme in durchaus ökonomischer Weise betrieben werden können. Der Fachmann wird aus den hier gegebenen Plänen immerhin auch für andere Fälle viele Belehrung schöpfen können, um so mehr, als überall die Maße einzgeschrieben sind.

Bur Abröstung des Schwefelkieses (es ist hier Stückies angenommen) dienen die 12 Kilns A_1 dis A_{12} . Die Röstgase streichen durch die Flugstandstammern B und treten durch den aufsteigenden Gastanal C und ein mit säuressesten Steinen gesüttertes Gußeisenrohr D in den Gloverturm E, aus dem sie durch die Rohre F_1 und F_2 der ersten Kammer G_1 oben zugeführt werden. Diese verlassen sie in der entgegengesetzten Wand unten durch die drei Rohre $H_1H_2H_3$, die in ein gemeinschaftliches Rohr H einmünden, das aufsteigt und die Gase dei $H_4H_5H_6$ in die zweite Kammer G_2 oben einssührt. In gleicher Weise treten aus G_2 die Gase durch $I_1I_2I_3$ aus, steigen in I gemeinschaftlich auf und milmden durch $I_4I_5I_6$ in die dritte Kammer G_3 . Der Zweck der Bersteilung der Gase auf se drei Eins und Ausssührungsrohre ist der, den ganzen Kammerquerschnitt sür den Prozeß auszunußen und tote Räume zu vermeiden.

Aus der dritten Kammer treten die Abgase durch die sange Leitung K, wo sie gekühlt und getrocknet werden (die sich hier kondensierende dünne Saure wird am tiessten Punkte abgelassen, ohne in den Say-Lussachurm gelangen zu können), hintereinander in die beiden Say-Lussack L_1 und L_2 . Aus L_2 gestangen sie direkt ins Freie, wenn man es nicht vorzieht, sie mit einer Esse abzusaugen oder, was noch besser ist, durch Bentisatoren (S. 489 st.) eine zwanges läusige, von anderen Einsstüssen unabhängige Gasbewegung zu veranstalten.

Der gesamte Kammerinhalt beträgt etwa 8800 cbm, was nach den bischerigen Erfahrungen in den besseren deutschen Kammeranlagen für die Tages



sind auch die Zeichnungen ber zweiten Auflage (Fig. 355 u. 356 zu S. 692 n.) in manchen Studen heute als veraltet anzusehen. Auf meine Bitte ha: fich Berr B. B. Niebenführ in entgegenkommenbster Beise bazu bereit erlatt, mir Plane für zwei verschiedene Fälle zu überlassen, wovon die für den cien Fall bestimmten ausschließlich für dieses Buch angefertigt sind, die zweiten auch für eine andere Beröffentlichung benutzt worden sind. Der erste Fall ift der, wo man darauf verzichtet, die in diesem Werke ausführlich beschriebenen neueren Methoden zur Verringerung des Kammerraumes anzuwenden, und wo mar eben nur ein gutes Kammerspftem alten Stiles haben will. Ein solches wit in den Tafeln Fig. 450 bis 453 gezeigt, welche Dimensionen und Ginich tungen zeigen, wie sie heute für den gegebenen Fall als zwedmäßig und erprint gelten können. Bei dem notwendigerweise gewählten kleinen Makftabe mußten konstruktive Ginzelnheiten über den Bau der Rammern und Türme, sowie bie erforderlichen Nebenapparate fortbleiben, und muß der Lefer dafür auf bat 5. Rapitel verwiesen werden; namentlich auch für die in Fig. 228 und 229 = S. 475 nach Benker gezeigten französischen Rammern und die in Fig. 165 bis 175, S. 389 f. nach Falbing gegebenen Einzelnheiten für englisch-amentanische Kammern.

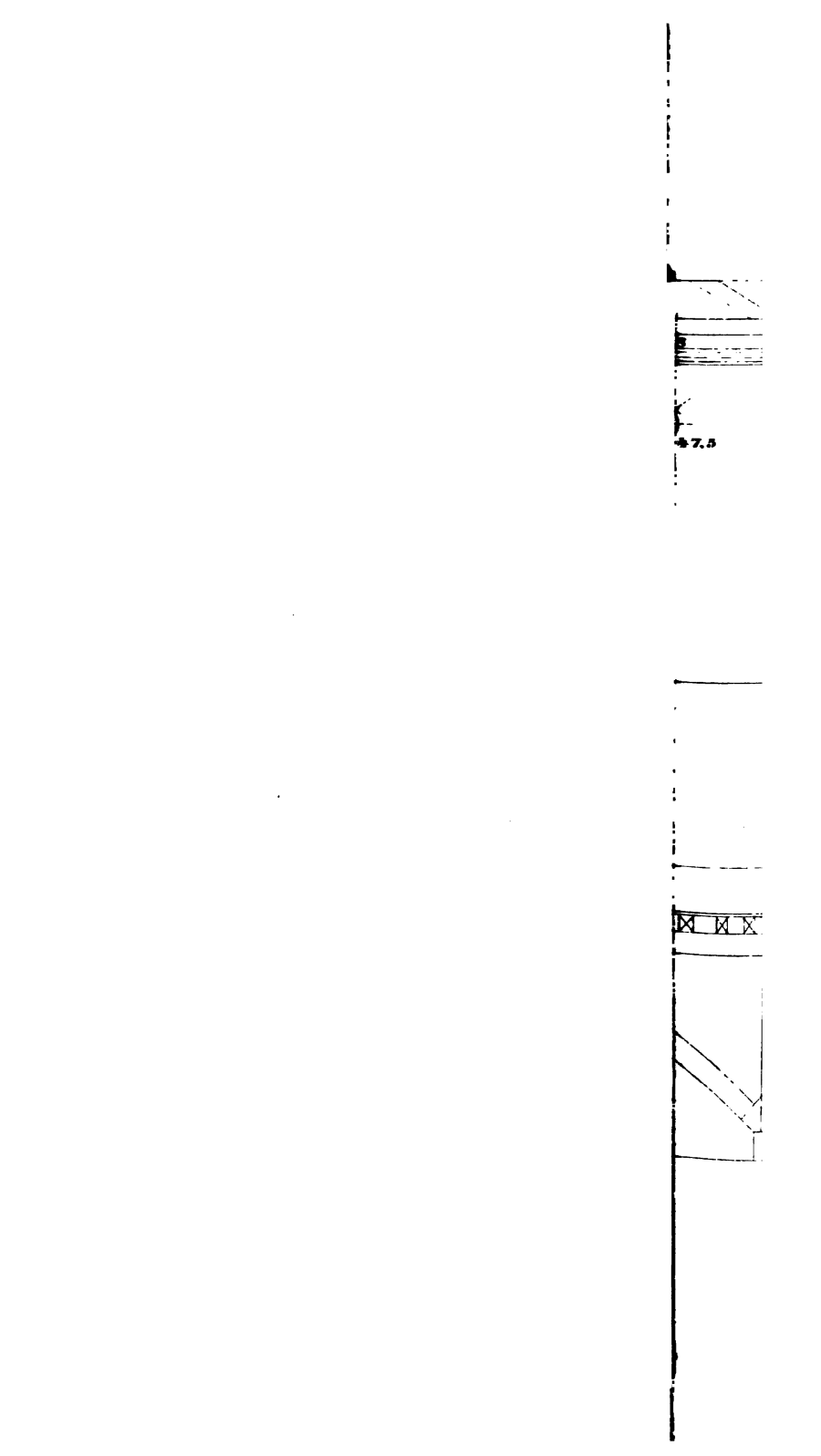
Nieden führ hat das System für die ziemlich große Produktion ron 20000 kg H₂SO₄ in 24 Stunden entworfen, weil heutzutage nur gwörkammersysteme in durchaus ökonomischer Weise betrieben werden können. In Fachmann wird aus den hier gegebenen Plänen immerhin auch für andere Fälle viele Belehrung schöpfen können, um so mehr, als überall die Rase eingeschrieben sind.

Bur Abröstung des Schwefeltieses (es ist hier Stückties angenommer dienen die 12 Kilns A_1 dis A_{12} . Die Röstgase streichen durch die Flugsanktammern B und treten durch den aufsteigenden Gastanal C und ein mit sautsesten Steinen gestüttertes Gußeisenrohr D in den Gloverturm E, aus dem su durch die Rohre F_1 und F_2 der ersten Kammer G_1 oden zugeführt weider Diese verlassen sie in der entgegengesetzten Wand unten durch die drei Robis $H_1 H_2 H_3$, die in ein gemeinschaftliches Rohr H einmünden, das aufsteigt und die Gase bei $H_4 H_5 H_6$ in die zweite Kammer G_2 oden einsührt. In gleicher Weise treten aus G_2 die Gase durch $I_1 I_2 I_3$ aus, steigen in I gemeinschaftliche durch mitnden durch $I_4 I_5 I_6$ in die dritte Kammer G_3 . Der Zwei der Kerteilung der Gase auf je drei Ein zund Aussührungsrohre ist der, den gamen Kammerquerschnitt sitt den Prozeß auszunußen und tote Räume zu vermeden

Aus der dritten Kammer treten die Abgase durch die lange Leitung L, wo sie gekühlt und getrocknet werden (die sich hier kondensierende dünne Example wird am tiefsten Punkte abgelassen, ohne in den Say-Lussacturm gelangen zu können), hintereinander in die beiden Say-Lussack L_1 und L_2 . Aus L_2 gelangen sie direkt ins Freie, wenn man es nicht vorzieht, sie mit einer Esse ab zusaugen oder, was noch besser ist, durch Bentilatoren (S. 489 ff.) eine zwarze läusige, von anderen Einflüssen unabhängige Gasbewegung zu veranstalten

Der gesamte Kammerinhalt beträgt etwa 8800 cbm, was nach den bie herigen Erfahrungen in den besseren deutschen Kammeranlagen für die Toget





20000 kg H₂SO₄ in Form von Kammersäure benötigt wird, Reaktionstürmen (S. 417 ff.) und anderen speziellen Apparaten zung der Reaktion absieht (vergl. S. 397 u. 413 über Kammersteren Berhältnissen, insbesondere auch bei "Intensivproduktion"). verturm ist in seiner unteren Hälfte mit hochkantig netwerkartig teinen, in der oberen mit Schalen gefüllt gedacht. Bon den nen ist der erste mit Schalen, der zweite mit Koks ansgesetzt ans

indlichen Reservoire zur Aufnahme der aus den Türmen abstre punktiert eingezeichnet sind; ebenso sind die über den Türmen diurebehälter punktiert angedeutet. Fig. 451 zeigt einen senkschnitt nach der Linie A dis B, durch Flugstaubkammern, Glover Fig. 452 einen senkrechten Längsschnitt C dis D, der durch chgeht und einen Sansussauch und die Kammer G_3 in Ansicht 453 einen senkrechten Duerschnitt EF durch das Kammergebäude. mmergebäude ist nach dem auf den Werken der Rhenania üblichen, id billigen Bauschema ausgesührt. Die Kammern ruhen auf zeilern, deren durch die Konstruktion bedingte geringe Anzahl isnuzung des Raumes unter den Kammern silr anderweitige tet. Die eigentliche Kammeretage ist in Holz verschalt; das Dach ach mit Laterne zur Lüftung des Inneren.

43

mpfanlage ist auf dem Plane nicht vorgesehen, da man wohl diese 3 Zentralanlage gleichzeitig für etwaige andere Fabrikationen aus-

Aus dieser kommt der Kammerdampf durch eine 50 mm im Leitung M (Fig. 450 u. 453), an der die Abzweigungen M_1 dis) mm lichter Weite den Dampf in die Mitte der Kammerdecken das aufsteigende Rohr, das den Dampf von der Kesselanlage oben immer bringt, erhält im tiefsten Punkte eine Kondenswasserschen Schenso erhalten die Hauptleitungen M oben bei den Kammern ein ülle nach M_{11} und M_{12} , welche beiden Leitungen das Kondensseren. [Über Speisung der Kammern mit Wasserstaub vergl.

kedienung des Glovers dienen die beiden Reservoire R_1 und R_2 1 Turme, eines sür Nitrose, das andere sür Säure aus Kammer läuft die Säure aus dem Glover durch zwei Kühler S_1 und S_2 rvoir R_5 und wird aus diesem durch Pulsometer P_1 nach dem gedrückt, das den Say-Lussac L_2 bedient. Die aus diesem abwache Nitrose geht nach R_6 und wird durch Pulsometer P_2 nach um sich im Say-Lussac L_1 zu verstärken. Aus diesem läuft sie kommt durch Pulsometer P_3 nach R_1 auf den Glover. R_2 erhält der dritten Kammer mittels des Pulsometers P_4 .

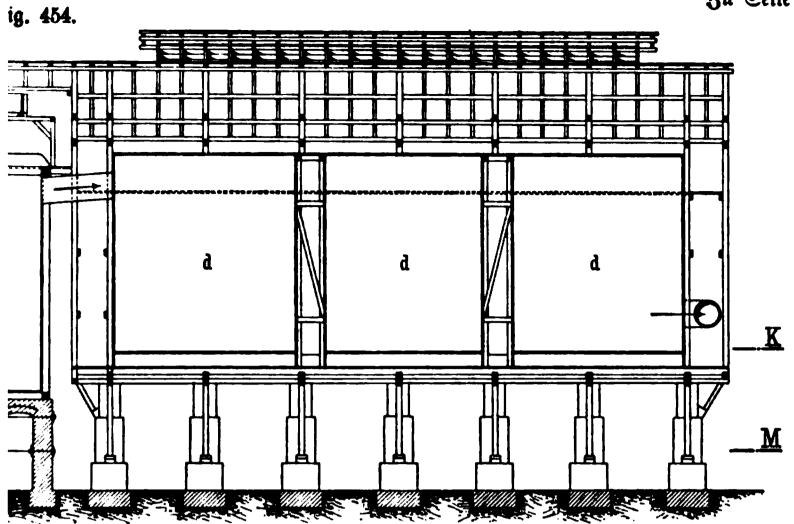
Riedenführ hat auf mein Ersuchen auch einen auf seinen Ernd ben 1902 geltenden Preisen beruhenden Kostenanschlag für das argestellte Projekt angefertigt, wie folgt:

I. Grund und Boben etwa 2500 qm zu 20 Mt			50 000
II. Gebände, 350 am Grundsläche bes Ofengebäudes zu 24 Mt. Rammergebäude von 1345 am Grundsläche, gemauerte Pfeiler, Kammeretage in Holz	8 400	Mt.	
verschalt, Pappdach, hölzerne Kammer-	EO 100		
gerüfte, pro Quadratmeter zu 44 Mt			
Turmsodel und Gerüft	2 4 2 0	~	
Diverses Bauliches, einschl. Dampstessel-	0.000		= 0.051
gebäube	6 000	*	76 000
III. Dampf- und Maschinenanlage.	,		
Dampfteffel 40 qm Beigfläche mit Gin-			ı
manerung	6 000	Mt.	1
	2 400		
Dampf-, Luft- und Wafferleitungen	2 500	**	ı
Bulsometer mit Montage und Leitungen für		•	
Säuren	4 100		15 0 00
			-
IV. Riesöfenanlage.			
12 Stückfiesöfen	18 000	Mt.	
Flugstaubkammern, Salpeterzersetzung nub			
Verbindung zum Glover	4 500	•	22 5 00
V. Rammern und Türme.			•
240 000 kg Blei, die 100 kg mit Lötlohn			
	79 000		
und Hilfsmaterialien zu 32,50 Mt	78 000	**	
Material zur Gloverfüllung und Kosten des	6 000		
Ausseyens	6 000	••	
Material zu zwei Gay-Lussacs und Aussetzen		**	100.000
Diverses zu Türmen und Kammern	6 500	~	100 000
VI. Unvorhergesehenes			26 50 0
, , ,			000.000

Für den zweiten Fall, d. h. die Errichtung eines Kammerspstems und Benutzung der in den letzten Jahrzeiten gewonnenen Erfahrungen über irichtungen zur Verminderung des Kammerraumes durch Reaktie türme, geben wir aus Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 250 f. Beschreibung eines von Nieden sühr entworfenen Systems, mit einer deu neuesten Erfahrungen auszusührenden rationellen Kombination von Kieden nuch Produktionskillemen, für eine Tagesproduktion von 2000cals Monohydrat gerechneter Säure. Die dazu gehörigen Zeichne Fig. 454 bis 459 bin ich durch Herrn Niedenskilderem Baskabe als in jener in der Lage hier in größerem und deutlicherem Maßstabe als in jener intlichung wiedergeben zu können. Als Rohmaterial ist hier Fei

290 000



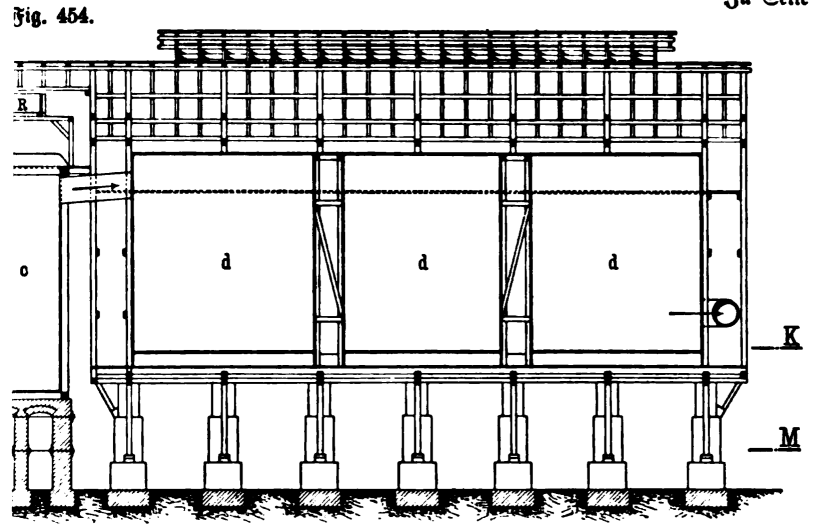


. **45**5.



I. Grund und Boden etwa 2500 qm zu 20 Mt. U. Gebäude, 350 qm Grundsläche des Ofengebäudes zu 24 Mt. Rammergebäude von 1345 qm Grundsläche, gemauerte Pfeiler, Kammeretage in Holz verschalt, Pappdach, hölzerne Kammer-	8 400	Mt.	50 000 W i
gerüfte, pro Quabratmeter zu 44 Mt	59 180	W	
Turmsodel und Gerüft	2 4 2 0	W	
Diverses Bauliches, einschl. Dampftessel-			
gebäude	6 000	97	76 000 .
III. Dampf- und Maschinenanlage.	,	<u> </u>	_
Dampftessel 40 am Heizsläche mit Ein-			
mauerung	6 000	Wit.	•
Luft- und Wasserpumpe	2 400	**	
Dampf-, Luft- und Wasserleitungen	2 500	**	
Säuren	4 100	n	_ 15 000 .
IV. Kiesöfenanlage. 12 Stückliesöfen	18 000 4 500		22 500 .
V. Kammern und Türme. 240 000 kg Blei, die 100 kg mit Lötlohn und Hilfsmaterialien zu 32,50 Mt. Waterial zur Gloverfüllung und Kosten des Aussetzens Waterial zu zwei Gan: Lussacs und Aussetzen Diverses zu Türmen und Kammern.	78 000 6 000 9 500 6 500	P N	100 000 .
VI. Unvorhergesehenes			26 500
		-	290 000 9

Flir den zweiten Fall, d. h. die Errichtung eines Kammerspstems und Benutung der in den letzten Jahrzeiten gewonnenen Erfahrungen über Eirrichtungen zur Verminderung des Kammerraumes durch Reaktionstürme, geben wir aus Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 250 f. di Beschreibung eines von Niedenführ entworsenen Systems, mit einer nur den neuesten Erfahrungen auszusührenden rationellen Kombination von Kammern und Produktionstürmen, sür eine Tagesproduktion von 20000 kals Monohydrat gerechneter Säure. Die dazu gehörigen Zeichnunge Fig. 454 bis 459 bin ich durch Herrn Niedensühre als in jener Seichnung wiedergeben zu können. Als Rohmaterial ist hier Feinfil

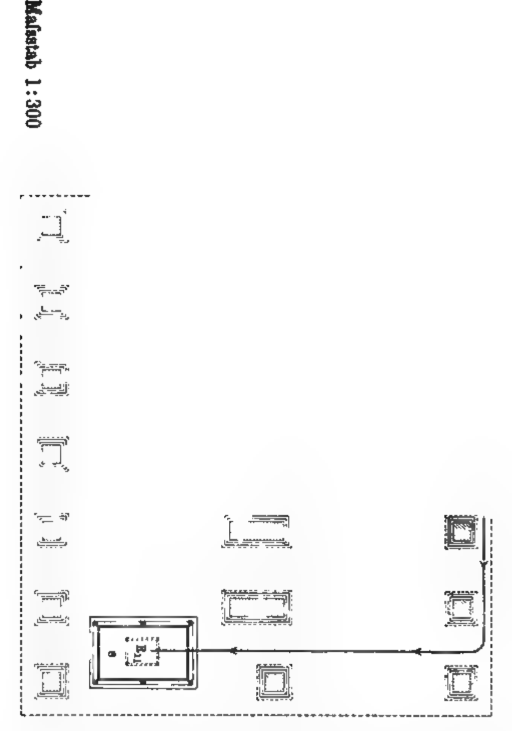


jig. 455.



ı

rate, g, h, i; ber erste mit 12 Lagen von 20 cm Abstand zu je 24 Platte: und 4×2.7 m Onerschnitt; ber zweite mit 14 Lagen von 20 cm Abstand zie 24 Platten, 4×2.7 m, ber britte mit 18 Lagen von 10 cm Abstand zu ze 20 Platten, 3.3×2.7 m Onerschnitt. Dann gehen die Gase durch eine lange Leitung k in den als Bor-Gay-Luffac dienenden Plattenturm l mit 20 Lager



3

ř

zu 16 Platten und in den Haupt - Say - Luffac m. Bur Gasbewegung wir zweckmäßig zwischen die beiben Gay-Luffacs ein Bentilator eingeschaltet.

Die Säurezirkulation ersieht man deutlich aus ber (in obiger Quelle nit gegebenen) Zeichnung Fig. 459. Ans bem Gloverturme c geht die Söm durch einen Luft- und Wassertühler in den Behälter R_1 . Ein Pulsometer pumpt sie in den Behälter R_5 über dem Gap-Lussac w. Bon dessen Bode

tht sie nach Behälter R_2 , durch P_1 nach R_7 über dem Platten Say Russac, in diesem nach Behälter R_8 und wird nach Behälter R_8 über dem Glover pumpt. Die Kammersäure läuft nach Behälter R_5 und wird teils nach ehälter R_9 über dem Glover, teils nach R_{10} über den Plattentürmen g, h, i pumpt. Ans diesen läuft sie nach Behälter R_4 , wird nach R_{11} über dem lattenturm e gepumpt und länft dann in die Kammer. Auf den übrigen eichnungen ist alles dies ebenfalls durch Pseile veranschaulicht.

Die Leistung aller einzelnen Apparate berechnet Riebenführ wie folgt:

		$\mathbf{KR} \mathbf{H}^{3} \mathbf{D}^{4}$
Rammer $d = 1819 \text{ cbm zu } 4 \text{ kg H}_2 \text{SO}_4$	•	7 276
Plattenturm e = 280 Platten zu 121/2 kg H2SO4	•	3 500
Rammer $f = 1516$ cbm zu $2 \text{ kg H}_2 \text{SO}_4$	•	3 032
Blattenturm $g = 240$ Platten zu $8 \text{ kg H}_2 \text{SO}_4$.		1 920
$h = 288$, $4^{1/2} \text{ kg H}_{2} \text{ SO}_{4}$		1 296
" $i = 320$ " " $2 \text{ kg H}_2 \text{SO}_4$.	•	640
Gay-Luffac-Glovertürme	•	2 336
		20 000

Die Bautosten eines solchen Systemes werden S. 859 aufgeführt werden. Über die Anordnung von Schwefelsäurespstemen in Amerika sinden sich eressante Angaben bei Falding (Mineral Industry 8, 579 und 9, 617) d Gilchrist (Journ. Chem. Ind. 1899, p. 459); vergl. auch S. 389 ff.

Für französische Berhältnisse vergleiche man die von Herrn F. Benker saltenen Mitteilungen S. 475 ff., die vor allem den "Intensivbetrieb" bessen, und die dazu gehörigen Zeichnungen, Fig. 228 und 229. Als Beisel der Anlagekosten für französische Fabriken mögen dienen die Angaben von orel über die wirklichen Anlagekosten des Systems D zu EDseraie, absehen vom Werte des Grund und Bodens:

1. Gebäube.

	Rammerhaus (massiv)	•	•	•	50 700,90 Frcs.	
	Ofenhaus (massiv)	•	•	•	15 147,15 "	
	Resselhaus "	. •	•	•	9 269,10 "	
	Fundamente und Zimmerwerk für Gl	lover	: un	b	·	
	Gay-Lussacturme	•	•	•	14 604,35 "	
	Hauptzugkanal	•	•	•	4 940,55 "	
	Kamin (40 m hoch, 2 m innere Weit	e) .	•	•	13 0 88 ,35 "	
					106 750,40 Frcs.	
2.	Apparate.				, 0	
	Riegöfen		•	•	31 686,70 Frcs.	
	Gloverturm		•		26 188,75 "	
	Rammern (4500 cbm)	•	•	•	74 131,80 "	
	2 Gan-Luffactürme, 20 m hoch	•	•	•	22 804,10 "	
	Austrittsrohr	•	•	•	6 157,15 "	
	Dampfröhren	•	•	•	4 541,25 "	
	Säurebehälter und Druckteffel	•	•		15 144,55 "	
	Werkzeuge	•	•	•	943,05 "	
					181 59 7,35 Frcs.	

3.	Damp	ftessel	unb	Ma!	chinen.
----	------	---------	-----	-----	---------

2 Dampftessel mit Einmauerung	•	•	•	•	21 267,60 Frcé.
1 Luftpumpe mit Rohrleitung .	•	•	•	•	9 167,15 "
1 Wasserpumpe mit Rohrleitung.	•	•	•	•	7 114,55 "
1 Bentilator und Maschine dafür	•	•	•	•	3 192,50 "
			_		40 741,80 Frc.
Alles zusammen .	•	•		•	329 089,45 Free.

Betriebsresultate der Schwefelsäurefabrikation.

Es kommen für die Betriebsresultate der Schwefelsäurefabrikation folge Faktoren in Anschlag:

die Rosten des Rohmateriales (Schwesel, Schweselsties, Blend.
der Verbrauch von Salpeter,
derjenige von Rohlen,
der Arbeitslohn,
die Abnutung der Apparate,
Rapitalzinsen, Generalkosten u. s. w.,
das Ausbringen an Schweselsäure.

Es sei zunächst der Salpeterverbrauch und das Ausbringen sprochen. Es muß freilich von vornherein darauf hingewiesen werben, daß Bergleichung der Angaben aus verschiedenen Quellen ungemein daburch schwert wird, daß ganz verschiebene Grundlagen der Berechnung angenoms Die einen rechnen sämtlichen in ber Beschickung enthaltenen Schw die anderen nur denjenigen Anteil, welcher wirklich verbrannt ist, indem de: den Rückständen enthaltene Schwefel nicht berücksichtigt wird. Diese Art Berechnung ist zwar in der Theorie viel rationeller, in der Praxis aber wen brauchbar als die erstere; man weiß nämlich doch ganz genau, wieviel Prit wiewiel Schwefel barin man in die Dfen einbringt, aber ba ber Gehal: Rückstände an Schwefel wechselt, so weiß man nicht genau, wieviel verbrann: Ferner handelt es sich boch nicht allein barum, wie der Kammerprozeß se. sondern auch darum, wie der Röstprozeß gefuhrt worden ift, von welchem größere ober geringere Gehalt an Schwefel in den Abbranden abhangig Wir werden also im folgenden alle Angaben, soweit es aus den Quellen sichtlich ift, auf ben in ber Beschidung enthaltenen Schwefel gut. Der Natronsalpeterverbrauch wird bann entweder in Prozes von reinem Na NO3, ober in Prozenten von fäuflichem Natronsalpeter angeget und bei dem letteren entweder 95-, 96- ober 97 prozentige Ware zu Gru

legt; auch hier also wieder eine, freilich nicht so bedeutende Quelle von Unscherheit und Abweichungen. 100 An. Natronsalpeter entsprechen immer 3,53 Tle. N₂O₅ oder 74,12 Tle. NO₈H 'oder 134,76 Tle. Salpetersäure in 37°B. (bei 15° gemessen).

Am schlimmsten steht es mit ber Berechnung ber produzierten chwefelsäure. Nicht nur wird diese einmal auf 50 grädige, ein anderes tal auf 60 grädige, ein brittes Mal auf käufliche 66 grädige, ein viertes Mal if wirkliches Monohydrat berechnet, sondern die Berechnung geschieht nach höchst weichenben, oft ganz falschen Tabellen (siehe oben S. 150) und oft wird gar cht angegeben, ob unter 66 grädiger Säure solche von 93 bis 94 Proz., ober virkliche 66 grädige Säure" von 96 bis 98 Proz., ober wirkliches Hydrat 14H2 verstanden sei. Im folgenden soll, soweit es möglich ist, den Quellen folgen, alles auf die einzig rationelle Grundlage, nämlich auf Monohybrat O4 H2), bezogen werden. In England berechnen solche Fabriken, welche gar ne Schwefelfanre vertaufen, und alle folche zur Sulfatfabritation verwenden, · Ausbringen nur indirekt nach der Menge des damit zersetzten Kochsalzes, h mehr ober weniger willfürlichen festen Annahmen über bie pro Ginheit Salzes verbrauchte Menge von Schwefelsäure. Als solche Einheit wird z. B. einigen ber größten englischen Fabriten, welche mit Sulfatflammöfen arbeiten, .33 Tle. SO4H2 auf 100 Tle. Rochfalz angenommen. Nun braucht man aber 3. bei Muffelöfen entschieben weniger Schwefelsaure als bei Flammöfen, und nimmt eine Fabrit im Elfaß bei Muffelöfen nur 74 Proz. 66 grabige ure auf bas Sulfat = 85,8 Proz. 66 gräbige Säure ober 80,8 Proz. wirk-28 SO4H2 auf bas Rochsalz an, was obiger Bahl fast gleich kommt. Hier= ch kommt wieder Unsicherheit in die Berechnung. Konsequentermaßen ist 1 denn oft in ben englischen Fabriten bazu übergegangen, bie Schwefelfäure 3 zu überspringen und bas Ausbringen von Sulfat auf ben verbrannten wefelties, bezw. ben barin enthaltenen Schwefel, als allein maggebend an-Naturlich läßt sich dies aber nur ba tun, wo sämtliche erzeugte Säure ken. die Gulfatfabritation angewendet wird, was in anderen Ländern die Ausne ift.

Oft wird auch nicht erwähnt, ob der zur Zersetzung des Natronset ers angewendete Anteil von Schwefelsäure, welcher die Fabrik in Gestalt saurem Natriumsulfat verläßt, mit eingerechnet worden sei; wo es möglich es zu verfolgen, ist im folgenden dieser Anteil mit berechnet worden.

Selbstverständlich ist in dem folgenden nicht alles enthalten, was sich in iteratur an Angaben der betreffenden Art zerstreut sindet; doch genügt jedens das Mitgeteilte, um ein Urteil über die Sachlage zu gewinnen.

I. Berbrauch von Natrousalpeter (vergl. auch die Angaben S. 318, 406, 410, 566, 591).

- 1. Bei Anwendung von Rohichwefel.
- a) Dhne Wiebergewinnung ber falpetrigen Gase.

Auf 100 Tle. beschickten Schwefels:

6 bis 9 Tle. nach Anapp (Chem. Technol. 1866, 1, 2, 298). Itens 6, bisweilen 7,5 Tle. nach Schwarzenberg (Techn. b. chem. S. 402). 6 bis 8 Tle. nach Payen (1877, 1, 322). 7 bis 8 Tle. Scheurer=Restner (Wurt, Dictionn. de Chim. 3, 158). 8 bis 9 nach Richardson und Watts (Chem. Technol. 3, 318). 10 Tle. Bright (Chem. News 16, 93). Die meisten ber im englischen aus Berichte für 1888 aufgezählten Werke verbrauchten 9 bis 10 Tle.

b) Mit Wiedergewinnung ber falpetrigen Gafe.

4 bis 5 Tle. nach Anapp (a. a. D.). 3 Tle. nach Schwarzer. a. a. D. (S. 322). 5 Tle. nach Papen (S. 401). 3 bis 4 Tle. i Scheurer-Restner (a. a. D.). In mehreren von mir im Jahre 1890 beit amerikanischen Fabriken wurden 3 Tle. verbraucht.

- 2. Bei Anwendung von Schwefelties.
- a) Ohne Wiedergewinnung der salpetrigen Gase.

In den Okerhütten 1857: 14,4 Tle. auf 300 konzentrierte Säum Rnapp, a. a. D., S. 344). In den Oterhütten 1859 bis 1863 13,4 auf 300 konzentrierte Saure (nach Muspratt=Stohmann, 3. Aufl., 6, : Nach Schwarzenberg (S. 432) 10 Ale. auf 100 Schwefel im Ries. Papen (S. 322) 9 bis 11 Ale. Nach Scheurer-Restner (a. a. D.) 1. 14 Tle. Nach Wright (siehe oben) in verschiedenen Fabriken bei Kies wie bis 50 Proz.: 8,5 Ale.; bei solchem von 30 bis 45 Proz.: 10 bis 12 Ile 35 Proz.: 12,5 Ale.; bei einem nicht gut reparierten Systeme im ersten 9,31, im zweiten 9,84, im britten 10,02 Ale. Rach Goffage (bei Rit: son und Watts, S. 317) 13,3 Tle. für 30 proz. inländischen Kies. eigenen Erfahrungen bes Berfassers 10,8 De.; nach benen von Ra fabriken 10,5 bei Schliech, 9,4 bei Stufferz, alle brei fur 40 bis 561 Ries geltend. Nach Privatnachrichten in französischen Fabriken auf 1. 50 gräbiger Säure 1,5 bis 1,97 kg guter Natronsalpeter, ober auf 10 des angewendeten Phrites (52,12 kg von 44,44 Proz. Schwefelgehalt), 2 3,8 kg ober auf 100 Tle. Schwefel 6,5 bis 8,5 kg. (Diese Zahlen iz:

viel zu günstig zu sein, namentlich im Bergleich zu ben aus derselben Duelle stammenden Zahlen für Fabriken, welche mit Gay-Lussac arbeiten.) Berglauch unten Navilles Zahlen (S. 849).

b) Mit Wiedergewinnung ber falpetrigen Gafe.

Rach Schwarzenberg (S. 432) 5 Tle. Nach Papen (S. 322) 7 Tle. Rach Schenrer-Restner 7 bis 8 Tle.; bei höheren Türmen weniger (a. a. D.). Rach Glover (mit Anwendung seines Turmes) 3,8 Ale. Nach eigenen Erahrnngen des Berfassers bei nicht ganz zureichendem Absorptionsraume 3,5 bis 4,5 Tle.; bei Betriebsstörungen, schlechtem Zustande der Kammern u. s. w. is 6, selbst 7 Tle. Nach dem von ihm eingesehenen Fabrikationsbuche ines der größten und besten Schwefelfaurefabrikanten (im Jahre 1875) 3,57 Dle. mit Gap-Luffac und Glover). Nach R. Walter (früher in Ruysbroef bei Brüssel) 0,7 Tle. für 100 Tle. 66 gräbige Säure = 2,04 Tle. auf 100 Schwefel n 44 proz. Pyrit. In den Oferhutten 1877 bei schwefelreichen Erzen 3,75 bis .,5 Tle., bei bleiischen und melierten Erzen 4,5 bis 6 Tle. auf 100 Schwefel; 901 im Durchschnitt 4,8 Tle. Nach Privatnachrichten aus französischen sabriten auf 100 kg 50 gräbiger Säure 0,9 bis 1,24 kg, auf 100 kg Phrit ,73 bis 2,38 kg, auf 100 kg beschickten Schwefel 3,85 bis 5,37 kg Salpeter. lach selbst gesammelten Notizen von 1878 in deutschen Fabriken mit Gloverırm, auf 100 Schwefel 2,3 bis 3,1 Salpeter, ohne Gloverturm 3,5 bis 4 Salpeter; in englischen Fabriken, sämtlich mit Gloverturm (es wurden nur ie besten besucht); in Lancashire braucht man häufig 5 Proz. (vergl. die Tabelle 5. 408), fast genau 3 Proz., bei Anwendung von extra großen Gay-Lussacirmen 2,2 Proz.; in französischen Fabriken mit Gloverturm 2,7 Proz., ohne Hoverturm 4,2 Proz. bis 4,7 Proz. bes beschickten Schwefels.

In den letzten Jahren habe ich viele Angaben gesammelt, wonach gut geschrte englische Fabriken 2,5 bis 3,5 Tle. verbrauchen. In einer Fabrik wollte an gar nur 6,75 kg Salpeter auf 1000 kg Schwefelkies, also weniger als Proz. des Schwefels branchen, mit nur wenig über 1 cbm Kammerraum r 1 kg Schwefel und einem Ausbringen von 2075 kg 96 proz. Sulfats auf 1000 Phrit.

Eine sehr gut geführte deutsche Fabrik, welche besonders große Absorptionsparate und 1 cbm Kammerraum auf 1 Il. Schwefel in 24 Stunden besitzt, rbraucht nur 1,8 bis 2,2 Proz. Na NO3 auf 100 verbrannten Schwefel.

Nach Pierron (Mon. scient. 1900, p. 567) wird in Frankreich 0,75; 1,12 kg Salpeter auf 100 kg $H_2SO_4 = 2,25$ bis 3,36 Na NO_8 auf 10 S) bei Anwendung von Kiesen verbraucht, bei Blende 1,0 kg Salpeter sür H_2SO_4 .

Im Winter wird immer etwas weniger Salpeter als im Sommer gebraucht.

n irgend erheblicher Unterschied für Anwendung von Salpetersäure oder von Leter kann nicht konstatiert werden; eher scheint der Borteil auf Seiten des Leters zu liegen, wenn man nicht die Salpetersäure als solche, sondern den ihrer Fabrikation angewendeten Salpeter zur Vergleichung heranzieht.

II. Ansbringen an Schwefelfäure (SO₄ H₂).

(Theorie = 306,25 Ale. auf 100 Schwefel.)

1. Aus Rohichwefel.

Nach Knapp (S. 344) zwischen 290 bis 300, im Mittel 296 Er. 300 nicht selten, 290 schon ungunstig, die Zahlen beziehen sich nur and verbrannten Schwesel, sowie auch jedenfalls die folgenden.

Nach Schwarzenberg (S. 402) 297 Tle. SO₄ H₂=319,35 Tle. Sin 66° B. ober 93 Proz. SO₄ H₂.

Nach Papen (1877, 1, 321) "gewöhnlich 296 bis 300 Tle.; — hat selbst die theoretische Menge erhalten" (??!). Nach Schenrer=Kest (a. a. D.) 290 bis 300 Tle.

In einigen von mir 1890 besuchten amerikanischen Fabriken wurde: Ausbringen = 305 Tle. H_2SO_4 angegeben, was nur auf unrichtigen Taktberuhen kann.

2. Aus Phrit.

In den Oferhütten 1857 auf 1,89 Ztr. Erz 1 Ztr. Säure von (Knapp, S. 344); 1859 bis 1863 1,729 Ztr. Erz auf 1 Ztr. Säure von (Muspratt-Stohmann, 3. Aufl., 6, 298; genauere Tabellen auch dastischen Schwefelties 160 I. 273). 1877 wurden nach Bräuning aus 100 Schwefelties 160 I. Kammersäure von 50° B. erhalten; aus 100 schwefelreichen Kupsererzen libis 150 Tle., aus 100 melierten Erzen 90, aus 100 Bleierzen 70 I. Kammersäure. Der Schwefelrückhalt beträgt bei den speichen bleiglichaltigen) Kiesen 6 Proz., bei den übrigen Erzen 10 bis 12 Proz.

In vier belgischen Fabriken 1854 (offizieller Bericht) auf 100% schickten Schwesel im Pyrit: 242, 237, 259 und 238 Tle. SO₄ H₂. Taximoaren dieselben Fabriken durch verbesserte Einrichtungen im Jahre 1874 de gekommen (nach Chandelon, in Wagners Jahresber. f. 1874, S. 25-folgende Ergebnisse zu erzielen: 87,81 — 92,17 — 85,50 — 89,30 Proz. Itheoretischen Quantität oder 268,8 — 282,4 — 261,8 — 273,5 SO₄ H₂ auf 100 S.

Nach Schwarzenberg (S. 433) in den besten französischen Fabiliauf 100 Schwesel in der Beschickung 258,7 Tle., auf 100 wirklich verbrammentel 283,43 Tle. SO₄ H₂. Genau dieselbe Angabe sindet sich bei Pari S. 322 mit dem Bemerken, daß man sür gewöhnlich auf 100 kg 46 ri Pyrit 110 bis 114 Säure erhalte (= 239,1 bis 250 Tle. SO₄ H₂ auf Schwesel). Nach Scheurer-Restner (a. a. D.) solle man aus dem wirf verbrannten Schwesel des Pyrits dieselbe Ausbeute wie bei Rohschwesellangen, also 290 bis 300 Tle. (?). Nach Wright erhält man aus reic spanischen Kiese 82 bis 84 Tle. des Schwesels als Säure; von dem Ber-

on 16 bis 18 Proz. kommen 4 bis 5 Proz. auf den Schwefel in den Abbränden, 2 bis 13 Proz. auf sonstige Berluste. Dies eutspricht einem Ausbringen von 51 bis 257,25 SO₄ H₂ auf 100 Schwefel in der Beschickung (augenscheinsch mit einem ungenügenden Kammerspsteme). Ein ungenannter Chemiker in en Chem. News 14, 22 gibt das Ausbringen aus 30 proz. irländischem Kies uf 82 bis 81,1 Proz. des theoretischen an (einschl. Berlust in den Abbränden).

Nach Ermittelungen des Berfaffers teils aus eigener Erfahrung, teils aus en von ihm eingesehenen Fabrikationsbüchern großer englischer Fabriken (wobei doch die Menge der Schwefelsäure fast immer nur nach der des damit zersetzten lochfalzes berechnet war, vergl. oben); a) 238,5 SO4 H2 auf den Beschickungshwesel bei Anwendung von 40 proz. Phritschliech in Muffelösen. b) 24(1,0 it 42 proz. Stuffties, beides ohne Gay-Lussacturm. c) 263,2 (eigene Erhrung mit Gay-Lussacturm, aber bei großen Betriebsstörungen). d) 272 bis 75 (eigene längere Erfahrung mit einem Glover- und einem nicht ganz zuichenden Gay=Lussacturme). e) 276,4 (Durchschnittsertrag einer der größten id besten nordenglischen Fabriken, welche mit Gap-Lussac- und Gloverturm beitet und 301,55 Ertrag auf den wirklich verbrannten Schwefel rechnet). Rach Privatmitteilungen (1878) aus verschiedenen der besten deutschen und anzösischen Fabriken, welche, auf gleiche Größen reduziert, merkwürdig übereinmmen: 270 bis 272 SO4 H2 auf den Beschickungsschwefel, oder 285 bis 290 f den verbrannten Schwefel. Namentlich in wärmeren Himmelsstrichen ist 8 Ansbringen, auch bei zureichenbem Kanımerraume, im Sommer stets etwas ringer (etwa 3 Proz.) als im Winter.

Der Kohlenverbrauch für Kammerdampf allein beträgt 16,3 kg auf 0 kg SO₄ H₂ im Durchschnitt von acht französischen Fabriken, welche ohne overturm arbeiten; in einer englischen Fabrik mit Gloverturm, aber einschl. Dampfes für die Luftpumpe, also einschließlich der Konzentration dis 60 62° B., betrug das Jahresmittel 17,5 kg 100 kg auf SO₄ H₂. Die Rhenania ucht (1902) für 100 kg 60 proz. Säure rund 8,5 kg Kohlen inkl. Luftsupenbetrieb.

Andere, teils höhere, teils niedrigere Angaben sinden sich im folgenden. Naville (in der französischen Bearbeitung dieses Handbuches 1, 413) ht folgende Angaben über französische Werke aus der Zeit vor 1880:

				Verbrauch	t auf 100 9	H ₂ SO ₄ erzeugt				
				Pi	rit	Salpeter	Rohlen	auf 100 Tle. S	pro cbm in	
				Tle.	Proz. S	Tle.	Tle.	Tle.	24 Stunden	
		•	•	78,00	49,5	1,45	19,0	277	etwa 1,5	
_		•	•	88,50	42,3	2,70	12,2	267	1,58	
•	_	•	•	92,00	41	3,14	13	265,2	2,10	
•	_		•	95,2	40	2.96	12	262,4	1,60	
•	_	•	•	100,00	40	3,10	12	250	1,58	
•	•	•		93,00	40	2,75	11—12	268,5	1,28	

- a) Etagenofen, Gay-Luffac- und Gloverturm.
- b) Olivier=Perrets Ofen, feine Titrme.
- c) Desgleichen. Man bemerke das etwas kleinere Ausbringen und größeren Salpeterverbrauch infolge geringeren Kammerraumes.
- d) Geringhaltiger Kies, kleine Fabrik, keine Türme. Jahresdurchit
- e) Dieselbe Fabrik mährend des heißesten Monats.
- f) Dieselbe Fabrik, als man weniger Pyrit für denselben Kammen.
 verbrannte.

Sorel bemerkt, daß diese Zahlen Navilles nicht den Ergebnisser besten französischen Fabriken entsprechen. Bei einem der Apparate zu Leichetrug in den ersten zehn Monaten nach Indetriehsetzung, wobei man ibie Titrme mit Säure und die Kammern mit Salpeter versehen mußte, Ausbringen 143,3 H2SO4 auf 100 Tle. 50 proz. Kies, mit einem Salziverbrauche von 1,03 auf 100 H2SO4 und einer Durchschnittserzeugung 3,359 kg H2SO4 auf 1 cbm. Am Ende desselben Jahres machte der Apparat 4,128 kg pro Kubikmeter. Das Ausbringen war 148,81 kg H2 auf 100 kg 50 proz. Kies, wobei 0,8 Proz. Schwesel in den Abbränden hat Dies bedeutet 301,2 H2SO4 auf 100 verbrannten Schwesel, und 0,75 3 peter auf 100 H2SO4, oder 2,26 Chilisalpeter auf 100 verbrannten Schwesel, und 0,75 3

Diese Zahlen, welche aus sehr guter Duelle (ben Büchern der Geseller von Saint-Gobain) stammen, sind allerdings erstaunlich günstig, ganzeichen von dem äußerst kleinen Kammerraume; eine Erklärung dafür, gegenden Ergebnissen anderer recht gut geleiteter Fabriken, kann ich nicht geben.

Rienlen (Monit. Scient. 1889, p. 1238) gibt folgende Zahlen is die in den besten Fabriken im Jahre 1889 geleistete Arbeit. Bei gutem und richtig gebauten Apparaten ist das Ausbringen auf 100 Tle. verbranzischwefel 295 Tle. H₂ SO₄. 100 Tle. Kies lassen etwa 68 Tle. Abbrände einem Durchschnittsgehalte von 1 Proz. Schwefel. Bei Erz von Saint Bel 51,5 Proz. Schwefelgehalt geben 100 Tle. Kies 2,95 × (51,5 — 0,6-150 Tle. Schwefelsäuremonohydrat, entsprechend einem Ausbringen 291 H₂ SO₄ auf 100 in der Beschickung enthaltenen Schwefel. Der Slust von 15,25 Tln. oder 4,97 Proz. H₂ SO₄ verteilt sich wie folgt:

Proz.	Schwefel	ale	8 60	hwefelsäure erhalten .	•	•	95,03	
"	"	in	ben	Austrittsgasen verloren		•	3,65	
"	"	"	n	Abbränden verloren .	•_	•	1,32	
							100,00	

Der Durchschnittsverbrauch an Salpeter beträgt in den besten Fatrio,90 auf $100 \, \mathrm{S_2 \, HO_4} \! = \! 1,35$ auf $100 \, \mathrm{Hom}$ sprit oder 2,60 auf den Beschickerschwefel und zwar selbst bei "Intensivbetrieb", wo man aus 1 cbm Kameraum in 24 Stunden 3,5 bis selbst $4 \, \mathrm{kg} \, \mathrm{H_2 \, SO_4}$ herausbekommt.

Im Folgenden kann ich, durch das Entgegenkommen von Herrn Dr. D. Gürfeld, die Betriebsresultate der Fabriken von Emil Güssefeld in Hamkt und Kastrup (bei Kopenhagen) mitteilen, welche ich aus den mir vorliege:

riginalausweisen der sechs Jahre 1884 bis 1889 ausziehe. Diese Aufellungen gewähren gleichzeitig ein recht gutes Beispiel davon, wie derartige ingaben über Betriebsergebnisse zusammengestellt werden sollten.

A. Hamburger Fabrik. Berwendeter Schwefelkies: Rio Tinto.

urchfchnitt	ber	jährlic	h verl	brann	ten	Men	ige	•		•		•	•	2775,6	Tons,
		-					_							48,8	•
														1354,6	
		erzeug												·	
		(53	⁰ D.)				•	•	•	•	•	•	•	6322,2	"
ieselbe auf	$\mathbf{H_2}$	SO4	umge	rechne	t.		•	•	•		•	•	•	3948,2	"
hwefel in	ber	erzeu	gten (Säur	e er	ıthali	ten	•	•	•	•	•	•	1290,0	"
" vei	rlore	en.			•	•	•	•	•	•	•.	•	•	64,6	"
ozent des	Sd	pwefel	s in	den L	lbbi	cände	n 1	oerle	orer	t 1)	•	•	•	2,69	Proz.,
oz. des S	verl	oren	im K	amme	erpr	ozeß	•	•	•	•	•	•	•	2,03	,,
, "S		"	" (S	anzen	•	•	•	•		•	•	•	•	4,71	
proz. Chi	ilifa	lpeter	verbi	caucht	im	G a:	nze	n.	•	•	•	•	•	50,9	Tons,
"	"		"		in	Proz	3. 1	des	S d	jwef	els	•	•	3,75	Proz.,
"	"		"		"	"	t	oon	50	grä	b. E	ŏän	re	0,80	,,
rfliches H)4 erze	eugt (auf 1	00	Ries		•	•	•	•	•	•	142,5	,,
"	"		"	"	100	0 S	hw	efel	•	•		•	•	291,9	"
		•													

B. Raftruper Fabrit.

wefelties verbran	nt (Jahresdi	irchsc	hnitt	t)	•	•	•	•	•	•	1896,2 Tons,
wefelgehalt des S	tieses	"			•	•	•	•	•	•	49,2 Proz.,
age des im Riese	enthaltenen	S (Jahr	ceSb	uı	c d)[d	hni	lt)	•	•	932,8 Tons,
der erzeugten	50 gräd. S	äure	(53	30 I	ð.)	•	•	•	•	•	4215,2 "
elbe umgerechnet	auf H2SO	4 •	•	•	•	•	•		•	•	2534,5 "
vefel in der erzei	ugten Säure	ent!	halte	n	•	•	•	•	•	•	860,2 "
verloren im	Ganzen .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	71,9 "
" in	den Abbrän	iben	•	•	•	•	•	•	•	•	6,85 Proz.,
" im	Rammerpr	ozesso	: .	•	•	•		•	•	•	0,90 "
" "	Ganzen .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	7, 75 "
coz. Chilifalpeter	: verbraucht	(Du	rdss	hn.)	•	•	•	•	•	22,92 Tons,
"	"	auf	100	S	•	•	•	•	•	•	2,41 Proz.,
"	"	"	50 (gräi	b. (Säu	ire ((53	o D	.)	0,50 "
liches H, SO, n	zeugt auf 16	00 S	•	•	•	•	•	•	•	•	282,9 "
n verbraucht (dhresdurchs	chnitt	:)	•	•	•	•	•	•	•	309,4 Tons.

¹¹nter der Annahme von 70 Tln. Abbrände auf 100 frisches Erz; Schwesels der Abbrände 2,8 bis 4,0 Proz.

Hierzu wird die Bemerkung gemacht, daß die Irrkümer, welche !!! Ungenauigkeit in der Inventur, in den Tabellen u. s. w. entstehen kömen, weschamtbetrag um nicht mehr als 4 Tle. H2 SO4 auf 100 S verändern kömen so daß z. B. die Minimalmenge der in der Hamburger Fabrik erzeugten Schwissiure möglicherweise statt 291,9 nur 288 Tle. auf 100 S, aber nicht darüfein kann.

Die Berluste beim Schwefelsäurebetriebe. Die Ursachen ? Berlustes an Salpeterverbindungen sind früher (S. 633) ansfülzt besprochen worden. Es sind:

- 1. Berluft an in die äußere Luft geführten Salpetergasen.
- 2. Die in der Kammersäure enthaltenen Sticktoffverbindungen.
- 3. Die zu Stickorydul ober Stickstoff reduzierten Salpetergase.

Der Berlust an Schwefelsäure selbst, welcher auch in den &: Fabriken mehrere Prozent des in Arbeit genommenen Schwefels beträgt, =: von folgenden Ursachen her:

- 1. Unvollsommene Verbrennung des Schwefels (Verlust in den Abbrünkt Dieser ist früher ebenfalls besprochen worden (S. 271, 281, 287 n. i. Bei Rohschwefel ist dieser Verlust höchst unbedeutend, bei Schwefelsies in um so größer, je ärmer die Erze sind, und er schwankt auch sehr stark nach Konstruktion der Ösen und der Sorgsalt, mit der sie betrieben werden. I dis 10 Proz. und mehr Schwefel auf 100 Ries, oder 2 dis 30 Proz. Sesamtschwefels. Ein Teil des Schwesels wird übrigens auch oft als in sublimiert, sindet sich in den Röhren und in der Schweselsäure selbst und immer als Verlust zu betrachten.
- 2. Berluste an schwesliger Säure durch Undichtheiten der Brenner, Kar-Kammern u. s. w. Durch schlechten Zug kann viel Berlust entstehen, index Türen der Kiesösen, Salpeterösen u. s. w. fortwährend ausblasen. Schlechtekt bindungen von Köhren u. s. w., namentlich aber zu weit getriebene Abnusti der Kammern sühren zu großen Berlusten. Der Bersasser hat Kammern sehen, welche ihm nach ihrem endlichen Stillstande im Innern das Bild der stirnten Himmels darboten, durch die unzähligen kleinen Löcher in ihrer Dinn und Wright (Chom. Nows 16, 93) hat unabhängig davon genau densich Bergleich gemacht. Viele Fabrikanten haben keinen Begriff von den ger Verlusten, welche sie auf diesem Wege erleiden, indem sie aus höchst übel gebrachter Sparsamkeit eine Kammer zu lange gehen lassen und nur kr Flicken nachzuhelsen suchen. Wright fand bei einem Kammersysteme, neut

	Salpeter für 100 Tle. ver: brannten Schwefel	obm Rammers raum pro kg Schwefel täglich	Faltisches Ausbrings (Theorie =
Erstes Jahr	9,31	1,150	81,5
Zweites Jahr	9,84	1,073	75,4
Drittes Jahr	10,02	1,017	68,4

19070 00 3mm

3. Berluste an SO₂ durch unvollkommenellmwandlung in Schwefelsäure. Ein sehr kleiner Teil dieser SO₂ kann in der Kammersäure aufgelöst leiben, wenn keine Sticksoffsäuren im Überschusse sind; der größte Teil nicht n Schwefelsäure umgewandelter schwefliger Säure entweicht aus dem Kamine n die äußere Lust. Der Grund bavon kann liegen in unregelmäßiger Fabrisation überhaupt; in Mangel an Salpeter; in unzureichendem Kammerraume; in nzureichendem Zuge n. s. w., wie es früher ausstührlich erörtert worden ist. Bei dichtvorhandensein eines Say-Lussacturmes sind die Verluste aus dieser Quelle ist immer viel größer, als wenn ein solcher vorhanden ist, aus früher gegebenen dründen. Die sehr abweichenden Angaben über das Ausbringen an Schwefelziure erklären sich zum großen Teile allein hieraus.

Roftenaufftellungen für Schwefelfäurefabritation.

1. Aus Schwefel. (Altere Angaben in der 2. Aufl. S. 903.)

Die folgende Rostenaufstellung für Säure aus Rohschwefel, bezogen auf ne im Jahre 1888 betriebene amerikanische Fabrik, verdanke ich einer durch-18 zuverlässigen Quelle.

Rerarheiteter Rahlchmefel 1 637 127 Alh.

Detutbenetet studjujmejet, 1 03/12/ plv	13070,00 204.
Salpeter, 91 057 Pfd	1858,00 "
Schwefelsäure, 60° B. = 71° D. (zur Zersetzung des	
vorigen), 80 380 Pfd	402,00 "
Arbeitslohn für Fabrikation und Reparaturen	2096,81 "
Bitreankosten	3100,00 "
Rohlen, 454 Tons	463,00 "
Öl, Werkzeuge u. s. w	240, 00 "
Materialien für Reparaturen	688 ,00 "
Ibschreibung auf Gebäude, Öfen und Kammern zu	
50 Cents auf jede erzeugte Ton Säure	1721,00 "
Desgl. auf Maschinen, Kessel u. s. w. zu 10 Cents .	344,00 "
Bersicherung	775,00 "
Zapitalzins, 6 Proz. auf 60 000 Doll	3600,00 "
drundrente	204,00 "
Traeugie Säure 60° B. (71° D.), 6 885 373 Pfb. =	34561,81 Doll.

Also Rosten von 100 Bfb. (=45,3 kg) Säure, 60° B. (71° D.) 50,2 Cente.

NB. Da das nebenbei erhaltene Bisulfat dort gar keinen Handelswert hat, der Bafür nichts abgezogen. Der auffällig hohe Salpeterverbrauch wurde einen zu kleinen Gay-Lussacturm veranlaßt. Vergl. ferner S. 867.

2. Aus Schwefelties. (Biele ältere Angaben in der 2. Auflage S. 704 ff.)

Her die Kosten in seiner eigenen Fabrik, welche ⁹/₁₀ aller Säure als solcher tauste. Die Kammerspsteme hatten je 3000 cbm Inhalt ohne Glover Gan-Lussackürme; die Kammersäure war 51°B. (54,5°D.) stark und weburch Damps auf 60°B. (71°D.) gebracht. Der Kies war bis 1876 ristlischer Stücklies von 42 bis 44 Proz., von 1876 bis 1879 spanischer Stücklies von 46 bis 49 Proz. Alle Zahlen beziehen sich auf 1000 kg Schwesein von 60°B., aber ausschließlich Berpackung und Transport. Im solgen sind nur die Maxima, Minima und arithmetischen Mittel (alle in Reicher der 14 Jahre von 1865 bis 1878 angegeben.

·						Minimum	Mazimum	115.
1. Arbeitsle	ohn	•	•	•		5,36	8,49	6,
2. General	tosten .	•	•	•	•	3,40	4,73	4,-
3. Handlun	gstoften	•	•	•	•	1,98	2,77	2,32
4. Reparat	_				•	3,31	9,31	5,0
5. Abschreil	bungen .	•	•	•		2,24	3,72	2,5
6. Kapitalz	insen .		•	•	•	3,11	4,25	3,5
•	Su	nm	a .	•	٠	19,40	33,26	25.4.
7. Extra-U	nlagetofte	n.	•	•	•	0,00	6,63	1.67
Arbeitstage	_						352,4	329,4

Diese Beträge sind weit höher, als die in vollkommen zuverlässiger anderweitig erhaltenen Angaben und milssen daher nicht normale Berhältnis: gewaltet haben. Man vergleiche namentlich die jest folgenden neuen Anfstellur:

Folgende Kostenausstellung bezieht sich auf die Ergebnisse zweier dentiffabriken, für welche ich von der ersten Quelle (den Eigentümern) die auf Buchern direkt entnommenen Zahlen beibringen kann. Allerdings stammer brei ersten Beträge (also die Materialien) aus einer, und die übrigen Beträge einer anderen Fabrik, aber da ich beide auf 1000 H2SO4 verrechnet habe, so das Ganze eine durchaus authentische Kostenberechnung für das Jahr 1859:

Rosten von 1000 kg wirklichem H2SO4, in Form von 60 grädige: Säure, in Deutschland 1889.

702 kg 47 proz. Kies zu 1,50 Wit. pro 100 kg	•	•	10,53 Mt
13,1 kg Chilisalpeter zu 20 Mt. pro 100 kg.	•		2,62 .
132 kg Kohlen zu 1 Mt. pro 100 kg	•		1,32 .
Arbeitslohn für Fabrikation	•	•	3,36 "
Reparaturen an Gebäuden und Apparaten	•	•	1,81 ,
Generalkosten und Verwaltung	•	•	2,56 "
Abschreibung	•		3,00 "
	'		25,20 Mt.

[Berpackung ist hierbei nicht einbegriffen, ebensowenig Kapitalzinsen-

Nach Sorel stellten sich im November 1885 die Kosten der der Gesellschaft Saint-Gobain gehörigen Fabrik L'Oseraie wie folgt:

	Meng	gen		Beiro	ng	Insgesa	mt	
	im Ganzen	auf 100 kg Saure	Preis	im Ganzen	auf 100 kg	im Ganzeu	auf 100 kg	
	kg	kg	Fres.	Fres.	Fres.	Fres.	Fres.	
ufsicht	_	_		285,00 1199,70	0,03 0,13	1 484,70	0,16	
prit	374 550 5 409	42,00 0,61	26,00 26,58	9738,30 1455,66	1,09 0,16	<u>}</u> 11 191,96	1,25	
ohlen	87 850	9,85	21,50	1888,75	0,22	1 888,75	0,22	
eleuchtung erschiedenes	<u> </u>	_ _	<u> </u>	302,20 30,00	0,04	770,70	0,09	
rbeit fremder Maschinen eparaturen	_	_ _	_	438,50 587,75	0,05	5 87,75	0,07	
eneraltosten und Unvor= hergesehenes		_		631,00	0,07	631,00	0,07	
zügl. Abbrände	258 500	28,9 8	3,00	775,50	0,09	16 554,86 775,50	1,86 0,09	
zeugte Säure 50° B. (53° B.)	891 821 557 388	_	_	<u> </u>	_ _	15 779,36 —	1,77 2,83	
							-	

[Dieser Kostenpreis von 2,83 Frcs. pro $100 \, \mathrm{kg} \, \mathrm{H}_2 \mathrm{SO}_4 = 2,29 \, \mathrm{Mt}$. nut dem soeben aus deutschen Fabriken sür 1889 ermittelten sehr nahe, nu man von letzteren die in obigem nicht berechnete Abschreibung abzieht; rigens sind in der obigen Aufstellung, die ich nicht abändern wollte, einige ne Rechensehler, die den wirklichen Kostenpreis auf 2,81 Frcs. bringen.]

Chilisalpeter verbraucht auf 100 H₂SO₄: 0,74, " 100 Pyrit: 1,1.

Auf 100 kg 50 proz. Kies wurde erzeugt 148,81 H2SO4.

Zu den erwähnten Kosten muß man noch Abschreibung auf die unten egebenen Anlagekosten hinzuziehen, nämlich $^{1}/_{20}$ des Kostenpreises jährlich auf dinde, $^{1}/_{10}$ auf Ösen, Kammern, Türme u. s. w., $^{1}/_{5}$ auf Kessel und schinen, insgesamt 31 647 Frcs. oder 0,527 Frcs. auf 100 kg H₂ SO₄ für vier ersten Jahre, 0,39 für das fünfte dis neunte Jahr, 0,09 Frcs. vom bis 20. Jahre. [Der vom fünften Jahre an gerechnete Betrag sür Amortison scheint viel zu gering, da doch die Maschinen, Kessel, Kammern, u. s. w. nach einiger Zeit einer Totalerneuerung bedürfen, deren Betrag er Abschreibung mit enthalten sein muß.]

Die Rosten der Konzentrierung werden von Sorel wie folgt an-

1390 kg Saure 53° B. (=	149	10	von	5 0	(0)	zu	Fres.	20,36	==	28,31 %
Schwefelsaures Ammoniat 10) kg	,	•	•	•	"	77	330,00	=	3,30
Kohle zum Feuern 150 kg	•	•	•	•	•	"	"	22,00	=	3,30
" für Kraft (Pumpen)								30,00		0,66
Anteil an Maschinenarbeit	•	•	•	•	•	•	•		•	0,50
Arbeitslohn	•	•	•	•	•	•	•		•	1,60
Reparaturen	•	•	•	•	•	•	•		•	0,60
Amortisation der Platinkessel	•	•	•	•	•	•	•		•	3,00
Generaltosten	•	•	•	•	•	•	•	· ·	•	0,50
Kosten non 1000 ka Säure	931	nro	2 H	S	O,		_			41 77 %

Dies versteht sich für eine Produktion von 9 oder 10 Tons Säme: Tag in zwei zusammenarbeitenden Platinapparaten. Für die Gebäude ist !! Amortisation gerechnet.

Mit diesem Apparate kann man jährlich 6000 Tons konzentrierte Sibei "Intensivbetrieb" machen, d. h. mit einem Kammerraume von nur 0.70,75 cbm pro Kilogramm täglich beschickten Schwefel. Dies wird durch ungewöhnliche Größe der (entsprechend teueren) Salpeter-Wiedergewinusch apparate ermöglicht. Hätte man diese von der sonst üblichen Größe genisch hätte man etwa 38 000 Frcs. an Anlagekosten erspart, hätte aber dans dem gewöhnlichen Kammerraume von etwa 1,3 cbm nur 3600 Tons im Jahre fabrizieren können.

Aus einer der allerersten englischen Fabriken habe ich folgenden under authentischen Auszug aus dem Fabrikationsbuche für das am 31. Dezen 1889 endigende Jahr erhalten:

Eine Ton wirkliches Monohydrat (H2SO4) im Zustande von Sänte 1,74 spez. Gew. verbrauchte im Durchschnitte des ganzen Jahres:

14,12 Ztr. Pyrit zu 11,8 Sh. pro Ton . 27,06 Pfd. Chilisalpeter zu 9 Pfbstrl. 9 Sh.	 Pfbstrl.	8	Sh.	4,0 1
pro Ton	 ,,	2	<i>[]</i>	3,4
5,30 Ztr. Kohlen zu 5 Sh	 11	1	ep	3,9
Arbeitslohn für Fabrikation		3	87	3,7
Lohn und Materialien filr Reparaturen	 11	4	er .	4,1 .
Generalkosten und Verwaltung	 "	2	**	1,0
Verschiedenes	 11	1	•	4,4
	 0000	$\overline{}$	~:	~ -

1 Phtrl. 3 Sh. 0,5 ?

oder etwa 24 Mark.

Der Kies war spanischer mit 49,55 Proz. Schwefel im Durchschaft Das Ausbringen an H₂SO₄ war 286 Ale. auf 100 gekauften, oder 5° 300 auf 100 wirklich verbrauchten Schwefel (nach Kolbs Tabelle). Rammerraum betrug ein wenig über 1 cbm pro Kilogramm Schwefel.

Für Amerika stellen sich nach der United States Mineral Resorfür 1886, S. 671, die Kosten von Pyritsäure wie folgt:

21/2 kleine Tons (zu 2000	Pfd.)	46 proz.	Pyrit		 11,50 Doll.
60 Pfd. Chilisalpeter				•	 1,50 "
5 Zir. Kohlen				•	 1,00 "
Arbeitslohn			• •	•	 3,00 "
Aufsicht und Berwaltung			• •	•	 2,00 "
Reparaturen					0,50 "
Kapitalzinsen auf 100 000	Doll.	zu 10 🤋	Broz	•	 6,15 "
Ausbringen 41/2 Tons Sät	ure voi	n 60°B.	(71° T).)	 25,75 Doa.
Kosten pro 2000 Pfd.	, ,,	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		•	 5,50 "

Für deutsche Verhältnisse entnehme ich solgendes der Arbeit von Lüty id Nieden sühr in Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 242 ff., deren Beschnungen basieren auf eine Anlage von 20000 kg Leistung an H₂SO₄ pro 1 Stunden (S. 838) bei Anwendung der am meisten benutzten etwa 50 Proz. chwefel haltenden portugiesischen Pyrite. Man kann dann für gut konstruierte id geleitete Kammeranlagen eine Ausnutzung des Rohstosses von etwa 94,5 Proz. nehmen, indem dis 3½ Proz. des aufgewandten Schwefels in den Absinden, 2 Proz. dei der Umwandlung der erzeugten schwefligen Säure zu immersäure verloren gehen. Bei einem Preise von 2 Mt. pro 100 kgirit nach Abzug des Wertes der Abbrände resultieren demnach die Kosten des hwefelrohmaterials für 100 kg als Monohydrat gerechnete Kammersäure t 1,28 Mt.

Der Verbrauch an 36° Salpetersäure stelle sich bei einem rationell besehen Kammersystem für 100 Tle. Monohybrat auf etwa 1,1 Proz., wenn 100 kg berselben 19 Mf. kosten, auf 21 Pfg.

Der Kohlenaufwand bei der Kammersäureerzeugung beläuft sich auf D Tle. als Monohydrat gerechneten Produkts auf 12 Proz., also bei einem eise des Heizmaterials von 16 Mk. pro Tonne auf ungefähr 19 Pfg.

Die für den Gesamtbetrieb in 24 Stunden erforderlichen Arbeiter sind:

für die Dampfanlage	2	Mann
für Zufuhr der Rohstoffe und Abfuhr der Abbrände		
und Diverses	3	"
für die Röstöfen (Stücklies und Feinkies)		
für den Kammerbetrieb (automatische Säurehebung		
vorausgesett)	2	"
	15	Mann

Bei 3 Mt. Taglohn ergeben sich bemnach für 100 kg als Monohybrat hneter Säure $22^{1/2}$ Pfg. Bedient man sich zur Erzeugung der schwesligen ve der mechanischen Röstöfen (S. 301), so stellen sich die Arbeitslöhne 100 kg H_2SO_4 nur auf etwa $16^{1/2}$ Pfg.

Gür Reparaturen sind 14 Pfg. für 100 kg Produkt ein entsprechender Generalunkosten sollen hier nicht in Betracht gezogen werden, da für bei dem alten und neuen Verfahren ein Unterschied nicht anzunehmen ist.

Der in der Praxis am meisten unter den den Gestehungspreis der Egebenden Faktoren variierende ist die Amortisationsquote, wie sich aus der Betracht zu ziehenden Anlagekosten ergibt. Diese würden bei einer Kausanlage, wie man sie in den 80er Jahren des verstossenen Jahrhunden: bauen pslegte, für deutsche Berhältnisse bei rationeller ökonomischer Erstührung sich folgendermaßen zusammenstellen:

1.	Terrain 2500 qm à 20 Mt.	•	•	•	•	•	50 000 Mil.
2.	Gebäulichkeiten etwa		•	•	-	•	100 000
3.	Dampf- und Maschinenanlage	•	•	•	•	•	16 000 ,
4.	Riesöfen und Gastanäle	•	•	•	•	•	48000 .
5.	Glover, Kammern und Gan-Li	isac	8	•	•	•	156 000 .
	•	Su	mm	ia	•	•	370 000 Dit.

Hieraus ergibt sich bei einer mittleren Amortisation der Anlagekopter $7^{1/2}$ Proz. und bei 5 Proz. Berzinsung des Anlage = und Terrainwens jährlicher Betrag von 42 000 Mt. also für 100 kg als Monohydrat geneter Säure, eine Amortisations = und Berzinsungsquote von 58 Mt. 3 de

Anlagekosten für eine rationelle ökonomische bauliche Ausführung gelten viele existierende Kammeranlagen trifft diese Boraussetzung nicht zu und ir die in Frage stehende Produktion ein Kapitalauswand von 450 000 Mi darüber keine Seltenheit. Bei einer solchen Summe beträgt aber die Arstein und Verzinsung auf 100 kg Produkt 75 Pfg. und darüber.

Bei der ausschlaggebenden Bedeutung, die die Anlagekosten für die tabilität des Bleikammerprozesse besitzen, ist in den Fachtreisen der Frage Berminderung stets ein lebhastes Interesse gewidmet worden, das mit sabrikatorischen Durchsührung des Anhydridversahrens eine um so intere Anregung ersuhr, als man bei der hochentwickelten Technik des Kammerden nur in der Reduzierung der Amortisations und Berzinsungsquote seiner ur ratur eine ins Gewicht fallende Berbilligerung der Produktgestehungst vorabsehen konnte. Und in der Tat haben die bezüglichen Bestrebungen in letzten Iahren dazu geführt, daß für den Kammerprozeß, und zwar in Elinie durch intensivste Ausnutzung des Reaktionsraumes eine bedeutende Fetzung der Säureselbstkosten bewirkt worden ist. Wir haben auch gewie Nieden sich ein Kammersystem nach solchen Prinzipien kontin (S. 838 ff).

Für ein so ausgeführtes System, dessen Aufwand an Reaktionsraum : tisch erprobten Verhältnissen entspricht, ergeben sich folgende Anlagekosten

¹⁾ Die Abweichung dieses Kostenanschlages von dem S. 840 für dieselbe Prittion gegebenen erklärt sich wie folgt. In dem dort angesührten, neueren Anschleine eine billigere Gebäudekonstruktion angenommen, ferner nicht (wie oben im Feinkiesösen, sondern Stückiesösen. Auch ist dort ein geringerer Kammerraum oben gesett, und die Rubrik "Unvorhergesehenes" ist in Rr. 5 gleichfalls mit halten.

Grundpreise entsprechen den eingangs für ein System früherer Ausführungsveise eingesetzten Werten):

1.	Terrain 1850 qm à 20 Mt.		37 000	Mt.
2.	Gebäulichkeiten etwa		34 000	"
3.	Dampf= und Maschinenanlage .		16 000	**
4.	Riesofen (Herreshofföfen und Gastan	äle)	50 000	"
5.	Kammern und Türme		98000	"
	Sun	ıma	235 000	Mt.

Hieraus ergibt sich bei $7^{1}/_{2}$ Proz. Amortisation der Gebäude und Appaste und 5 Proz. Verzinsung des Kapitalauswandes für diese und das nötige errain ein jährlicher Betrag von 26 600 Mt. resp. für 100 kg als Wonosdrat gerechnetes Produkt 37 Pfg. Amortisation und Verzinsung.

Ferner haben wir S. 432 gesehen, wie sich Niedenführ ein nur aus eaktionstürmen, ohne Kammern, hergestelltes System vorstellt. Lüty und iedenführ (a. a. D. S. 252) berechnen die Kosten einer solchen Anlage, die türlich dis jetzt nur auf dem Papiere steht, für 2500 kg verbrennenden hwefel — 7200 kg H_2SO_4 Tagesleistung:

	i	n	Su	mn	ıa	84 000	Mt.
5.	Türme	•	•	•	•	48 000	"
4.	Feinkiesöfen und Flugstaubkammern	•	•	•	•	14 500	"
3.	Dampf- und Maschinenanlage inkl. Be	n	tilato	r	•	8 500	"
2.	Gebäulichkeiten etwa	•	•	•	•	6 000	"
1.	Terrain 350 qm à 20 Mt	•	•	•	•	7 000	Mt.

Dies gibt unter den früher aufgeführten Bedingungen amortisiert und inst für 100 kg als Monohydrat berechnete Säure eine Belastung der bstessten von 38,4 Pfg. Sind wir für ein aus Reaktionstürmen bestehens System von nur 7200 kg H2SO4 als Tagesleistung so zu einem Betrage mmen, der nur um 1,4 Pfg. ungünstiger ausgefallen ist als für die große Kammern und Plattentürmen konstruierte Anlage mit 20 000 kg täglicher duktion, so ist damit der Weg gezeigt, auf dem auch bei kleineren Säuresmen eine sehr niedrigere Amortisations und Verzinsungsquote erreicht en kann.

Reparaturkosten niedriger stellen, als für die älteren nur aus Kammern jenden Anlagen.

Fassen wir die Resultate vorstehender Untersuchungen über den Gestehungsnicht konzentrierter Schweselsäure nach dem alten Kammerverfahren für :Where und die moderne neuere Aussührungsweise zusammen, so ergeben lir 100 kg als Monohydrat gerechnete Säure folgende Werte:

	Ältere Spstemform nur aus Bleikammern bestehend mit Röstöfen für Handbetrieb	Reues System aus Ble fammern (event. net Meyerschem System mit Plattentskrmen ken biniert bei Anwendung mechanischer Röstöfen
Pyrittoften	1,28 Mt.	1,28 🖭
Salpeterjäureverbrauch	0,21	0,21 ,
Rohlenverbrauch	0,19	0,19 .
Arbeitslöhne	0,225	0,165 .
Reparaturen	0,14	0,12 .
Amortisation und Berzinsung.	mindestens 0,583 . bis 0,70 . und darüber	In Rüchicht auf den kleine- ren Umfang der Anlage sicher nicht über
100 kg als H ₂ SO ₄ gerechnete Säure kosten also exklusive		
Generalspesen	2,628	2,329 .
	bis 2,745	Bei weiterer Berminde
	resp. bei ben häusig zu	rung des Kammerraux:
	findenden höheren	durch Erjag mit
	Anlagekosten entsprechend mehr	Realtionstürmen ever noch weniger

In der aufgeführten Tabelle repräsentiert der Salpetersäureauswand 8 km 9 Proz. der Gestehungskosten des Produktes, eine Ausgabe, die beim Anhydre versahren zwar in Wegsall kommt, an deren Stelle aber werden andere, nu unbeträchtliche Werte treten.

Mit obigen Zahlen vergleichen nun Lüty und Nieden führ die Gestehungtosten bei Herstellung der Schwefelsäure als Anhydrid nach den neueren Kontz' verfahren (11. Kapitel).

Soweit sich zur Zeit beurteilen läßt, stellt sich nach ihnen eine Anhydranlage für eine 20000 kg Monohydrat entsprechende Tagesleistung wohl für ter der existierenden Methoden billiger als auf 400 000 Mt. In vorstehender Sum: wird der Terrainwert für einen gleichen Platbedarf wie dei der vorher dere neten aus Kammern und Plattentürmen kombinierten Anlage also für etz 1850 am d. 20 Mt. mit beiläusig 37 000 Mt. anzunehmen sein. Redzuman wieder eine 5 prozentige Verzinsung des Kapitalauswandes und cz 7½ prozentige Amortisation der Baukosten, so resultiert für die Selbsiket von 100 kg als Monohydrat gerechneter Säure eine Oude von mindens 67 Pfg. Die Licenzabgaben, die von den Besitzern der verschiedenen Versatzschaften die in Frage stehende Produktion gesordert werden, varieren zwischten die in Frage stehende Produktion gesordert werden, varieren zwisch 5000 und 150 000 Mt.; größere Forderungen, die wohl kaum berücksichen worden sind, können süglich außer acht gelassen werden. Die sich hierz

igebende Berzinsungs- und Amortisationsrate beträgt auf 100 kg H_2SO_4 noch 0,4 bis 20,9 Pfg. Als beste Ausbringungszisser für die Produktgewinnung erden 97 bis 98 Proz. der aufgewandten schwefligen Säure bezeichnet. Läßt ian diesen Wert auch als Mittelzahl gelten, und berücksichtigt noch den in in Abbränden verloren gegangenen Schwefel, so wird man, 100 kg 50 prontigen Phrit zu 2 Mk. nach Abzug des Preises der Abbrände gerechnet, sür 00 kg Monohydrat zu demselben Kostenauswand wie bei dem Kammerprozeß, lso zu 1,28 Mk. kommen.

Der Kohlenverbrauch des Kontaktprozesses wird durch den Kraftbedarf er Gasbewegung, der Säurezirkulation und den Wärmekonsum der Kontaktspparatur bedingt.

Die Rabesche Methode (vergl. 11. Kapitel) arbeitet z. Z. mit etwa 6 bis Proz. Kohle auf 100 kg Monohydrat sür Kraft; der. Heizmaterialverbrauch 28 Kontaktosens betrug schon sür Systeme von etwa 6500 kg Monohydrat eistung ungefähr 8 Proz. und darunter, wird sich also sür 20 000 kg Produkt och günstiger stellen. Es resultiert somit ein Gesamtkohlenverbrauch von 18,5 22 Proz. pro 100 kg. Die günstigsten Zissern, die von anderen Anspridmethoden bekannt geworden sind, lauten auf 20 bis 25 Proz. Heizmaterialssprand.

Man wird demnach zur Zeit mit einem mittleren Verbrauch von wohl icht unter 22 Tln. Kohle bei einem Preise von 16 Mt. pro Tonne mit einem etrage von etwa 35,2 Pfg. pro 100 kg Monohydrat zu rechnen haben.

An Arbeitslöhnen ist für die Dampferzeugung, den Röstofenbetrieb, für usuhr des Byrits und Absuhr der Abbrände dasselbe wie beim Kammerstriebe zu rechnen, d. h. es sind bei Anwendung mechanischer Röstöfen 9 Arbeiter, i Handbetrieb der Öfen 13 Arbeiter erforderlich. Während aber für die ewachung des Kammerbetriebes bei automatischer Sänrehebung zwei Mann 24 Stunden genügen, sind sür Anhydridanlagen sür die eigentliche Säurezeugung 6 Mann, zum mindesten 4 Mann nötig. Somit wird je nach den mständen bei 13 bis 17 Mann à 3 Mt., die sür 20 000 kg Monohydrat forderlich sind, die Lohnquote für 100 kg $19^{1}/_{2}$ bis $25^{1}/_{2}$ Pfg. betragen.

Für die Reparaturkosten liegen beim Anhybridprozeß Erfahrungen langs hriger Arbeitsperioden kaum vor. Doch dürfte nicht darauf zu rechnen sein, iß sich dieselben billiger als beim Kammerbetriebe stellen werden.

Nach vorstehenden Ermittelungen ergeben sich für den Anhydridprozeß lgende Herstellungskosten für 100 kg als Monohydrat gerechnete Säure:

	Günstiger Wert für 100 kg	Weniger günür: Ziffer H.SO.
Pyrit	1,28 Mt.	1,28 Mt
Rohlenverbrauch	0,16	0,352
Arbeitslöhne	0,195	0,255
Reparaturen	0,12	0,14
Amortisation und Berginsung:	•	
a) der Anlage und des Terrains .	0,67	0,67
b) der Licenz	0,104 "	0,209
100 kg H2SO4 tosten ohne Generals	2,529 Mt.	2,906 Wi

Zu erwähnen bleibt noch, daß der Kammerbetrieb weniger chemische kannicht erfordert, als beim Anhydridversahren nötig ist, daß also sür letteren is die Generalunkosten etwas höher stellen werden. Ebenso ist noch ein gerünklichten bei Berdünnung des erhaltenen rauchenden Produste solches von 50 resp. 60°B. zu berücksichtigen.

Wir kommen nun zur Untersuchung der Verhältnisse, mit denen für kurgentriertes Produkt zu rechnen ist.

Soll solches aus Anhydrid erzeugt werden, so werden sich die vorberecker Kosten nur unwesentlich durch Einstellung der resultierenden rauchenden Sie auf den gewünschten Monohydratgehalt modifizieren und mag der geringsisch hierfür in Betracht zu ziehende Betrag außer acht gelassen werden.

Soll hingegen in den Kammern erzeugte Säure von 50 bis 60° B. de: Eindampfung verstärkt werden, so wird ein weiterer Kapitalaufwand für: hierzu nötige Apparatur erforderlich.

Die Konzentration der Schwefelsäure wurde, abgesehen von den heute it als vorhistorisch geltenden, früher benutzten Glasapparaten, durch lange Jahre durch in der Hauptsache in Platingefäßen ausgeführt. Je nach der Konstrukt derselben und der aufgewandten Blechdicke war ihr Platindedarf ein sehr richiedener und variiert für 20000 kg als Monohydrat gerechneten Produkt für die Herstellung der gewöhnlichen 66 grädigen Säure (mit 93 Proz. H2 Stawischen 60 bis 100 kg. Am meisten ist die Anwendung der Platingapparate zu empsehlen, da diese dem geringsten Verschleiß unterworfen sind

Für die tägliche Herstellung von 20000 kg H₂SO₄, die als 93 p. Säure erhalten werden sollen, sind je nach dem Konzentrationsspstem, das Anwendung kommt, bei heutigen Preisen für Gebäude, Platinapparate, Ppfannen, Öfen und Zubehör 140000 bis 260000 Mt. Kapitalaufwand sorderlich.

Nimmt man für die Kammersäure entsprechend den vorher angestellten berechnungen die billigeren Herstellungskosten, wie sie ein modernes System gibt, an, so stellen sich die Ausgaben für die Umwandlung von 20000 kg 18 H₂ SO₄ gerechnet) in Produkt von 93 Proz. wie folgt:

	Mazimal	Minimal
0000 kg Monohydrat zu 2,33 Mf. pro 100 kg ==	466,—	466,— Mt.
300 kg Rohle, die Tonne zu 16 Mt	·	57,60 "
100 kg "	70,40	
Arbeiter à 3 Mt	12,—	12,— "
atinverlust (vergoldete Apparate vorausgesett)	0,30	0,23 "
:paraturen	10,—	7,5 0 "
Broz. Verzinsung und, da Platinabnuzung besonders gerechnet, 3 Proz. Amortisation für die vom Betrieb stärker konsumierte Sesamteinrichtung bei 140000 Mk. nur 1½ Proz., für die weniger der Abnuzung ausgesetzte Apparatur bei 260000 Mk.		
Anlagelosten	47,—	29,20 "
500 ka Säure pon 93 Broz Monohybrat kosten		

Hieraus erhellt, daß, wiewohl die mit größerem Platinaufwand hergestellten varate geringere Platinabnußung und weniger Reparaturkosten verursachen, doch für die Totalkosten des Produktes ein wesentlich ungünstigeres Resultat Folge haben.

Die Herstellung von 93 proz. Säure nur in Bleipfannen und gußnen Apparaten bedingt einen Mehraufwand an Heizmaterial von 40 bis
Proz. Da dann weiter eine Produktion wie die in Frage stehende eine größere Apparatur in Anspruch nimmt, vermehren sich auch die Arbeitse beträchtlich. Bor allem aber muß bei Gußeisenapparaten mit sehr hohen traturkosten und einer Amortisationsquote von reichlich über 10 Proz. hnet werden. Unter diesen Bedingungen kommt man bei dieser Konzenensweise zu Gestehungskosten des Produktes, die den vor für Platinapparate telten nicht im entserntesten Konkurrenz halten können. Dagegen hat in exten Jahren das Keßlersche Konzentrationsversahren mit Recht mehr mehr Eingang gefunden. Besonders hat die englische Industrie seinen Wert schnell erkannt und ihm weiteste Verbreitung gegeben.

Die Arbeit mit dem Keßlerapparat stellt sich um so rentabler, wenn man orkonzentration der Kammersäure auf 60° in Bleipfannen, die auf den malen der Pyritbrenner ihre Aufstellung sinden, bewirkt. Nach Nieden, bat man (worüber sich auch Lunge in seinem Handbuch der Sodaindustrie licher Weise äußert) diese Art der Vorkonzentration in Deutschland mit und nur darum verlassen, weil hier der konstruktiven Behandlung bei ukstellung der Bleipfannen nicht die entsprechende Sorgfalt zu Teil war, wodurch häusige Leckage derselben veranlaßt worden ist. Im

Auslande, besonders wo mit tenerem Brennmaterial gerechnet werden ung ur man es verstanden, die Bleipfannen auf den Liesöfen in haltbarer ration.

Für die in Frage stehende Produktion wird sich die gesamte Konzentulies anlage mit Reßlerapparat und Bleipfannen auf den Pyrithrennern inkl. Gebit auf 35 000 Mt. stellen. Die Konzentrationskosten berechnen sich pro Luis folgender Weise:

20 000 kg als Monohydrat	berechnete	Rammerfäure	100 kg	
2,83 Mt				466,- 🗓
2000 kg Rote, 1 Tonne 16	e Mt			32,— .
1200 kg Rohle, 1 " 1	6 " .			19,2 0 .
4 Arbeiter à 3 Mt				12,— .
Reparaturen (die am eigens Remontekosten sind sehr ni englischen Fabrik nur etw	edrig, nach	Angaben einer	befannten	
Säure)				6,00
fapital		• • • •		14,60
21 500 kg 93 proz. Säure 100 kg	tosten e 2,56 Mt.	rtl. Generalur	itosten .	549 ,80 K

Handelt es sich um Säure von 94 bis 96 Proz. Monohydrat, so ficer für solche Reglersche Apparate in ähnlich vorteilhafter Beise benust werde

Filt hochtonzentriertes Produkt von 97 bis 98 Proz. kommt man in Anwendung vergoldeter Platinapparate zu folgenden Resultaten: die gesammenlagekosten werden, wenn 20000 kg als Monohydrat gerechnete Kamme säure auf 97 bis 98 Proz. gebracht werden sollen, bei 380000 Mt. better Die täglichen Herstellungskosten für das Produkt sind die folgenden:

20000 kg als Monohydrat gerechnete 50 gräb. Säure	
pro 100 kg 2,33 Mt	466,— T.
5800 kg Rohle, pro Tonne 16 Mt	92, 80 .
6 Arbeiter à 3 Mt	18,
Platinverlust	0,45 .
Reparatur	20,—
8 Proz. Amortisation und Berzinsung des Anlagekapitals	62,22
2050 kg Produkt von 97 bis 98 Prog. H.SO. fosten	
extl. Generalunkosten	659,47 M

Aus Anhydrid hergestellte Säure von 93 Proz. H₂SO₄ Gehalt wis sich bei Vernachlässigung der Ausgaben für die Berdünnung der rauchs Säure laut den berechneten Minimal= und Maximalzissern um 2,35 bis 2,79 folche von 97/98 Proz. Gehalt auf 2,47 bis 2,92 Mt. stellen.

oder 100 kg 3,22 Mf.

Somit kommen wir zu folgenden vergleichenden Aufstellungen für 100 tonzentrierter Saure.

a) mit 93 Proz. H. SO4 Behalt hergestellt:

Im Platingoldapparat		Im Refilerapparat	Nach Kontaktverfahren		
Minimal	Mazimal	im Mittel	Minimal	Mazimal	
2,66 Mt.	2,82 Mt.	2,56 Mf.	2,35 Mf.	2,70 Wt.	

b) von 97/98 Proz. H2SO4. Gehalt hergestellt:

Im Platingoldapparat	Rach dem Kontaktverfahren		
3,22 Mf.	Minimal 2,47 Mt.	Mazimal 2,83 Mł.	

Diese Untersuchungen haben Lüty und Niedenführ zu folgenden slüffen geführt.

Für die Herstellung von Säuren von 50 bis 60°B. ist ein nach heutigen nzipien konstruiertes System des älteren Prozesses entschieden als rentabler eitend anzusehen, als Anlagen nach dem Anhydridverfahren.

Für die Gewinnung von 93 prozentiger Säure stellt sich das letztere stiger, als die Konzentration von Kammersäure in Platinapparaten. zegen hält die im Keßlerapparat eingedampste Säure in ihren Gestehungsen der Anhydridsäure entschieden das Gleichgewicht, um so mehr, wenn man

afsichtigt, daß in die Mittelwerte der letzteren $\frac{2,35\,+\,2,70}{2}=2,525$ Mt.

Rosten für die Berdünnung der rauchenden Säure auf 93 Proz. nicht eins 3t sind. Auch steht wohl heute noch in Frage, ob für den Anhydridprozeß mit höheren Amortisationssätzen gerechnet werden muß, als in den vors nden Rastulationen geschehen ist.

Soll hingegen 97 bis 98 proz. Produkt gewonnen werden, so wird man diesen Fall mit dem Konzentrationsversahren zu viel billigeren Gestehungsen kommen, als wenn Kammersäure in Platinapparaten konzentriert wird. Dieser Tatsache wird auch dadurch nichts geändert, daß man etwa, wie es geschieht, nur einen Platinkessel und auf diesen folgend einen oder mehrere serne Apparate anwendet.

Die vorstehenden Studien führen aber noch zu einer anderen Folgerung:
nach denselben Kammersäure moderner Systeme sich viel billiger stellt, us Anhydrid gewonnene 50° Säure und die Borteile der letzteren erst für triertes Produkt in Erscheinung treten, so muß folgerichtig die je nige e Schwefelsäure die billigste sein, die durch Anflösen von 3 brid in Kammersäure, oder besser noch in mit auf den thrennern aufgestellte Bleipfannen auf 60°B. verstärkter mersäure erhalten wird.

Folgende Berechnung diene hierfür als Beleg. Für 100 kg 93 proz. Säure sind erforderlich:

	Minimal	Ma <u>r</u> :
33,6 kg SO ₃ = 41 kg H ₂ SO ₄ , 100 kg zu 2,529 resp. 2,906 Mt	1,037	1,1911
66,4 kg 60° Säure nach dem Kammerversahren her- gestellt = 51,8 kg H ₂ SO ₄ , 100 kg = 2,33 Mt.	1,207	1,207
100 kg Säure von 93 Proz. H2 SO4 kosten also	2,244	2,395

Somit stellt sich nach Lüty und Niedensühr das durch Auflösen: Anhydrid in auf 60°B. gebrachter Kammersäure erhaltene Produkt um ertecht wesentlichen Beitrag billiger, als das nur aus Anhydrid geword Dieselben Bedingungen gelten natürlich auch für 97/98 proz. resp. 100: Säure.

Solange die Industrie der konzentrierten Schweselsäure mit dieser sache zu rechnen hat, wird der Fabrikant auch für die Gewinnung von für Säure seine alten Bleikammern beibehalten und braucht nur soviel Antipu erzeugen, als ihm nötig ist, um das Kammerprodukt mittels dessellen die ersorderliche Grädigkeit zu bringen. Allerdings sollen auch die alle Kammeranlagen zu einer intensiveren Raumausnutzung die von der modernen Technik hierzu dargebotenen Pirgebracht werden, damit durch Berminderung der Amortisation quote, daneben auch der Arbeitslöhne, Reparaturkosten uiein niedrigerer Gestehungspreis der Kammersäure gesichen In dieser Hinsicht bleibt allerdings gerade auch in Deutschland noch iehr zu tun übrig, da eine große Anzahl unserer Säureanlagen recht veraltet in schlecht ausgenutzt wird.

Wenn sich für kleinere Betriebe die Zukombinierung des Anhydridpinizur Kammeranlage nicht verlohnt, da ersterer bei zu geringer Produktien Berhältnis zu hohe Anlagekosten erfordert, so können solche für Saurentena 95 Proz. Monohydrat sich ruhig der Keßlerkonzentration bedie ihnen immer noch einen konkurrenzfähigen Einstandspreis der Ware wird. Auch wäre die genossenschaftliche Errichtung einer Anhydridfabrik mehrere Kammersäureproduzenten ein Modus, der letzteren eine gesicherte Produkten Markte schaffen würde.

Lity und Niedenführ besprechen schließlich auch die Konzentratikosten nach dem S. 818 beschriebenen System von Zanner, wo die Sampfung im Gaskanale der Kiesöfen kostenlos geschieht.

Nimmt man für ein rationell durchgeführtes derartiges Konzentratischen mit etwa 5000 kg Tagesleistung einen erforderlichen Kapitalauft von sogar 4000 Mt. an, so würden sich mit Benutzung des eingangs bei neten Wertes für Kammersäure die Kosten des konzentrierten Produktes meir wie folgt stellen:

4650 kg als Monohybrat gerechnete Kammersäure, 100 kg									
= 2,33 Mt	108,34 Mt.								
2 Arbeiter à 3 Mt. 1)	6,— "								
Reparaturen 1)									
20 Proz. Amortisation und Berzinsung der Anlagekosten 1)	2,40 "								
Somit kosten unter ungünstigsten Verhältnissen 5000 kg Säure von 93 Proz. H ₂ SO ₄									

Ich habe die Arbeit von Lüty und Niedenführ großenteils aussihrlich wiedergegeben, weil sie die einzige mir zugängliche Quelle aus neuester Zeit liber die Kosten der Schwefelsäure ist, kann ihre Angaben aber natürlich nicht kontrollieren. Die früheren Angaben Lütys (Zeitschr. f. angew. Chem. 1897, S. 489) sind dadurch als überholt anzusehen.

Meine Bemühungen, authentische Angaben über die Gestehungskosten der Säure nach den neueren Kontaktverfahren für dieses Buch von den ver-

chiedenen Interessenten selbst zu erhalten, sind vergeblich gewesen.

Bergleichung der Gestehungskosten der Schwefelsäure aus schwefel oder Phriten in Amerika. Stahl (Zeitschr. f. angew. Chem. 893, S. 54) bezeichnet frühere Angaben von Adams und Kelley als nrichtig. Nach ihm stellen sich im Osten von Nordamerika die Kosten für Ogrädige Kammersäure (ohne Verpackung u. s. w.) wie folgt:

A. Aus Schwefel.

,5 Tonnen Schwefel (5600 Pfb.) z	u 21	Doll.	•	•	•	•	•	52,50 Doll.
25 Pfd. Salpeter			•	•	•	•	•	4,50 "
00 Pfb. Schwefelsäure 60°B. zu -								, 88 "
Arbeiter einschließlich Feuermann								6,— "
bnutzung ber Ofen, Kammern, Gel	bäube		•	•	•	•	•	5,40 "
eparaturen								2,70 "
shlen, Beleuchtung u. s. w								2,— "
rwaltungskosten								5,— "
rzinsung des Kapitals	• •	• •	•	•	•	•	•	5,— "
13,5 Tonnen Kammerfäure			•	•	•	-	•	83,98 Doll.
•								6,22 "

¹⁾ Alles mehr als reichlich gerechnet.

B. Aus Schwefelties.

5,5 Tonnen Ries m	iit 37	Proz	. nu	zbarei	n S	djw	efel	3u	6	Do	U.	33,— 3::
180 Pfd. Salpeter			•		•	•	•	•	•	•	•	3, 60 .
250 " Schwefels	äure	60° છ			•	•	•	•	•	•	•	1,—
Brechen bes Rieses	und a	Fortsch	affer	1 der	Rud	tstäi	nde	•	•	•	•	1,40 .
6 Arbeiter, einschlief	glich f	Feuern	nann	• •	•	•	•	•	•	•	•	9,— .
Abnutung ber Ofen	i, Gel	dube	und .	Ramı	nern	u.	1. 1	w.	•	•	•	5,50
Reparaturen			•		•	•	•	•	•	•	•	2,75
Rohlen, Beleuchtung	u. s.	w	•		•	•		•	•	•	•	2,—
Berwaltungstoften			•		•	•	•	•		•	•	5,—
Berginsung	• •	• •	•		•	•	•	•	•	•	•	5, 50
11 Tonnen	Ram	merfär	ire ti	osten	•	•	•	•	•	•	-	68,75 I
1 Tonne		n	Ť	ostet	•	•	•	•	•	•	-	6,25

Das Reinigen von Arsen kostet bei geringem Arsengehalt 10 Cenis! Tonne, bei großem aber viel mehr. Mithin kommen die Kosten gleich ::: wenn die Tonne Kies mit 37 Broz. nutbarem Schwesel 6 Doll., d. h.: Schwesel barin 16,20 Doll. kostet, gegenüber 21 Doll. in sizilianischem Schrift Der Unterschied von 4,80 Doll. stellt die Minderwertigkeit einer Tonne :: baren Kiesschwesels gegenüber einer Tonne sizilianischen Schwesels dar. = arsenreichen (spanischen und anderen) Kiesen muß man die Winderwertigkauf 6,30 Doll. erhöhen. Kostet also z. B. solcher Kies mit 47 Proz. Schwisches Doll., so kostet der Schwesel darin 17 Doll., und dies ist das Aquivilieines Preises von 23,30 Doll. sür sizilianischen Schwesel.

Elftes Rapitel.

Die Fahrikation der rauchenden Schweselsäure (sächsisches oder Nordhäuser Vitriolöl, Oleum) und des Anhydrids.

Schon im dritten Kapitel dieses Werkes (S. 137 ff.) ist eine Beschreibung ver rauchenden Schwefelsäure gegeben, und diese als eine Mischung von Schwefels SO_2 —OH

üurehydrat mit Pyroschwefelsäure, >0 charakterisiert worden, welche 80_2-0 H

derbindung neuerdings fast ganz rein, als sogenanntes "sestes Bitriolöl" in Handel kommt, während das gewöhnliche, flüssige Oleum eine Auflösung won in Schwefelsauremonohydrat ist.

Aller Wahrscheinlichkeit nach ift bas rauchende Bitriolöl diejenige Form, i welcher die Schwefelfäure zuerst schon im alchemistischen Zeitalter hergestellt orden ift. Es ist jest nicht mehr nachzuweisen, wie und wo sich dieser Zweig r chemischen Technik allmählich zu einer Art von Großindustrie, natürlich ich damaligem Maßstabe, entwickelt hat. Nur soviel ist sicher, daß diese adustrie sich im 18. Jahrhundert im Harz, zu Braunlage und Goslar, konstriert und befinitiv zu bem gestaltet hat, was wir bann später in größerem 'afftabe in Böhmen wiederfinden. Diese Fabriken im Harz haben bis 1858 Fanben und sind erst bann als unrentabel eingegangen. Die Oleumfabrikanten tten ein Berkanfslager zu Nordhausen in Preußisch-Sachsen, wo zwar nie e Fabrik ähnlicher Art bestand, was aber doch zu dem früher allgemein veriteten Namen: "Nordhäuser Bitriolöl" Beranlassung gegeben hat. (Bergl. erl=Stohmanns Chemie, 4. Aufl. 7, 1143.) Die erste veröffentlichte schreibung der Oleumfabrikation scheint diejenige von 3. C. Bernhardt, muische Bersuche und Erfahrungen, Leipzig 1755, gewesen zu sein. t kam sie im Jahre 1778 nach Lukavic in Böhmen, wo aber zuerst nur riolstein gemacht wurde, den man dann nach dem Harz zur Destillation (In Lukavic wurde dann im Jahre 1807 auch das erste Bleikammerem in Böhmen durch Leopold Schrattenbach erbaut, bem bann Ignaz vergl. S. 7, erst nachfolgte. In Osterreich war übrigens schon em, 14 in Nugborf eine Bleikammer erbaut worden.) Die Begrundung ber

Cleumfabrikation in voller Durchführung in Böhmen geschah erst 1792 is Silberbach bei Graslitz durch Joh. David Starck (geb. 1770). Bei denke Tode im Jahre 1841 fabrizierten seine verschiedenen Werke in Böhmen jährlich schon 23 000 Ztr. Cleum und 8000 Ztr. Caput mortuum, neben vielen andere Produkten, und hatten sie schon die Oleumfabrikation beinahe monopolisien!

Lange Zeit vermochten die Starckschen Fabriken den damals verhälteis müßig geringen Bedarf der Industrie an rauchendem Bitriolöl mit Leichtiglizu decken. Warum und wie darin dann eine gründliche Anderung einter wird später dargelegt werden. Zunächst aber geben wir eine Beschreibung darzer, dann in Böhmen üblichen Methode der Darstellung von Olenn aus Bitriolstein, welche die zum letzten Biertel des 19. Jahrhunderts alle rauchende Schwefelsaure des Handels lieferte.

Die Fabritation bes rauchenben Bitriolole aus Bitriolnei-

Obwohl aller Wahrscheinlichkeit nach das ranchende Bitriolöl gerude de Form ist, in welcher die Schweselsäure zuerst dargestellt worden ist, und obwet es noch die um 1850 an verschiedenen Orten im Parz sabriziert wurde, so hat sich doch neuerdings die Fabrikation desselben nach der früher allein gebräuchlichen Methode ganz und gar auf Böhmen konzentriert, und war so gut wie ganz in de Pände einer einzigen Firma, Iohann David Starck, übergegangen. In Grund davon lag darin, daß bei dieser Fabrikation der Arbeitskohn einen wech dältnismäßig sehr großen Teil der Kosten ausmacht, und daß sie einen unze hältnismäßig großen Raum und eine Unmenge von kleinen Apparaten dem sprucht, so daß sie nur unter ganz bestimmten Umständen rentabel sein ken Es waren daher alle anderen, und anch die Fabriken am Harz, eingegangen

liber die böhmische Fabrikation sind wir genau unterrichtet duch die Schilderung von Egid B. Jahn (Wagners Jahresber. f. 1873, S. 22 welche wir zuerst auszüglich wiedergeben, und zu der nur einzelne Radicitie gemacht werden sollen.).

Die Basis dieses eigentümlichen Industriezweiges bilden die Bridenschiefer der Silursormation, die dirett auf den Urtonschiefern aufliegen won sehr verschiedenem Habitus sind. Entweder schließen sie sich den Urtonschiefern aufliegen sich diesern in jeder Beziehung an (tande Schiefer, zum Teil als Dachiches benutzt), oder aber sie sind durch einen mehr oder minder reichen Gehalis Pyrit (1 bis 31 Proz.) und Kohle ausgezeichnet. Die letzteren unterschier sich von den übrigen Schiefern des gleichen geologischen Horizontes durch was dei ihrer duchung eine große Erleichterung gewährt. Man nennt sie Alauns oder wittiger Vitriolschiefer. Sie treten an den Begrenzungen der Pilsener Kotztiger Vitriolschiefer. Sie treten an den Begrenzungen der Pilsener Kotzt

¹⁾ Obige historische Rotizen entnehme ich aus Wrany, Geschichte der Ciriin Löhmen, Prag 1902. Sie sind aus den gleich folgenden Mitteilungen von der zu ergänzen.

^{*)} Dieser Auszug ist erheblich kurzer als der in der 2. Aufl. S. 766 π. gezt: da diese Industrie jetzt ganz aufgehört hat.

nulde in Lagern von meist bedeutender Mächtigkeit (einige Fuß dis 20 Klafter) und bedeutender Erstreckung auf, und machten sich durch ihre besondere Oxydierbareit und die häusigen Auswitterungen von Eisenvitriol schon frühzeitig bemerklich. Bei starkem Tonerdegehalt, was seltener zutrifft, diente der Bitriolschieser zur llaundarstellung, bei geringerem Tonerdes und bedeutenderem Phritgehalt ur Darstellung von Eisenvitriol und Bitriolstein (Ferrisulfat), woraus sich die darstellung des Bitriolöles naturgemäß entwickelte.

Die Pilsener Schwefelwerke werden schou im Jahre 1526 erwähnt. Das auchende Bitriolol, Oleum, auch Nordhäuser ober sächsische Schwefelsäure enannt, ift notorisch die älteste bekannte Schwefelsäure und wurde zuerst in dihmen bargestellt, von wo sich die Fabrikation nach Sachsen und dem Harze erbreitete. Sie hat aber bort schon lange aufgehört und sich nach ihrer Heimat Der breißigjährige Krieg mit seinen Folgen vernichtete bie ietallurgische und chemische Industrie Böhmens fast vollständig, und erft gegen nde des vorigen Jahrhunderts begann diese wieder aufzuleben, namentlich um ilsen und Elbogen herum, wo das reiche Vorkommen fossiler Brennstoffe in imittelbarer Nähe von Bitriolschiefer die billigste Erzeugung des Rohstoffes id Schutz vor der übermächtigen Konkurrenz der englischen Schwefelsäure In Groß-Lukavic wurde schon seit 1778 aus Eisenvitriol Oleum brannt, aber nur in geringen Quantitäten (ber Zentner kostete 50 Gulben). est im Jahre 1792 wurde diese Fabritation burch Johann David Starc it Erfolg aufgenommen. Er verschrieb die ersten Arbeiter aus Sachsen und nutte als Rohmaterial zuerst kalzinierten Gisenvitriol, sobann Bitriolstein, Iche ans Altfattel angekauft wurben. Der Mangel an Brennstoff führte zur tlegung von Werken in Egertal und im Pilsener Areise. 1873 wurden auf 1 12 Starckschen Werken Produkte im Werte von 41/2 Mill. Gulden erigt, davon 60 000 Wiener Zentner Oleum und 20 000 Ztr. Caput mortuum. e gewaltige Starciche Konkurrenz und das daraus resultierende Sinken der eise machte allen schwächeren Unternehmern die Arbeit unmöglich und bieser dustriezweig wurde tatsächlich in jener Hand monopolisiert.

Die Olenmindustrie zerfällt in 1. Darstellung des Bitriolsteines, 2. die eumbrennerei, 3. die Caput-mortuum-Berarbeitung.

Die Erzeugung des Vitriolsteines geschah früher aus Eisenvitriols und unmutterlaugen, die vorwiegend Ferrisulfat enthalten, dann aber hauptsächlich Vitriolschiefer, der besonders bei Hromic, Littau und Weißgrün bergmännisch onnen wird. Zusammensetzung desselben nach Anthons Untersuchungen 42; siehe Tabelle auf folgender Seite).

Die beiben letzten Barietäten enthalten meist Ferrosulfat als wasserlöslichen tandteil.

Das Erz wird auf Halden gestürzt, darüber und an den Seitenwänden en Rinnen zur Wasserzuleitung. Um den der Berwitterung förderlichen zutritt zu vermehren, läßt man bei der Ausstührung der Halden senkrechte wagerechte Kanäle. Die Verwitterung dauert im Durchschnitt drei Jahre; nan viel mehr Erz als nötig aufstürzte, so bekommt man immer Laugen höchster Konzentration.

المساحب فنحار والرواي المساعد فالمسر والمساعد					_				
	Bitriolschiefer								
	von Weißs grün I	von Weißs grün II	von Darova	pon Gromic					
a) Löslich in Wasser:									
(Calcium-Magnefium-Ferrosulfat)	1,20	2,80	1,00	1,60	•				
b) Unlöslich in Wasser:		t	<u> </u>	I	I				
Schwefeleisen	12,37	31,53	14,50	11,58	1.				
Eisenoryd	0,76	2,17	2,42	0,16					
Tonerde	3,50	2,40	2,80	1,20	•				
Rieselsäure	74,90	55,96	71,21	75,70	-				
Rohlenstoff	6,09	4,99	6,84	8,4 0	• •				
CaO, Cu, Se, As	1,18	0,15	1 ,23	1,36	1 -				
Spezifisches Gewicht	2,76	3,15	2,67	2,56					

Beim Liegen an der feuchten Luft verwittern die Erze und erhiper ber Pyrit orydiert sich zu Ferrosulfat und endlich zu Ferrisulfat, neben des auch etwas Aluminiumsulfat bilbet. Diese Salze, sowie die schon vort: handenen löslichen Bestandteile, werden durch Wasser aus den oben erm: Rinnen ausgelaugt. Die braune Lauge, welche burchschnittlich 180 B.. " unter bis 23° B. zeigt, verweilt einige Zeit in bem Laugenbottich, wo fie !. den Luftzutritt etwas abdunstet und sich höher orydiert. Sie wird nun : Subhitten in gedeckten, gemauerten Pfannen mit Oberfeuer auf 40°B. zentriert; die Aschen- und Rufteilchen lagern sich in Absatzgefäßen ab == ' Mare Lange wird weiter in Eisenkesseln bis zur Sirupsdicke eingebampft. läßt sie bann auf den Boden der Sudhütte flieken, wo fie zu rohem Bi:: stein oder Rohstein erstarrt. Dieser ift eine harte, blaggrune oder gel-Substanz, welche noch viel Ferrosulfat und Kristallwasser enthält. stein wird in Flammenösen noch weiter erhitt, um ihn zu entwassern möglichst in Ferrisulfat überzuführen, was freilich im Großbetriebe nie ständig zu erreichen ist. Der kalzinierte Bitriolstein ist somit weie: wasserfreies Ferrisulfat. Es ist von gelblich weißer Farbe, löst sich in 🛎 fast ohne Rückstand mit rotgelber Farbe und reagiert stark fauer. immer noch ein wenig Ferrosulfat und in wechselnden Mengen die Sulfau Aluminium, Maguesium und Calcium. Der kalzinierte Bitriolstein tom= die Oleumhütten; er liefert verschiedene Mengen von Bitriolöl, nämlich inur 33 Proz., später 40 bis 50 Proz.

Die Dleumbrennerei wird in Galeerenösen betrieben. Die & J. D. Starck besitzt zu Bras, Kasnau, Bykov und Davidsthal 12 T. hutten mit zusammen 120 Öfen.

Der kalzinierte Bitriolstein wird in Quetschwerken zerkleinert und = aus feuerfestem Ton angefertigten Oleumkolben eingetragen. Auf jeder =

bes Galeerenofens besinden sich vier Reihen von je 34 Kolben übereinander, die in der Mitte mit den Böden fast aneinander stoßen. Zu oberst dilden 34 große Retorten eine sünfte Reihe; diese sind an beiden Seiten offen, gehen quer durch den ganzen Ofen und haben an jeder Seite eine Borlage. Ebenso ist an eden kleineren Kolben eine tönerne Borlage von solcher Größe gelegt, daß sie as Produkt von vier die stünerne Borlage von solgenden Destillationen zu assen vermag. Der Hals der Borlage ist an der Mündung enger, wird daher n den Kolbenhals hineingeschoben und die Fugen werden mit Ton verstrichen. Sin Galeerenofen dieser Art faßt daher 272 kleine und 34 große Oleumkolben und 340 Borlagen. Der untere Teil des Ofens, in dem Feuerraum, Rost und lschenfall untergebracht sind, ist aus solidem Mauerwerk aufgesührt; der obere Teil besteht aus einer leichten, durchbrochenen Wöldung, durch deren Öffnungen ie Hälse der Kolben so gesteckt werden, daß sie keiner weiteren Stütze bedürfen. Die untere Reihe der Borlagen liegt auf dem Mauerwerk des Ofens; die oberen leihen liegen auf hölzernen Latten.

Die Beschickung der Kolben beträgt durchschnittlich 1½ Pfund und wird zit einer löffelartigen Blechschaufel ausgeführt. Jährlich werden 724 000 Stück delben und 40 000 Stück Vorlagen verbraucht; früher das Doppelte. Sie mmen in den eigenen Töpfereien der Hütten auf drei dis fünf Kreuzer zu ehen.

Das wasserfreie Ferrisulfat zerfällt bei der Destillation bekanntlich in isenoryd und flüchtiges Schwefelsäureanhydrid. Beim Beginne ber Destillation rd die Temperatur langsam gesteigert, so daß erst nach etwa vier Stunden : unterste Kolbenreihe auf Rotglut gelangt. In dieser Periode sind die Kolben ch offen und wird fast alles Ferrosulfat in Ferrisulfat verwandelt. igerter hipe erscheinen sodann in der Mündung der Kolben Wasserdämpfe und weflige Säure, herrlihrend von Aluminiumsulfat und noch übrigem Ferro-Hierauf tommen dice weiße Dampfe von Schwefelfaureanhybrid, welche richtigen Zeitpunkt zum Anlegen ber Borlagen bezeichnen. Da ber Bitriolin möglichst vollständig entwässert wird, so muß die erforderliche Menge affer in den Borlagen vorgeschlagen werden, um das Schwefelsäureanhydrid absorbieren und in Oleum zu verwandeln. Es tann dies entweder durch wendung von Regenwasser ober von englischer Schwefelfäure geschehen. Im eren Falle gibt man in die Vorlage 15 Lot Wasser und es ist ein vier- bis fmaliger Brand mit ebenso oft erneuter Kolbenfüllung erforderlich, um die öhnliche Konzentration des Oleums von 79° B. zu erreichen. Füllt man Vorlagen mit englischer Schwefelsaure von 660 B., so ist nur ein brei- bis maliger Brand nötig, um Oleum von bis 80°B. zu erzeugen.

Wenn das Oleum die nötige Konzentration erlangt hat, was man meist der Schnelligkeit erkennt, mit der ein eingetauchter Holzspan verkohlt wird, UUt man es in tönerne Flaschen über und überläßt es durch acht Tage der wobei sich die mechanisch mit fortgerissenen Verunreinigungen als Bodensabschen, von dem die klare Säure abgezogen wird.

Der Rückstand, der sich nach vollendeter Destillation in den Kolben voret, geht als Caput mortuum, Kolkothar, Engel- oder Englischrot, Polierrot. Im Jahre 1872 erzeugt man im ganzen aus 58561 Ztr. Biniskstein 34410 Ztr. (= 58,4 Proz.) Dleum und 19732 Ztr. (= 33½ Proz.) Caput mortuum. [Der Widerspruch zwischen der Ausbente von 58,4 und der oben angegebenen von 40 bis 50 Proz. erklärt sich wahrscheinlich durch die weigeschlagene englische Schweselsäure, welche in den 58,4 Proz. mit enthalten id

Das glühende Caput mortnum wird nach jedem Brande mit Krahen wiedem Kolden heransgezogen und zeigt verschiedene Farbennilancen, je nach de Hitze, der er ausgesetzt war. In der unteren Koldenreihe ist es dunkter, in de oberen heller gesürdt. Die Berarbeitung des Caput mortnum zur Handelswar geschieht in der Fabrik zu Bras, in der Weise, daß man es in einer Feinmide mit französischen Steinen zerkleinert und nochmals, mit Kochsalzzusat, dei surschiedene Behandlung je nach der erwünschten Farbennilance. Die gelbe Rünze erhält man dei 2 Broz. Salzzusat nach einstündigem Glühen und allmähliches Auskühlen in verschlossenem Ranme; die branne dei 4 Broz. Salzzusat violette dei 6 Broz. Salzzusat nach sechsstündigem, allmählich verstärtur Glühen und rascher Abkühlung.

Das Ausglühen geschieht in langen Tonröhren, ähnlich den Oleumblen die in Galeerenöfen in fünf Reihen übereinander angeordnet find, jo daß iche Dfen mit 60 Stild Röhren beschickt wird. Die Operation ift insofern mit ohne Schwierigkeit, als das Caput mortuum leicht verbrennt, d. h. dunkelbrawird, wo es bann als Farbe geringen Wert besitzt. Die Regulierung & Temperatur in den Ofen ist daher von besonderer Wichtigkeit und erfordent me Umsicht und Übung des Werkmeisters und der Arbeiter. Das beste Capt mortuum (F) ist in ben zwei obersten Reihenröhren enthalten. Rach der B tühlung wird es gesiebt und auf Schlämmherben geschlämmt. Sobann went durch Mengung der obengenannten Hauptnitancen und des Rohprodukte einander in verschiedenen Mengenverhältnissen die verschiedenen, zwischen & Purpurrot und Dunkelviolett gelegenen Riancen bes Handels erzeugt, Trodenherden getrodnet und verpadt. — So weit der Bericht von 32: Beitere Angaben finden fich in Rerl-Stohmanns Chemie, a. a. D., w. S. 869 und in der 2. Aufl. dieses Wertes I, S. 772.

Die Kleinheit der zur Zersetzung des Bitriolsteins gedränchlichen Kullund die damit zusammenhängende Bervielfältigung desselben, erklären sich und aus, daß bei größerem Durchmesser der Apparate die Hitze zu ungleichnischen durchdringen, und großen Berlust durch Überhitzung des einen, und und ständige Erhitzung eines anderen Teiles der Beschickung hervorrusen würde.

Die Mitteilung von Stolba (Fischers Jahresber. 1885, S. 316) is zu dem Bekannten nicht viel Neues. Wir führen hier nur die solgest Analysen an:

1. Bitriolstein.

errisulfat	•	•	•	•	50,17	Natriumsulfat	0,11
luminiumsulfat	•	•	•	•	11,94	Kaliumsulfat	0,13
errofulfat	•			•	1,35	Schwefelsäure	1,49
lagnesiumsulfat		•			1,17	Rieselsäure	9,10
alciumsulfat .						Spuren von Mn, As, P2 O5	
upferfulfat .	•	•	•	•	0,20	Wasser	23,31
							99,30

2. Caput mortuum.

													99,04
ılt	•	•	•	•	•	•	0,82	Wasser	•	•	•	•	1,30
•								Rupferoxyd					
merbe .	•	•	•	•	•	•	12,53	Rieselsäure	•	•	•	•	1,17
senoryd	•	•		•	•	•	74,62	Schwefeltrioxyd	•	•	•	•	5,17

Aus besonderer Quelle kann ich hinzusügen, daß unter den günstigsten dingungen das Ausbringen aus 100 Tln. Bitriolstein, mit 52 bis 54 Tln. 3, kaum 36 Tle. Schwefelsäureanhydrid von 95 bis 96 Proz. beträgt, selbstesständlich aufgelöst in der in den Vorlagen enthaltenen Säure.

Im Jahre 1793 kostete ein Zentner rauchendes Bitriolöl in Böhmen Gulden, 1873 10 Gulden; die Erzeugung betrug 1832 etwa 1000 Tons, 16: 3000 Tons, 1873: 3360 Tons, 1884: 4350 Tons. Im Jahre 1900 che die Fabrikation von Oleum aus Bitriolskein in Böhmen endgiltig einsellt.

e Fabrikation von Schwefelsäureanhydrid und rauchendem Bitriolöl aus künstlich dargestellten Sulfaten.

Man kann behufs Erzeugung von Schwefeltrioryd aus Sulfaten zwei Wege hlagen, nämlich entweder solche Sulfate verwenden, welche bei hinreichend riger Temperatur Schwefeltrioryd abspalten, oder aber zu denjenigen Verungen greisen, welche zwischen Schwefeltrioryd und den Sulfaten in der te stehen, nämlich den Phrosulfaten vom Typus:

$$R0 - S0_2 - 0 - S0_2 - 0R$$

einzige Bertreter der ersten Klasse ist das normale Ferrisulfat, SO_4)3. Allerdings werden auch viele andere Sulfate, wie das von Alusum, Zink, Kupfer u. s. w. durch Hitze zersetzt; aber in allen Fällen mit rahme des Eisens sindet die Zersetzung erst bei einer Temperatur statt, bei as SO_8 selbst sich schon ganz oder doch größtenteils in SO_2 und O spaltet. gen wird Ferrisulfat schon bei dunkler Rotzlut zersetzt, so daß das abene SO_8 noch nicht zersällt, nach der Reaktion:

$$Fe_2(SO_4) = Fe_2O_3 + 3SO_3.$$

ich kann man diese Reaktion nie ganz vollständig durchführen, da es un-

erforderliche Temperatur zu bringen; ein erheblicher Teil der Masse wird unter erhitzt und überdies wird viel von dem ursprünglich frei gewordenen Schwitztrioryd in Berührung mit den heißeren Teilen der Mischung oder den Winder des Apparates überhitzt, so daß ein Teil der SO, sich stets in SO, und 0 stellen der Wiedervereinigung dieser beiden Er auf anderem Wege hervorruft, vergl. unten).

Diese beiden Umstände, weniger als die Schwierigkeit, Ferrisuliat tigenug darzustellen, haben gegen die anscheinend so leichte Nachahmung bei !mischen Berfahrens gewirkt, welche barin besteht, daß man Gisenoryd mit gemilicher ftarter Schwefelfäure behandelt, die Dischung erhitt, bis alles Baffer u jagt ist und trodenes Ferrisulfat entstanden ist, und die Erhitzung bei haten Temperatur fortfett, wobei das fich dann entwickelnde Schwefelfaureanbeit kondensiert wird, während der Rücktand von Eisenoryd immer wieder von neus benutt wird (vergl. auch El. Winkler, S. 893). Dieses Berfahren ift t als vorteilhaft erfunden worden, und auch für die von Schuberth angegebe Abanderung desselben stehen prattische Erfahrungen aus. (D. R.=B. Nr. 52000 vom 23. April 1889), welches schon ben Kontaktpux einführt, war ursprünglich für den böhmischen Prozeß bestimmt, aber and E Rach Schuberth ist die Bildung : anberweitig hergestellte Sulfate. Schwefeldioryd die Hauptursache des Verlustes, welcher im besten Falle im noch 30 Proz. des Gesamtanhydrids beträgt und bei Anwendung guß Retorten ober Öfen sogar sämtliches vorhandene SO3 zerstören tann. 🚉 tommt von der längeren Berührung von freiem SO3 mit den glükent Retortenwänden, und gerade dieser Umstand hat bisher das böhmische Beijde auf die Berwendung kleiner Gefäße beschränkt, was großen Aufwand an stoff und Tonretorten mit sich bringt, wie auch die Notwendigkeit ber wendung vieler gelernter Arbeiter, und noch andere Nachteile, z. B. das E weichen von Säuredämpfen in die Atmosphäre, nach sich zieht. Alles die : meibet man, wenn man bie Zersetzung ber Gulfate im luftverbur: Raume vor sich gehen läßt, wobei die Dämpfe immer abgesaugt werden. 🔄 kann dies sowohl mit aus dem böhmischen Schiefer enthaltenen Bitriolswir. auch mit klinstlich erhaltenen Eisensulfaten ausführen. Die Operation wir einer horizontalen, flachen Tonretorte mit einem eisernen Mundstüd, 224 bemjenigen der Gasretorten, ausgeführt. Dieses Mundstück erhält eine Dies zum Beschicken und Entleeren und eine in einer Stoffbüchse gleitende 🚟 trude; wenn diese nicht im Gebrauch ist, wird sie nach der Bordericit zurückgezogen, um aus dem erhitzten Teile der Retorte herauszukommen. dem Ofen befindet sich ein gußeisernes Rohr, welches eine passende E substanz für die Gase enthält, wie Glas- ober Tonscherben, Asbest, Glass u. dergl. Dieses Gasfilter steht einerseits mit der Rotorte, und andera mit einer gußeisernen Luftpnmpe in Berbindung. Die von dieser Pump der Retorte und durch das Filter hindurch abgefangten Dämpfe werden einen stehenden gußeisernen Cylinder gedruckt, welcher mit Tonfutter wie ift und eine Anzahl von durchlöcherten Schalen enthält, auf denen 13 atinasbest ausgebreitet ist. Dieser Apparat wird durch die Abhitze des etortenofens erhitzt und dient zur Regenerierung des Schwefelsäureanhydrids 8 den kleinen Mengen von SO2 und O, welche sich in der Retorte bilden. in hier streichen die Dämpfe in gußeiserne Kondensationsapparate, wo sie von rter Schwefelsäure aufgenommen werden, wobei die Kondensation durch Druck terstlitzt wird. Während der Operation wird das Sulfat in der Retorte hrmals umgetrählt; aber während bies geschieht, wird bie Luftpumpe stehen affen, damit kein Staub abgesaugt wird. Die Luftverdünnung verursacht e rasche Zersetzung des Ferrisulfats mit nur geringer Bildung von SO2; Apparat ist sehr leistungsfähig, und der Brennstoffverbrauch geringer als Der Rückstand wird nicht überhitt, wie dies bei den unteren Reihen her. Galeerenöfen stattfindet, und eignet sich daher besser zur Berwendung als ilerfarbe; aus demselben Grunde kann man ihn auch zur Darstellung von em Ferrisulfat gebrauchen. - Wenn man Natriumsulfat verwenden will, gibt man der Retorte einen vertieften, mit Platina ausgefütterten Boben. jer wird ein für allemal mit Natriumsulfat beschickt; indem man Schwefele von 60° B. hinzugibt, wird Bisulfat gebildet, welches man (gerade wie ı es im Falle des Ferrisulfats tut) zuerst erhitzt, ohne die Berbindung mit Rondensationsapparaten herzustellen, bis alles Wasser ausgetrieben ist und npfe von SO3 und SO2 auftreten, worauf man die Berbindung herstellt die Erhitzung fortsett. Den Ruckstand in der Retorte behandelt man er mit gewöhnlicher Schwefelfäure und benutt ihn somit immer wieder von (Man vergleiche auch Neales Patent weiter unten.) m.

Schuberthe Berfahren scheint nicht ausgeführt worden zu sein. j möglich, daß das folgende Verfahren lohnend ist, da unter den besonderen anden des Falles die Saure nichts toftet (ober fogar weniger als nichts, ern man soust die Mühe ihrer Beseitigung hat) und unter den betreffenden hen Umständen auch die Kosten des Brennstoffes äußerst gering sind. ofine und Dworkowitsch (Deutsch. Pat. Nr. 43453) verwenden nämlich erige Abfallsäure (Säureteer), welche bei ber Reinigung von rohem leum in fehr großen Mengen entsteht, und welche bis zu 90 Broz. freie Säure Sie mischen diese mit Eisenoryd, wobei eine starke Reaktion eintritt, ein es Wassers entweicht und sogar eine Abkühlung zuweilen notwendig wird, Zersetzung des Sulfats schon bei 150° beginnt. Die entstehende feste · wird gemahlen, getrocknet und auf 300 bis 500° erhipt. Fig. 460 S.) zeigt ben bafür angewendeten Ofen. In die sehr niedrige Muffel A durch die Düse b trockene Luft eingepreßt und die schweren Anhydrid= e werben durch c abgezogen. Die abziehenden Feuergase dienen zur ung ber Masse in ber Pfanne B.

Finige haben vorgeschlagen, Eisenvitriol anzuwenden, der bei der Röstung **Ferrisulsat** Fe₂O(SO₄)₂, gibt; aber dies verspricht von vornherein eniger Erfolg, als wenn man mit Fe₂O₈ und H₂SO₄ anfängt, und die **hem** fil gemachten Berechnungen (Franz. Pat. vom 2. Dezember 1869; Scient. 1870, p. 492) sind ganz wertlos.

Lagnesiumsulfat in Form von Rieserit ober calciniertem Bittersalz

878

Ъ

wurde von Sonstadt vorgeschlagen (Engl. Bat. vom 3. März 1875). Ar sollte bamit genan wie bei Ferrisulfat versahren. Dies geht aber nicht a., der Magnesiumsulfat beim Glüben meist 803 und 0, und nur sehr weig 30 gibt (Wagners Jahresber. 1876, S. 827).

Ratrinmphrosulfat, Na₂ S₂ O₇, ist verhältnismäßig leicht zu erzust indem man das leicht darstellbare Bifulfat, Na HSO_4 , so lange erhitt, bit is chemisch gedundene Wasser ausgetrieben ist: $2 \text{ Na} HSO_4 = H_2O + \text{Na}_2\text{S}^{\text{ph}}$ Beim Erhiden auf höhere Temperatur zersetzt sich das Pyrosusset und Schweselsäureanhydrid ab:

$$Ne_2 S_2 O_7 = Ne_2 SO_4 + SO_3$$

während normales Ratriumfulfat zuruchbleibt und immer wieder von neum !wendet werden kann. Hierauf find verschiedene Borschläge gegründet weite

Prelier hat vorgeschlagen (Engl. Pat. vom 29. Inni 1847; And: Chem. Technologie 1, 2, 367), rauchende Schwefelsäure auf folgende Beit:

Fig. 460.

bereiten, welche in 🕅 🚾 reich im Großen bei worden sein sell star 100 🗓 nachhaltig!]. Ratriumfulfat (colcue tes (Manberjalz) wit mit 2 Tln. Kalianist und 2 Aln. Sipt 🗆 😘 torten aus Saudin gebracht und mit ber -P forberlichen Mirnge gentrierter Schweite übergoffen, um Biean bilben, weich 🐃 päter Ü Bame -Na S. O., ilbergebe

Dann heizt man an, worauf anfangs sänerliches Wasser, bann Schweizle von 40°, von 50°, von 66° und endlich ranchende Schweselsäure kommt. I lettere erkennt man darans, daß die in Wasser fallenden Tropfen des Deitse ein zischendes Geräusch verursachen; man legt alsbann eine mit cut Schweselsäure beschickte Borlage vor. Diese Säure kann Katriumstein: halten. Der Retortenruckstand wird natürlich immer wieder zu gleichen benutzt.

Ballace erhielt am 30. Mai 1876 ein englisches Patent auf beist hißen von Natriumbisulfat in tonernen Retorten; das entstehende Anderen, ranchende Bitriolöl) wird in Krügen aus gleichem Materiale aufgeinderen zur Aufnahme des Leitungsrohres durchbohrter Deckel durch eine aufglatte erseht werden kann; man kann auf diese Weise die Saure im Angesäße selbst transportieren und vermeidet die Berbreitung der Saure beim Umgießen. Die zuerst übergehenden Dämpse, aus wässeriger Saure

äure bestehend, fängt man besonders auf. Das Natriumsulfat bleibt in der Retorte und wird durch Eintragen von Schwefelsäure immer wieder in Bisulfat erwandelt, so daß man kontinuierlich arbeiten kann.

Wie mir Dr. Abolf Clemm mitgeteilt hat, hat er in der Fabrit 9. C. Zimmer in Mannheim die Fabrikation von rauchender Schwefelfäure ach dem Bisulfatverfahren im Jahre 1877 im großen Maßstabe begonnen nd schon am 20. Mai 1877 80 Kriige Oleum von 40 Proz. SO, an eine llizarinfabrik geliefert. Diese Fabrikation war damals sehr rentabel und wurde rtgesett, bis die Aufnahme des Kontaktverfahrens von seiten der Badischen inilin= und Sodafabrit und anderen die Konkurrenz des Bisulfatverfahrens nmöglich machte.

Der Borschlag, rauchende Schwefelsäure durch Austreiben us Natriumsulfat mit Borsäure zu erhalten (Muspratt-Stohmann, . Aufl., 6, 156), scheint nie ausgeführt worden zu sein.

Leichter als aus Natriumpyrosulfat soll man rauchenbe Schwefelsäure aus dagnesiumsulfat und Natrinmsulfat zusammen erhalten, nach iolters (Deutsch. Pat. Nr. 3110, vom 5. März 1878). MgSO4 wirkt auf 32 S2O7 noch erheblich unter Rotglut, wobei sich ein Doppelsalz MgSO4 Na SO4 bilbet und SO8 frei wird. Statt bes Na kann K, statt bes Mg inen andere Metalle, welche Bitriole mit 7 Aqu. bilben, eintreten. Man stellt 3 Pyrosulfat wie gewöhnlich aus Sulfat und Schwefelsäure, das wasserfreie z SO4 durch Erhitzen von Bittersalz dar, und bringt das MgSO4 in das n geschmolzene Na2 S2 O7 ein. Beim ftarteren Erhiten wird bann SO3 frei. 8 zurückleibende Doppelsalz MgSO4 + Na2SO4 wird mit Wasser behandelt die beiben Salze werben nach bekanntem Berfahren getrennt, um wieder Darstellung des Anhydrids zu dienen. Der Wert des Verfahrens für die ixis foll barin liegen, daß die Entbindung des Anhydrids bei so niedriger nperatur stattfindet, daß dazu Apparate aus allen überhaupt in Betracht menden Materialien angewendet werden können, ohne daß erhebliche Abung stattfinde, und außerdem in der Ausbeute, welche bei guter Ausführung zur theoretischen gesteigert werben könne.

Nach Bersuchen, welche wiederholt in des Berfassers Laboratorium an-Mt wurden, erfolgt allerdings bei Zusat von Magnesiumsulfat die Ent-Ining bes Anhydrids bei viel niedrigerer Temperatur, und ist die Ausbeute größer als bei Anwendung von Natriumbisulfat für sich allein. Ein Zusatit von Wolters (Mr. 6091, vom 13. Oftober 1878) enthält eine Bercharreg (welche der Berfasser bei seinen Bersuchen schon als ganz selbste indlich angewendet hatte); nämlich statt die nach der Destillation bleibende elverbindung durch Kristallisation in ihre Bestandteile zu zerlegen, wird Zalz gepulvert und ohne weiteres mit Schwefelsäure versett. Beim Ergeht zunächst Wasser fort und dann kommt das Anhydrid. Hierbei muß Caure auf 2 Aqu. Salz angewendet werben, da sonst die Hälfte der e masserhaltig übergeht. Das nach ber Destillation zuruchbleibende Salz

Doppelsalz von der Formel

 $Na-SO_4-Mg-SO_4-Na.$

In großem Maßstabe scheint das Magnesiumsulfatversahren von Sitteinen Erfolg gehabt zu haben, wohl aber ein weiteres Patent desselben sinders vom Jahre 1881 (Deutsch, Pat. Nr. 12295). Hiernach stellt in Natriumphrosulfat in der gewöhnlichen Weise durch Erhitzen von Bir NaHSO4, dis zur Austreibung des Wassers dar. Setzt man nun zu Phrosulfat eine große Menge Schweselsäuremonohydrat, so entsteht eine setzung nach der Formel:

$$Na_2S_2O_7 + H_2SO_4 = 2NaHSO_4 + SO_3.$$

Das SO_3 wird abdestilliert und das Bisulfat zum Wiederbeginn des Probenutt. Dieses Versahren wurde in einigen Fabriken wirklich ausgesibt. Dr. Ab. Arndt teilt mir mit, daß es in der Chemischen Fabrik Einergevon 1884 bis 1889 im Betrieb war, bis die Ausbreitung der Kreitversahren es unrentabel machte.

Ein weiteres Patent von Wolters (Deutsch. Pat. Nr. 15639) zeist. beim Erhitzen eines Gemisches von pyroschwefelsaurem Alkali mit konzemus Schwefelsäure in gußeisernen Gefäßen sich eine Kruste von Schwefeleisen welche fest anhängt und der Säure während der Destillation Widerstand les so lange als Natriumbisulfat in der Retorte vorhanden ist.

Hrbeit über die Byrosulfate veröffentlicht, von welcher hier nur ein knizering gegeben werden kann. Trockenes Kaliumsulfat oder Natriumsulsusgeren SO₈ bei gewöhnlicher Temperatur unter starker Wärmeentwicker aber zur Bildung eines vollständigen Kaliumpyrosulfats muß höhere Temperangewendet werden, nämlich Tränken mit SO₃ und Abdestillieren des lischusses bei 100 bis 120°. Das in ähnlicher Weise behandelte Natriumenthält nur 85 Proz. Na₂ S₂ O₇. Auch viele andere Basen geben pyrosames saure Salze. Die Methode von Berzelius zur Darstellung solcher Enämlich Erhitzung der Bisulfate, gab keine guten Resultate; ein bessers mis wird durch Erhitzen der Sulfate mit Chlorsulfonsäure erhalten, von meman einen später wieder abzudestillierenden Überschuß anwendet. Die aktion ist:

$$K_2 S O_4 + S O_3 H Cl = K_2 S_2 O_7 + H Cl.$$

(Leider kommt man bisher zu der Chlorsulfonsäure gerade durch SO3, westdieses Berfahren sich kaum zu technischer Berwertung eignen dürfte.)

Ein sehr gutes Versahren zur Darstellung von pyroschweselsaurem Rezist dassenige von Baum (Deutsch. Pat. Nr. 40696). 240 kg Ranzschischt, oder aber 142 kg neutrales Sulfat und 98 kg Schweselsäurenschydrat, werden in eine gußeiserne Retorte gegeben, welche mit Rithrwert ziehen und mit einer Luftpumpe verbunden ist. Die letztere wird in Besigeset, um die Luft zu verdünnen, und die Retorte wird zuerst auf 2-später unter sortwährendem Umrühren sünf die Acht Stunden lang auf bis 320° erhitzt. Das meiste Wasser geht zwischen 260 und 280° fort, wie die Luftverdünnung auf 500 bis 600 mm Duecksilbersäule gestiegen ist: Erhitzung auf 320° erfolgt nur, um die Reaktion ganz sicher zu Ende zusält:

Es ist zwedmäßig, zwischen die Reforte und Luftpumpe einen Kühler eins zuschalten, der durch ein Glasrohr mit einer Borlage verbunden ist. Wenn man kein Wasser mehr in diesem Glasrohr herablausen sieht, so ist die Reaktion beendigt und die geschmolzene Wasse wird ausgegossen, worauf sie zu Kuchen von reinem Phrosulfat erstarrt (vergl. Schuberths Verfahren, S. 876).

D. von Grueber (Deutsch. Pat. Nr. 27726) will SO₈ aus Rammertrystallen (Nitrosylschwefelsäure) machen, indem er sie mit trockener Luft und Schwefeldioxyd bei höherer Temperatur behandelt und die frei werdenden Salpetergase wiedergewinnt.

Entwässerung ber Schwefelfaure burch Metaphosphorfaure.

Robel und Fehrenbach (Deutsch. Pat. vom 3. August 1884) lassen die Dämpse von kochender konzentrierter Schweselsäure über Stücke von Metaphosphorsäure bei einer Temperatur von 320° streichen. Die letztere hält das Wasser mit einem Teile der Schweselsäure zurück, während Dämpse von Schweselsäureanhydrid fortgehen und in der gewöhnlichen Weise kondenstert werden. Die Operation wird in einem Gefäße aus Glas oder Platin ausgesührt, welches in einem Sandbade steht, wobei die Schweselsäuredämpse durch ein deinahe auf den Boden des Gesäßes reichendes Rohr eingesührt werden. Die Dämpse von SO3 entweichen oben, das verslüssigte Gemisch von Phosphorsäure und Schweselsäure läuft nnten aus und wird durch Eindampsen und Schweselsäure läuft nnten aus und wird durch Eindampsen und Schweselsäure Rotglut in Metaphosphorsäure zurückverwandelt. [Visher seunt man kein Material, in dem sich dieses Versahren ausstühren ließe. Slas der Platin widerstehen der Wirkung von geschmolzener Phosphorsäure nicht 1115 längere Zeit.]

Die Berwertung des in Schwefelkies-Röstgasen enthaltenen Schwefelsäureanhydrids.

Bekanntlich enthalten gewöhnliche Kiesofenröstgase eine erhebliche Menge Schwefelsäureanhydrid, welche zuweilen auf 10 Proz. der gesamten Säuren Schwefels austeigen kann (vergl. S. 348). Diese Tatsache ist von verschiedenen Ersindern benutzt worden. Majert und Messel (Engl. Pat. 1 201, 1878) leiten das Röstgas durch konzentrierte Schwefelsäure, welche SO3 absorbiert und dadurch zu wirklichem Monohydrat, H2SO4, oder noch eiter gebracht werden kann; aber unzweiselhaft sättigt sich diese Säure auch it SO2, was sie für viele Zwecke undrauchdar machen dürste.

re we endung von Elektrizität zur Darstellung von Schwefelsäureanhydrid.

Léon (Franz. Pat. Nr. 206088, 1890) will Schwefelsäureanhydrid **Elektrolyse von Schwefelsäure von** 66 oder 65½° B. machen. Die Lunge, Sodaindustrie. I. 8. Aust.

Stromstärke soll nicht 0,1 Ampère auf das Duadratzentimeter überschreum Erwärmung zu verhüten. Dann wird unr SO_3 , H und O erzeugt: erstere wird koudensiert, die Sase entweichen. Die Elektroben besteher Platin oder Kohle und werden durch Asbest oder Glaswolle in einer Entsern von 2 dis 3 mm voneinander gehalten. Hierdurch verringert sich der Etrische Widerstand auf 2 dis 3 Dhm auf das Quadratzentimeter, und Etann sich so dem theoretischen Ausbringen von 1 kg $H_2SO_4 = 1$ kg 45 won Schwesel auf der Kathode, was man durch Umkehren der Stromricker beseitigen kann.

Nach dem deutschen Patent besselben Ersinders (Nr. 57 118) arbeitet mit einem von außen gekühlten, mit einer Schieferplatte bedeckten Grie behälter. In der Mitte besindet sich die negative, hohle Platinelektrode, weinen mit strömendem Wasser gekühlten Messingkasten umschließt. Sie ist zeinen mit strömendem Wasser gekühlten Messingkasten umschließt. Sie ist zeinen mit strömendem Wasser gekühlten Messingkasten umschließt. Sie ist ze deben von einer offenen, rinnensörmigen, positiven Elektrode, welche unter Durchgangsöffnungen versehen ist. Getragen wird die letztere durch von Eröhren umgebene Kupferstäbe, welche in Platinhülsen ausgehen. Bei Strizvon sehr geringer Spannung (0,1 Amp. auf 1 qom), wobei die nötige elektroden schießt die auf 2,5 Bolt vermindert werden kann, verwendet zu om hohe Elektroden von Rohtupfer, auf beiden Seiten mit durch Geld sammengelöteten Platinblättchen bedeckt, spiralförmig zusammengewickelt burch Glasstädichen und Asbestschnikre in geeignetem Abstande voneinander halten. Wan soll dann stündlich 1 kg wasserfreie Schweselsäure mit schaftaussande von 0,9 Pferdestärken, oder 1 kg Säure von 68° B. mit schussen.

Es ist mir nicht bekannt, ob dieses Verfahren im großen auch nur i suchsweise ausgeführt worden ist; jedenfalls steht es nirgends im Betriek

Die Darstellung von rauchender Schwefelsäure, Schweifäureanhydrid und gewöhnlicher Schwefelsäure durch
Kontaktverfahren.

Diese Versahren, deren Erfolg nach vielen früheren vergeblichen Berir: im letten Viertel des 19. Jahrhunderts endgiltig durchgeführt worden ir haben sich während der letten Jahre zu außerordentlich großer Bedeutung hoben und liesern nunmehr nicht nur sämtliche rauchende Schwefelsäure, der Handel vorkommt, sondern bestreben sich auch, den alten Bleikammerzer wenigstens für die Darstellung von hoch konzentrierten Säuren zu verdrärt einige davon sogar für Säuren von der Konzentration der Kammersäure.

Bis zum Jahre 1899 wußte man sehr wenig von dem, was die : schiedenen Fabriken in dieser Hinsicht taten, indem darüber strenges Sischweigen beobachtet wurde. Das Eis wurde zuerst gebrochen durch die Söffentlichung der fast gleichzeitig von der Badischen Anilin- und Sodafalt von den Fardwerken früher Meister, Lucius und Britning in Höchst und : dem Vereine chemischer Fabriken in Mannheim entnommenen Batente.

auch damals blieb noch das Meiste, was die Entstehung und den derzeitigen Stand dieser Fabrikation erklären konnte, im Dunkel. Nähere Mitteilungen darüber erfolgten zuerst durch einen von Dr. R. Anietsch vor der Deutschen Chemischen Gesellschaft gehaltenen und in deren Berichten sir 1901, 34, 4069 ff. veröffentlichten Bortrag. Selbstverständlich habe ich im folgenden diese außerordentlich wichtige Duelle nebst allen übrigen in der Literatur zugänglichen und vielen der Original-Patentschriften vollständig benutzt, und ich habe außerdem von den meisten der mit den neueren Kontaktversahren arbeitenden Firmen oder Ersindern ausstührliche und wertvolle, vieles bisher Unveröffentlichte enthaltende Mitteilungen erhalten, wie sich aus dem später folgenden ergeben wird.

Die erste Beobachtung bessen, was wir jetzt "tatalytische" ober "Kontakte" Reaktionen nennen, scheint von Sir Humphrey Davy 1817 gemacht worden zu sein. Er sand, daß erhitzter Platindraht bei Einführung in ein Gemisch von Sauerstoff oder Luft mit Wasserstoff, Kohlenoryd, Athylen oder Cyan sich von selbst bis zum lebhasten Glühen erhitzt und daß das Gasgemisch schwerz, dargestellt durch Niederschlag einer Platinlösung mit Schwefelwasserschmarz, dargestellt durch Niederschlages mit Salpetersäure, Eindampsen der Lösung und Kochen des Nücktandes mit Alkokohol, wenn man es mit Weingeist beseuchtet, in der Luft unter Verbrennung des Weingeistes erglüht. 1822 fand Döbereiner, daß der beim Erhitzen von Platinsalmiat bleibende Rückstand beim Beseuchten mit Alkohol dieselbe Erscheinung ergab, und 1823 fand er, daß sein verteiltes Platin einen darauf geleiteten Strom Wasserstoff bei Zutritt von Luft entzündet, worauf er im nächsten Jahre seine berühmte Zündmaschine zründete.

Obwohl zu jener Zeit die Ausdrücke: "Kontaktwirkung" oder "Katalyse" roch nicht gebraucht wurden, so ist es doch bemerkenswert, daß, bald nachdem Döbereiner dassenige entdeckt hatte, was wir heute als Kontaktwirkung des Blatins bei der Bereinigung von Wasserstoff und Sauerstoff bezeichnen, Dulong, Thenard und Dumas fanden, daß eine Anzahl anderer, einzicher und zusammengesetzter Körper dieselbe Wirkung zeigen, und bald kam ie Ansicht zur Geltung, daß diese Substanzen die betreffende Funktion ihrer dorosität verdanken, indem in den Poren Gase auf ein sehr keines Volum erdichtet und die Molekel dadurch einander näher gebracht werden, so daß sie ichter auseinander einwirken können.

Im Jahre 1835 faßte Berzelius (Jahresbericht XV, herausgegeben 336, S. 237 ff.) die eben erwähnten Reaktionen in eine Gruppe mit einer ahl von anderen, in der organischen Chemie beobachteten zusammen (Umsundlung von Stärke in Zuder durch verdünnte Säuren, Gärung des Zuders rch Hefe, Darstellung von Üthyläther aus Alkohol durch starke Schwefelure), auch mit der Zersehung von Wasserstoffsuperoryd durch viele Körper. allen diesen Fällen wird die Reaktion durch einen gewissen Körper versacht, der anscheinend dabei selbst keine Veränderung erleidet und keinen Teil der nen entstandenen Verbindung nimmt. Verzelius bezog sich dabei sbesondere auf die berühmte Untersuchung von Mitscherlich über die Wirsche

kung der Schwefelsaure bei der Bildung von Ather aus Alkohol; des Zu"Kontaktsubstanz" und "Kontaktreaktion" stammt in der Tat von Mitscherk:
her. Aber Berzelius ging weiter und schried obiges, und alle ander Keaktionen, die er als "Katalysen" zusammenfaste, einer nenen "katalysier Kraft" zu, die er nicht sehr klar desiniert. Merkwürdigerweise erwähnt Bei zelius an der oben angesührten Stelle nicht die Kontaktreaktion des Planbei der Bereinigung von Schwefeldioryd und Sauerstoff, obwohl die Tanet als solche ihm nicht unbekannt sein konnte. Wir kommen später an it Katalyse im allgemeinen zurück.

Einige Jahre ebe Bergelius jene Berallgemeinerung aussprach, r die grundlegende Entdedung gemacht worden, welche das, was spater bie != lytische Wirtung des Platins genannt wurde, auf die Darstellung von Schuel. trioryd aus Dioryd und Sauerstoff anwendete. Am 21. Marz 1831 at: der Essigfabritant Peregrine Phillips junior aus Briftol unter & Nummer 6096 ein euglisches Patent. Er beschreibt darin "gewisse Beite rungen in der Fabrikation der Schwefelsäure, gewöhnlich Bitriolöl gental nämlich erstens, die Hervorbringung einer augenblicklichen Bereinigung :: Schwefligsäuregas mit dem Sauerstoff ber Atmosphäre, woburch ber Seles und die Rosten der Bleikammern erspart werden, indem man sie in paffent Berhältnis mittels einer Luftpumpe ober sonstwie durch eine glubende It von Platin, Porzellan ober anderem bem heißen Schwefligsäuregas widerfier dem Material saugt, worin sich feiner Platindraht oder Platin in irgend melafein verteilten Bustande befindet. Die sich bilbende Schwefelsäure wird einem mit Blei ausgekleibeten und mit Rieseln gefüllten Turme absorbient. bem Waffer herabrieselt".

Unzweiselhaft sinden sich hier die grundlegenden Züge des Kontaktversakmie es heute ausgelibt wird, und Peregrine Phillips muß ebenso gue Ersinder dieses Versahrens genannt werden, wie man Dyar und Semmit als Ersinder des Ammoniaksodaversahrens anerkennt. Die Geschichte keine Ersindungen weist einige gemeinsame Züge auf. Sie wurden beide in Erzischeinahe um dieselbe Zeit von sonst völlig unbekannten Personen gemacht vatentiert, Leuten, die augenscheinlich weder wissenschaftlich gebildete Chemnoch praktische Spezialisten auf dem betreffenden Felde waren. Beide Ersindungbleiben zunächst in dem Lande ihrer Entstehung fast unbeachtet; sie werden anderen Ländern aufgenommen, zuerst von Männern der Wissenschlaft, der von Fabrikanten, aber erst nach vielen Mißerfolgen werden sie sowohl im Allande (Deutschland), wie in England selbst zu vollem technischem Ersolge bracht, nach einem langen Zeitraume, während dessen alle Versuche nach Wischtung sitr hoffnungslos angesehen worden waren.

Sehr balb nach der Beröffentlichung des Phillipsschen Patentes nicht holten zwei deutsche Gelehrte seine Versuche. Maguns bemerkte 18-(Pogg. Ann. 24, 610), daß ein Gemenge von 2 Bol. Schwesligsauregas is Vol. Sauerstoffgas, welches trocken unverändert bleibt, sich bei Gegenkt von Wasser allmählich verdichtet; bei Gegenwart von glühendem Platin is sehr schnell. Leitet man das seuchte Gemenge von SO2 und O oder auf

spärischer Luft durch eine schwach glühende Röhre, welche Platinschwamm oder Platindraht enthält, so verdichtet sich fast sämtliches SO2 zu Bitriolöl; lufttrockener Platinmohr verwandelt das Gemenge in ranchende Schwefelsäure. Magnus bemerkte sogar die Bildung von etwas Schwefelsäure beim Durchleiten des Gemenges durch eine dunkel glühende, Glasstücke haltende Röhre, und, in geringem Grade, durch eine leere Röhre. Auch die Bildung von wassersiese Schwefelsäure (Anhydrid) wurde bei dieser Selegenheit von Magnus, wie schwefelsäure (Anhydrid) wurde bei dieser Selegenheit von Magnus, wie schwefelsäure in einer Abhandlung über Darstellung von Sauerstoffäthern: "Es ist mir gelungen, ein Gemisch von 2 Bol. Schwesligsäure und 1 Bol. Sauerstoff mit Hilfe des hygrostopisch seuchten Platinmohrs zu rauchender Schwefelsäure zu verdichten." Obwohl er den Namen Phillips nicht erwähnt, so ist doch wohl anzunehmen, daß er, ebenso wie Magnus, die Ersindung von Phillips kannte und daß beide dessen Angaben nur nachprüsen wollten.

A. W. Hofmann erwähnt in seinem "Report by the Jury on the Exhibition of 1862", p. 9 ein Patent von Anhlmann über die Bermendung von Platin als Kontaktsubstanz sür Umwandlung von SO2 in SO3, vom 22. Dezember 1838. Es gibt kein englisches Patent der Art; vermutlich handelt es sich um ein nicht veröffentlichtes frauzösisches Patent.

1847 wurde es zuerst bekannt, daß ein belgischer Chemiker, Schneiber, mittels eines "Rontaktverfahrens" die "Fabrifation von Schwefelfaure und ihre Ronzentration auf 66° B. ohne Bleikammern und Platinkessel" betrieben habe. Mitteilungen darüber finden sich in Dingl. Polyt. Journ. 106, 395; 107, 159 und 362; 109, 358, alle aus französischen Quellen (Comptes rendus, Moniteur universel, Bulletin de la Société d'encouragement). Die lette Mitteilung enthält eine ziemlich eingehende Beschreibung und ausführliche Beichnungen bes Apparates. Schneiber zeigte fein Berfahren zuerft einer Anzahl von Belgiern (barunter Chanbelon), später einem von ber frangöischen Atademie der Wiffenschaften bestellten Ausschuffe, bestehend aus Dumas, Belouze und Bagen. Deffen Bericht (verfaßt von Papen) bezeugt, daß ber Erfinder das Berfahren ihnen durch ein Mobell vorgeführt habe und daß in der Sat Schwefelfäure ohne Salpetersäure ober ein Nitrat gemacht worben sei, mit inem Ausbringen, welches sich bemjenigen ber gewöhnlichen Fabritation anähere und viel größer als im kleinen ohne Anwendung von porösen Subanzen erhalten werbe. Schneiber verwendete als Kontaktsubstanz Bimftein, ibereitet nach einer selbst vor bem Prufungsausschusse geheim gehaltenen Methode, e niemals veröffentlicht worden ist; wir wissen also nicht, ob sein Binistein atinistert war (obwohl dies das wahrscheinlichste ist) ober sonst wie zubereitet Sein Apparat, ber übrigens gar nicht über das Stadium eines arbeitsar. higen Modells hinausgekommen zu sein scheint, erforderte zur Behandlung n 800 kg Schwefel in 24 Stunden den bedeutenden Raum von 500 cbm, b eine Kontattfläche von 9500 qm.

Schneiber behauptet schon 12 Jahre vorher, im März 1835, von seine n.t. Desormes einen Brief folgenden Inhalts erhalten zu haben: ich bin liberzeugt, daß man in spätestens 10 Jahren im stande sein wird, die

Schweselsäure aus ihren Bestandteilen im großen darzustellen, ohne Bestammern, Salpetersäure oder salpetersaure Salze anzuwenden; lassen Sie der Ihren Mut nicht sinken und richten Sie Ihre Bestrebungen auf dies witzugiel!" Aber diese Prophezeiung (wenn sie wirklich je gemacht worden war unrichtig, und ist jedenfalls nie von Schneiber und im großen verwillicht worden, von dessen um 1847 so viel Aussehen machender Ersindung wie wieder etwas gehört hat. Bon ranchen der Schweselsäure geste übrigens in den Beröffentlichungen keine Erwähnung.

Platin in einer ober ber anberen Form wird von vielen anderen E findern seit Phillips erwähnt. Schon 1846 führt 3. T. Jullion (Ex Pat. Nr. 11425) Platinschwamm ober "mit Platin überzogenen ober beied-Asbest" ober "andere katalytische ober Kontaktsubstanzen" an, die man :: 600 bis 900° F. (316 bis 482° C.) erhisen soll, aber er verwendet den Ple: asbest nur zur Umwaublung von Sticktofforgen in Untersalpeterfänre, ju trige Säure ober Salpeterfäure durch Sauerstoff ober Luft, und zur Erzengen. von Chlor aus Chlorwasserstoffgas und Luft, mahrend er Schwefeljante E-Wasser, schwefliger Saure und Chlor, ohne Platin, machen will. Betrie (Ex-Pat. Nr. 590, 1852) erwähnt platinierten Asbest als Kontaktinbstanz bei : Schwefelsäuredarstellung. Bald darauf bezeichnet Thornthwaite (Engl. F: Rr. 188, von 1854; nicht über vorläufigen Schut hinaus gedieben) == deutlich platinisierten Asbest als Mittel für Darstellung von Schweselsäure. E beschreibt diese in der Weise, daß man die Dampfe von schwefliger Sir und die nötige Menge gewöhnlicher Luft, ober die Dampfe aus einem brennente Gemisch von Schwefel und salpetersaurem Rali über ein erhitztes tatalptiide Agens leiten foll, "wodurch eine bedeutende Ersparnis an Salpeter ben : wird". Als solches tatalytisches Agens führt er an: "platinisierten Ait: ober eine andere, der Beränderung durch Schwefelsäure nicht ausgesetzte platimike: Substanz, ober die Sesquiorybe des Chroms, Eisens ober anderer Meinlie

1855 beschreibt Piria (Liebigs Jahresb. 1855, S. 308) die Diftellung von wasserfreier Schwefelsäure aus 80, und Luft oder beschauerstoff durch platinisierten Bimstein. Er arbeitete angenscheinsich seichließlich im kleinen, aber es ist interessant, daß sein besonderer Zweck nicht Darstellung von gewöhnlicher Schwefelsäure, wie sie damals die meisten Ersutzim Sinne hatten, sondern diesenige von Schwefelsäure auch phrid war.

Wie wir oben gesehen haben, hatte schon Magnus SO2 und O: anderem Wege als durch Platin katalytisch vereinigt. 1848 beschreibt Lamin. (Engl. Pat. Nr. 12264) die Verwendung als "katalytischen porösen Körze von Vimstein, den man mit konzentrierter Schwefelsäure kochen, mit ein wendum Wassen, der waschen, trochnen, dis etwa auf 600° (316° C.) mit etwa 1 Proz. Mangandioryd erhiten und bei Lustabschluße kalten lassen soll. Das Schwesligsäuregas soll mit der gehörigen Resatmosphärischer Lust und einer geringen Menge (etwa 1:1000) von Amstniakzas (auf dies wird besonderer Wert gelegt!) gemischt und durch senkrekt mit dem katalytischen Körper gefüllte Röhren bei 550 dis 600° F. (288 kie 316° C.) geleitet werden; die sich dort bildende Schweselsäure wird aus die

Röhren durch Wasser ausgewaschen, wobei eine Esse den Gasstrom durch den ganzen Apparat führt.

Die nächste zu berücksichtigende Beröffentlichung rührt von Blonde au her (Compt. rend. 1849, 29, 405). Ausgehend von einer Beobachtung von Boussingault über das Auftreten von Schwefelsäure in einigen amerikanischen Flüssen, in deren Nähe die Gase von brennendem Schweselerze in Berührung mit tonigem Sand und Schiefer kamen, ließ Blondeau ein Gemisch von Schweselbioryd, Luft und Wasserdampf durch ein glühendes Porzellanrohr streichen, das mit (jedenfalls auch Eisenoryd enthaltendem) tonigem Sand gestüllt war. Er erhielt dabei etwas Schweselsäure, verfolgte aber die Sache nicht weiter.

Einige Jahre später ersuhr die Anwendung anderweitiger Kontaktsubstanzen, außer Platin, zur Verunreinigung von SO2 und O eine sehr michtige Erweiterung durch eine Arbeit von Wöhler und Mahla. Sie fanden 1852 (Ann. Chem. Pharm. 81, 255), daß zum gelinden Slühen erhitztes Aupferoryd, Eisenoryd oder Chromoryd, besser noch zusammen gefälltes Chromoryd und Kupseroryd sofort die Bildung dicker Nebel verursachten. Platinschwamm und Blech wirkten nicht bei gewöhnlicher Temperatur, aber weit unter der Slühhitze; Kupserschwamm erst nach oberslächlicher Oxydation. Wöhlers Resultate regten zu verschiedenen Versuchen an, z. B. in den Hitten zu Oter, welche jedoch (nach Knocke, Wagners Jahresber. f. 1859, S. 144) resultatlos blieben, weil der zur Umsetzung erforderliche Zeitauswand zu bedeutend war.

Da man hin und wieder angenommen hat, die Bersuche in Oter seien ichon fabrikatorischer Art gewesen und mit wirklichen Röstgasen angestellt vorden, so habe ich mir darüber durch die Gute des Herrn Geheimrat Dr. Bräuning in Dier folgende, den Aften des Jahres 1854 entnommene Ausunft verschafft. "Die Eigenschaft einiger Metallorybe, in erhöhter Tempeatur die Berbindung von schwefliger Säure und Sauerstoff ohne Zugabe von Salpeter zu bewirken, hat Beranlaffung gegeben, daß in dem Laboratorium des brofessor Wöhler zu Göttingen auf diese Weise Schwefelsäure im kleinen argestellt worden ist. Es ist dies auch hier [Oter] in größerem Maße vericht, indem in einer erhisten eifernen Röhre über vorher scharf geglühtes ifenoryd schwefligsaure Dämpfe, mit atmosphärischer Luft verbunden, geleitet Es erzeugte fich Gaure von 50 B., die sich in einem Bleirohre, in erben. elches ein schwacher Wasserstrahl geführt wurde, verdichtet hatte. Gine Ganredung ist also badurch nachgewiesen, aber ber zu biesem Prozesse nötige Zeitfwand ift zu groß, als daß von diesem Berfahren ein Borteil zu hoffen ware." ngehenderes war in den Akten nicht zu sinden, und auch keine Erinnerung rilber unter dem älteren Personal in Oter vorhanden, so daß es sich jedenls in Oter nur um einen einzigen Bersuch im größeren Laboratoriummaßstab andelt hat.

Wöhler und Mahla geben auch schon eine richtige Erklärung der ilntischen Wirkung; sie fanden nämlich, daß Kupferoxyd und Eisenoxyd, ohne uerstoff erhitzt, von der schwefligen Säure zu Kupferoxydul und schwarzem enoxydul reduziert werden, indem sich Schwefelsäure bildet. Sobald jedoch

die Reduktion vollendet ist, hört die Schweselsäurebildung auf. Dagegen kan Geromoryd, ohne Gegenwart von Sauerstoff mit schwestiger Säure nie vollständig unverändert, und es bildet sich keine Spur Schweselsäure. Meisches Kupfer in Schwammform, oder Quecksilber in ein Gemenge von ich schwessliger Säure und 1 Bol. Sanerstoff gebracht, üben bei gewöhnlicher in peratur keine Wirkung auseinander aus. Erhist man aber, so die keine Anwendung von Kupfer zuerst Kupseroryd und alsdann erst Schweselsen Die beiden Forscher machten ferner darauf ausmerksam, daß zur Bildung Schweselsäure ein Wassergehalt der Gase nicht erforderlich ist.

Balb nach dieser Beröffentlichung kommen zwei englische Patent m Robb (Nr. 731 und 788, 1853), worin er die Darstellung von Schwestellung von Zuch schwestellung von Schwestel

Wie wir oben gesehen haben (S. 886), kommt auch in Thornthum. Patent von 1854 Eisen- und Chromopyd vor.

Trueman (Engl. Pat. Nr. 982, 1854) macht Schwefelsäure auf Algasen von Nies, Schwefel u. dergl. entweder mit Hilfe von Platin (angeweit als Draht oder durch Imprägnieren von Bimstein oder anderen porösen Koron mit Platinchlorid und Erhitzen), oder der Oxyde von Eisen, Aupser, Orts und Mangan, die in kleine Stücke zerbrochen und bei Rotglut erhalten weite

Schmersahl und Bouck (Engl. Pat. Nr. 183, 1855) verwenden: benselben Zweck glühende Röhren, gefüllt mit Asbest oder einem Gemister Rupferoryd und Chromoryd, Platin als Draht oder Folie, präparierten Friein, Koks, tierischer oder Holzkohle und anderen porösen Substanzen, mit eine große Oberstäche barbieten. Die schwesligsauren Gase werden zuern Wasser geleitet, ehe sie mit Luft verbunden werden.

Als Katalysator für die Bildung von SO_8 aus SO_2+0 wird Aieselsäure in Form von Quarz u. dergl. angesührt. Dech passen: dafür angeblich genommenen englischen Patente nicht auf diesen Fall. In jenige von Petrie (Engl. Pat. Nr. 2095, 1856 1) betrifft die Anwerder von mit Kieseln gefüllten Titrmen, durch die das Gemenge von SO_2 und heiß wie es aus den Ösen kommt, hindurchstreichen soll. Aber diese Imperen Ponstruktion ganz aussichrlich beschrieben wird, sollten mit Bassen Salpetersäure u. dergl. berieselt werden, und dienten also selbstverstäure durchaus nicht als "Koutakt"-Apparate sür katalytische Zwecke, sondern gewöhnliche Rieseltürme.

¹⁾ Pierron (Chem. Ind. 1900, S. 383) sagt, daß Petrie im Jahr Egefunden habe, daß Quarz bei 300° als Kontaktsubstanz wirksam sei. Damit in nur das Patent Nr. 590, 1852 gemeint sein, das äußerst undeutlich in diesem Progehalten ist.

Unserem Gegenstande näher kommend, aber doch kaum ganz augehörig ist Patent von 2B. Hunt, Engl. Pat. Nr. 1919, S. 1853. Dieser schaltet schen die Riesofen und die Bleitammern eine Rammer ober einen Kanal , ben man mit Riefeln, Bimestein ober anderem fenerfestem Material fullen n, und der durch die Hige der Röstgase oder auch eine außere Feuerung fast glühend gemacht wird. Hierdurch "wird ein Teil des schwefligsauren Gases mlaßt, Sauerstoff aus ber Luft leichter aufzunehmen, als wenn die Gase jältnismäßig kalt sind und wird in Schwefelfäure umgewandelt, die mit as schwefliger Saure in die Bleikammer ober den später zu beschreibenden ibensationsturm fortgeführt und bort tonbensiert wird". Diefer Ronbenmeturm wird, wie sich weiterhin aus der Patentbeschreibung ergibt, mit cofe ("nitro sulphurio acid") berieselt und foll also nur an Stelle einer ikammer funktionieren. Hunt spricht nirgends von etwas der Ratalyse lichem, sondern will nur die Berbindung von SO, und O burch Erhitzung plennigen. Damit foll ja nicht in Abrede gestellt werden, daß die Riesele ober ber Bimsstein in der Hiße wirklich eine schwache katalytische Wirkung n können.

Das von Anietsch angeführte Patent von "Hundt" vom 16. Februar 4 ist dasselbe, wie das eben erwähnte (das letzte Datum ist dasjenige der tändigen Beschreibung).

Plattner ("Die metallurgischen Röstprozesse", Freiberg 1856, S. 334 st.) chte Hunts Borschlag auf der Muldenerhütte bei Freiberg in der Art estühren, daß zur Erhaltung des als Umwandlungsagens dienenden Duarzes Brennmaterial gebraucht wird. Er brachte in dem Röstosen oder Stadel senkrechte Schächte an, die mit Stüden von Duarz oder Kieselschieser geswaren, und ließ die Röstgase durch diese Schächte hindurchstreichen. Die ihm angesührten Analysen der Gase waren durch Absaugen von Proden Kalilange angestellt worden und mußten daher ganz unrichtige Zahlen en, weil in der alkalischen Lösung das Sulsit durch den überschüssigen rstoff schnell orydiert wird; aber obwohl er auf Grund dieser Analysen ans, daß eine große Menge SO2 sich zu SO3 oxydierte (in einem Falle 30:1!) 1914, es sollten weitere Bersuche angestellt werden, so hat man von diesen ehr etwas gehört und darf wohl annehmen, daß sich in Wirklichseit die ng von SO3 als viel zu unbedeutend sür irgend eine praktische Bersausgestellt hat.

I. Winkler erwähnt in seiner unten anzusihrenden Abhandlung, daß in einer Broschüre über die Versuche zur Beseitigung des Hüttenrauches Freiberger Hütten Versuche in ähnlicher Richtung wie die von Platteschreibt, aber daß die Wirkung viel zu langsam für praktische Verwersewesen sei. Da Reich vermutlich dieselbe unrichtige Analysenmethode iher Plattner anwendete, so dürsen wir sagen, daß wirklich gar nichts ihrer die Kontaktwirkung von Kieselsäure bekannt ist, ausgenommen, sedensalls für den vorliegenden Zweit durchaus unzureichend ist.

extry Deacon, der Erfinder des bekannten, seinen Ramen tragenden arftellungs = Verfahrens, das auf die katalytische Wirkung von Kupfers

sowohl von Sauerstoff wie von indifferenten Gasen, als ein Schritt nach in Richtung erwiesen, der aber ind irekt doch sehr großen Ruten gestirkindem er den Beteiligten frischen Mut zur Berfolgung ihrer Anfgabe ent und jedenfalls dahin führte, daß von nun an rauchende Schweselsam:
synthetischem Wege bereitet, wirklich in den Handel kam.

Man ist daher allseitig darüber einig, daß die Veröffentlichung der sates von Clemens Wintler im Oktoberheft von Dinglers Journal 218, 128 ff., eine neue Spoche in der Geschichte der Fabrikation der und Schweselstüre, und darüber hinaus (obwohl damals niemand davon mein der Fabrikation der eigentlichen Schweselstüre überhaupt eröffnet dit ist kaum nötig zu sagen, daß die Sache "in der Luft lag", und daß des sichrung der Kontaktversahren in die Praxis von irgend welcher Seite wir Frage der Zeit war. Am besten erhellt dies darans, daß fast zu der Zeit, wo Wintler sein Manuskript an Dingler einsandte, W. S. S. Sie seine Anmeldung auf ein englisches Patent einreichte (Nr. 3278, vom 18.5) tember 1875), publiziert 6 Monate später. Diese (von Squire mit R. Diesenachte) Ersindung verkörpert sonderbarerweise genau denselben siehe gerkannten) Gedanken über die beste Zusammensehung der Gase für das Leversahren und über die Herstellung des entsprechenden Gasgemisches durcherung von Schweselstüre in starker Glühhitze.

Außer den Patentschriften ist über Squire und Deffels 🕾 bisher nie etwas gebruckt worden. Zwar hielten sie barüber einen 🟝 ber Londoner chemischen Gesellschaft (am 20. April 1876), ber aber = Berhandlungen gar nicht abgedruckt ist; ich habe inbessen burch Dr. Messel bas Manustript bavon erhalten. Es sei hieraus, & . Ganze jetzt nur historisches Interesse hat, nur folgendes mitgeteilt. 🚉 finder tamen auf: den Gedanken von Bersuchen über tatalytische Darftelle: rauchender Schwefelsäure infolge von deren ftartem Preisaufschlag, und wir querft die Wirkung von platinisiertem Bimsstein (hergestellt durch Trait Bimsstein mit Lösung von Platiuchlorid, bann mit Ammoniumchlorid = hiten) bei dunkler Rotglut auf ein Gemisch von Dämpfen von brew Schwefel, ober von aus Rupfer und Schwefelfaure erzeugtem Schwefeldie gerade genügend Luft, um bas Schwefeldioryd zu orydieren. Dichte Weit Schwefeltrioryd zeigten sich sofort, aber konnten nicht gut verbichtet E Dies gelang jedoch, als man ein Gemisch von reinem 80, und O im = Berhältnisse über Platinschwamm leitete. "Sämtliches ober fast alles Et bioryd" wurde oxydiert und in Abwesenheit aller fremden Gase erfolg Berdichtung zu flussigem Schwefeltrioryd "außerordentlich vollständig" nächste Schritt war die Herstellung eines Gemisches von SO, und O im ; und die Erfinder bachten sofort (wie gleichzeitig Binkler) an De damals berühmtes Berfahren zur Herstellung von Sauerstoff durch Ertis Schwefelsäure auf sehr hobe Temperatur. Sie brachten starte Schwe in einer kleinen Platinblase zum Rochen, ließen die Dampfe durch : weißglühendes Platinrohr streichen, kühlten und trodneten die herausten Dampfe und Gase und ließen sie burch ein zweites, mit Platinbime:

dies, bei Dunkelrotzlut gehaltenes Rohr treten. So erhielten sie fast Tle. 803 aus 100 Tln. starter Schwefelsäure. Sie versuchten auch ihler mb Mahlas Gemisch von Chromoryd und Aupferoryd, das sie Asbest in Billenform brachten und glühten, blieben aber für die Aussührung großen bei Platinschwamm stehen. Im April 1876, als der Bortrag geen wurde, war ihr für Herstellung mehrerer Tons bestimmter Apparat in Fabrit zu Silvertown bei London schon sast fertig für den Betrieb. Schließerwähnen sie, daß der Berlust an Wirtsamkeit des Katalysators von der äusung von Berunreinigungen, vor allem Flugstaub, herstammt, die bei m, dem Devilleschen nachgebildeten Bersahren der Herstellung des Gehes von 803 und O aus starter Schweselsäure nicht in Frage kommen te. (Daß nicht der Flaugstaub im allgemeinen, sondern das Arsen n. s. w. besonderen als "Kontaktgiste" wirkt, ist erst 1898 durch die Patente der ischen Anilins und Sodafabrik bekannt geworden.)

Die oben erwähnte Abhandlung Winklers beschäftigt sich junächst mit Unvolltommenheiten des böhmischen Berfahrens und ben Berfuchen, dieses rch allgemeiner zugänglich zu machen, daß man das rücktändige Eisenorgb Schwefelfäure in Ferrifulfat zurückverwandelte (vergl. S. 876 ff.) hläge, welche die wichtigeren Einwürfe gegen jenes Berfahren nicht aus Bege räumen. Er kommt bann zu den Bersuchen über die Synthese von aus SO, und O durch Kontaktsubstanzen, unter denen feinverteiltes Platin irksamste ist. Das Platin sollte auf eine möglichst große Oberfläche ververden, wosilr sich ber Asbest am besten eignet. [Wie wir sehen, beanit Winkler gar nicht den Platinasbest zuerst vorgeschlagen zu haben; Jullions, Petries und Thornthwaites frühere Borschläge, S. 886.] stein ober poroser Porzellanton seien weit weniger wirksam [vergl. unten flere spätere, dem entgegenstehende Erfahrungen]. Die Wirkung bes en Platinasbestes ist jedoch eine sehr verschiedene je nach dem Berdunnungsbe ber Gase. Aus einem Gemische von reinem SO2 und reinem O 1 73,3 Proz. des SO2 in SO3 übergeführt, aus einem Gemisch von SO2 und Luft nur 47,4 Proz. und aus einem Gase mit 4 Bol.=Proz. erhalten durch Berbrennung von Schwefel in einem Luftstrome, nur Hieraus schließt Winkler: "Es vermindert sich also die Wires platinierten Asbestes, und vermutlich auch biejenige aller ührigen tsubstanzen, in dem Mage, in dem die Berdunnung der schwefligen durch andere indifferente Gase zunimmt, als welche auch überschüssiger toff ober schweflige Säure selbst über bas stöchiometrische Berhältnis von O hinaus wirken muß." Man solle also die beiben Gase in stöchioem Berhältnisse anwenden, wo man dann eine fast quantitative Umerreichen könne. [Dies widerspricht dem damals freilich so gut wie nten Massenwirkungsgesetze, und war auch schon früher von Deacon g erkannt worden; vergl. S. 890. Wir werden feben, daß Winkler

1 11un ein berartig richtig zusammengesetztes Gemisch von reinem SO2

3c che öffentlicher Wiberspruch dagegen erhoben war.]

efen auch von Squire und Deffel begangenen Irrtum später erfannt

ihren Resultaten kommen können. Auch hier wird vergessen, daß die physikalike Chemie im heutigen Sinne noch in den Kinderschuhen stackte, als Anietschiem mühevollen und langwierigen Bersuche begann, die gerade erst viele der Ernd lagen für jenen Teil der physikalischen Chemie gelegt haben. Alle diese Tip heute, post kostum, als selbstverständlich und rechnerisch ableitbar hinguielzische einfach widerstung, wenn es auf jene Zeit übertragen wird, wo, wie wielen anderen Fällen, die praktische Ersahrung der wissenschaftlichen dielen naderen Fällen, die praktische Ersahrung der wissenschaftlichen Stenntnis vorausgeeilt war. Mit der "rechnerischen Ableitung" technische zeise würden von solchen Gelehrten, die nicht in enger Fühlung mit der kauftleben, wohl noch niehr Schniser gemacht werden, als dies (wie mehrind diesem Werte betont) auch solchen begegnet ist, die in dieser Beziehung günzugestellt waren. Roch heute sindet man z. B. allgemein die Wirtung eines heter Druckes als günstig sir den Kontaktprozes hingestellt, während Knittlie (vergl. seinen Bortrag S. 4084) schon vor vielen Iahren ans der Prakt Gegenteil erkannt hatte.

Es ist übrigens bei ber Beurteilung bes von Winkler 1875 verischen Bersahrens nicht zu übersehen, daß seine Annahme, wonach indiren Gase für die Kontaktwirkung schäblich sind, durchaus im Sinne der er gilkigen Anwendung des Massenwirkungsgesetzes liegt. Sein einziger war der, daß er auch den überschüssissen Sanerskoff als zur Reaktion es notwendig und deshalb als indisserent ansah. Das war gewiß ein verzeiten Irrtum, wie schon daraus hervorgeht, daß ihm sast ein Biertelsahrhunden weines Wissens nicht widersprochen worden ist. Übrigens sei daran erwed daß nach Boden stein (Ztschr. physik. Chem. 29, 689) bei der Kulluktaluse überschülssiger Sanerstoff den Reaktionsverlauf nicht beschlenuigt, interverlangsamt, was auch mit den Lehren des Massenwirkungsgesetzes nicht weiteres zu vereinigen ist; jedenfalls zeigt es, daß man hier nicht hoden absprechen dars.

Um die Zeit seines Entstehens war entschieden trot seiner Schatters d. h. der schwierigen und teuren Zersetzung der Schwefelsäure durch Die der unvollständigen Umsetzung des Gemenges von $SO_2 + O$ in SO_2 Wintlersche Versahren augenscheinlich noch sehr rentabel 1).

Der Preis der rauchenden Schwefelsäure betrug 1877 und etwat 2,50 Mt. pro Kilogramm wirkliches SO₃, also z. B. 100 Mt. pro le 40 proz. Dleum, wobei jedenfalls mehrere hundert Prozent verdient me

¹⁾ Als "Winklersches Bersahren" sollte man nicht, wie das setz geschieht, das Platinkontaktversahren überhaupt bezeichnen, das doch 44 %. Winkler von Phillips erfunden und veröffentlicht, und seitdem so vielle anderen versucht und bearbeitet worden ist. In der Öffentlichkeit kannte 3 1900 von Winklers Arbeiten nur diesenige Gestalt des Kontaktversahrens, 1875 vorgeschlagen hatte, wobei man also von konzentrierter Schweselsaure and Deville und Debrans Versahren durch Higher in SO. O und H.O. wird. Die späteren Arbeiten Winklers sind vor 1900 überhaupt incht erwähnt worden; sie waren auch privatim nur im engsten Kreise bekander erst durch die in diesem Buche später solgenden authentischen Kander etwas näher bekannt gegeben.

Das erste 1877 im großen in den Handel kommende Dleum (außer dem in kondon gemachten) als anderer Duelle aus den böhmischen Fabriken wurde illerdings nicht durch ein Konktaktversahren, sondern durch die Bisulfatmethode ion Dr. Ab. Clemm erzeugt (vergl. S. 879) und ist die als die erste das Starcksche Monopol durchbrechende Fabrikation anzusehen. Bald aber solgte dr. Emil Jacob in Kreuznach, der zuerst nach der Winklerschen Methode m großen Maßstabe arbeitete, und später zur Verwendung von Rohschweselstöstgasen überging (s. u.).

Über die Entwickelung des Winklerschen Verfahrens in Freiberg selbst on 1877 an vergleiche man den weiter unten folgenden authentischen Bericht ce Erfinders.

Von Herrn Dr. Emil Jacob in Kreuznach sind mir folgende, durch driginalbriese belegte Angaben über seine Tätigkeit im Gebiete der Anhydridsibrikation gemacht worden. Die ersten Versuche im kleinen wurden naturlich üher gemacht, aber die ersten großen Sendungen von 45 proz. Anhydrid (nach söchst) sanden gegen Ende 1879 statt. Damals und noch einige Jahre später tbeitete Jacob nach dem Winklerschen Versahren. 1880 betrug die Aussente an 43 proz. Dleum 61,9 Proz. von der angewendeten 66 gräd. Schweselsinre, 1882 sedoch schon 70,4 Proz. Die wirklichen Kosten waren damals ir viermonatlichen Betrieb (1. Januar bis 1. Mai 1882):

258 408 kg 66° Säure	• •	22 988 Wit.
32 Waggons Kohlen zu 125 Mt	• •	4 000 "
Arbeitslohn		3 600 "
Reparaturen, Ersatstücke u. f. w		2 800 "
10 Proz. Amortisation der Anlagekosten	von	
24 000 Mt	• •	800 "
		34 188 Mt.

(Emballage ist hier nicht inbegriffen.)

Berkaufswert der damit erzielten 181 990 kg 43 proz. Oleum 67 340, zu etwa 43 000 kg Abfallsäure von 27° B.

Am 17. August 1882 verkaufte Jacob sein Versahren an die Farb:rke Höchst, wo es sofort zur Aussührung kam. 1886 ging er selbst von dem
inklerschen Versahren ab und zur Verwendung von Schwefeltiesgasen über,
: 1887 gegen diejenige von Rohschwefelgasen vertauscht wurde, weil dies
sere Resultate gab und die Fabrikation damit sehr lohnend war.

Die Babische Anilin- und Sobafabrit hat nach deren direkten itteilungen neben dem Winklerschen Schwefelsäurezersetzungsverfahren on seit 1881 Versuche zur direkten Verwendung von Röstgas gemacht. Ihre brikation geschah bald in solchem Maßstabe, daß die anderen Oleumprodusten es sehr stark spürten (s. u.). Sie arbeitete zuerst nach dem Winklersen Versahren von 1875, also durch Zersetzung von englischer Schwefelsäure, 1g später zu demjenigen von Schroeder und Haenisch über (D. R.-P.

42215 s. u.), wie wir aus den Mitteilungen von Dr. Schroeder er-

sehen werden, und arbeitete dann die direkte Umwandlung der Pyritakier durch Platinasbest aus, wie es der Vortrag von Knietsch beschreibt.

Auch von Seiten ber anberen (englischen) Erfinder der bier 2 "Winklersches Berfahren von 1875" bezeichneten Methode wurde & Ausflihrung nicht nur in ihrer eigenen Fabrik, sondern auch anderweitig = geleitet. Rach gefälliger Auskunft bes Berrn Ch. Meunier-Dollfue it. bie Chemische Fabrit Thann im September 1878 mit ber Firma Chapme: Messel und Co. einen Bertrag über Erwerbung des von Squire is und später patentierten Berfahrens, bas auf ber Zersetzung von Schwefelieburch Hitze beruht, und damals zu Silvertown bei London in praktischer # führung stand. Während aber die Borstudien über die Installation jenes & fahrens in Thann noch im Gange waren, schlug Squire, ber inzwischen = ber obigen Firma ausgetreten mar, herrn Scheurer-Refiner dirett ein gu anderes, von ihm erfundenes Verfahren vor, das dem früheren und bis := in Silvertown ausgeübten weit überlegen sei. 3m Einvernchmen mit ? Londoner Firma wurde nun beschlossen, dieses neue Berfahren zu Thann : studieren und so bald als möglich einzuführen. Die Studien begannen April 1879 und führten nach allmählicher Überwindung großer praktit Schwierigkeiten zu einer ebenso befriedigenden, wie eleganten Lösung. 2: Schwefelbioryd wurde für biefen Zwed durch Berbrennen von sigilianit Schwefel erzeugt; es wurde in einer Kolonne mit Wasserzirkulation unter im: Drude von vier Atmosphären zur Berbichtung gebracht, durch Bafferder: aus der Lösung im vollständig reinen Zustande ausgetrieben, mit der :: retisch notwendigen Menge von Luft gemengt und durch mit Platinafben schickte Kontaktöfen hindurchgeleitet. Das gebilbete Schwefeltriorph n. durch konzentrierte Schwefelfaure in Rieselturmen zurückgehalten und lier ein Dleum von 40 Proz. Gehalt an SOs. Die noch SO2 enthaltenden == trittegase aus dem Absorptionsapparat kehrten in die Fabrikation zurud. 3 Umfang der Produktion betrug 1500 kg wasserfreies SO, in 24 Stunden : das Ausbringen 90 Proz. der Theorie. Seit Anfang 1881 war diese fru kation und ber Berkauf bes Oleums im regelmäßigen Gange, und das S fahren wurde bann auch von Chapman, Meffel u. Co. zu Silvertown : geführt.

Giner der Ersten, der erkannte, daß die Herstellung des stöchiometrichemisches von genan 2 Bol. SO2 und 1 Bol. O2 ohne Beimischung and Gase unnötig (und, wie wir jetzt wissen, nicht einmal passend) für den in Istehenden Borgang ist, war eben, wie wir sehen werden, Binkler selbst: Dies, sowie das von Squire in Thann und Silvertown 1880 bis 1881. geführte Berfahren blieb ein tieses Geheimnis viele Jahre hindurch, bis 14 und während der ersten Jahre nach 1875 beherrschte jene irrige Annahme is die beste Zusammensehung der Gase die Bemühungen der meisten Chemiten: die Darstellung von Schweselsäureanhydrid. Außer den schon genannten weine Anzahl von anderen Fabrisen Binklers Berfahren von 1875 auf. wurde auf diesem Wege hergestellte rauchende Schweselsäure im großen Vistabe gemacht; das Monopol der böhnischen Werke war gebrochen und i

mze technische Welt (außer I. D. Stard) schuldet dafür Winkler bleibenn Dank.

Die nen entstandenen Fabriken in Mannheim, Stolberg, Einergraben, reuznach, Höchst und Thann vereinigten sich mit der Firma J. D. Starck, e ihr altes Vitriolsteinverfahren beibehielt, zu einer Konvention für Aufrechtshaltung der Preise, die nach einigen Jahren erlosch, als die Konkurrenz iderer Fabriken, vor allem von Ludwigshafen, immer bedeutender wurde.

Aus den hier gegebenen Notizen, insbesondere aus der obigen (hier zum tenmale an die Offentlichkeit kommenden) authentischen Darstellung der Entdelung der Anhydridfabrikation in Thann, zusammengehalten mit dem später eberzugebenden aktenmäßigen Berichte von CL. Winkler erfehen wir, daß in ien Jahren, abgesehen von der Darstellung von Oleum aus Bisulfat durch D. Clemm, an den meisten Orten das Platinkontaktverfahren in der durch intler 1875 und das Squiresche Patent beschriebenen Form ausgeübt irbe, während gar nichts barliber in die Öffentlichkeit gelangte, daß gerabe infler (1878) und Squire (1879) selbst, bald darauf auch die Badische ilin- und Sodafabrit und die Fabrit in Thann auf die Idee kamen, die kontrierte Schwefelfäure und beren Zersetzung burch Bite als Ausgangspunkt die Anhydridfabrikation zu verlaffen und zur Verwendung von Röstgafen rzugehen. Ohne Kenntnis hiervon arbeiteten verschiedene andere Fabriken h mehrere Jahre hindurch nach dem Winklerschen Berfahren von 1875. Über die gleichzeitig in ber Londoner Fabrit von Squire und Meffel rachten Fortschritte wissen wir nichts als durch ihre folgenden Patente; aber ts hat je über die wirklich in Silvertown in verschiedenen Zeiträumen anendeten Methoden verlautet; jett kann ich wenigstens die obige aus Thann tammende Notiz darüber beibringen. Jene Fabrik hat notorisch seit 1876 ? rauchende Schwefelfaure hergestellt und bie Firma (später Spencer, ipman n. Meffel) hat schon vor mehr als 20 Jahren ihr von gewöhnr Schwefelfaure ausgehendes, mit bem Bintlerichen von 1875 ibenes Verfahren als unlohnend aufgegeben und ift zur Verwendung von Riesgasen übergegangen. In welcher Beise sie heute arbeitet, ift nicht bekannt. Die weitere Geschichte der Anhydridfabrikation durch das Rontaktverfahren 1898 war bisher mit großem Geheimnis umgeben, das nur sehr spärlich n die inzwischen entnommenen Patente und noch spärlicher durch Notizen die in verschiedenen Fabriken verwendeten Berfahren erleuchtet murde. Diese iten wurden umsomehr geheim gehalten, als man bamals so wenig Grund-1 für Entnahme von Patenten finden tonnte, nachdem soviel über Rontatthren veröffentlicht worden war. Diese Periode dauerte bis zur Beröffentng der ersten Patente ber Fabriten in Ludwigshafen, Bochft und Mannheim. in ber Zwischenzeit geschehen war, weiß man erst jett großenteils, erstens bie Beröffentlichungen von Winkler (1900) und Anietsch (1901), und ens durch die besonderen Mitteilungen, die ich schon im obigen und vor : weiter unten zu geben im stande bin. Bunachst aber wollen wir ver-1, was sich aus den Patenten und aus einigen wenigen anderen Notizen bie auf Bintlere Beröffentlichung folgende Zeit erfeben läßt.

Wie schon gesagt, wurden die ersten Jahre dieser Periode haupilit. burch Bersuche zur Ausführung von Wintlers Berfahren im großen er geftillt. Das schließliche Aufgeben besselben wurde verursacht durch die tet von Debrah erwähnten Schwierigkeiten, namentlich die bei der Berige ber Schwefelsäure auftretenben. Nach munblicher Mitteilung von Dr. Dr. ist das Verfahren von ihm selbst zu Schlebusch und anderweitig in folge Beise ausgeführt worden (vergl. auch sein franz. Pat. Nr. 122130 :.. 16. Jan. 1878). Bur Zersetzung ber Schwefelfäure in SO2, O mt E dienten stehende Retorten aus Tonmasse, angefertigt aus einer Dischung : 3 Iln. Schamottebrocken von Erbsengröße mit 1 Il. belgischem feue: :: Ton von vorzüglichster Beschaffenheit, glasiert mit einer Masse, welche bei herrschenden Temperatur eben jah, aber burchaus nicht flüssig wird, i: etwa entstehende Sprunge sich von selbst ausfüllen. Die Retorten u stehend, befanden sich ganz im Feuer, und hatten oben und unten hobra... Berschlitse, ben oberen für die Ginlaufröhren ber Saure, ben unteren fir Retortenwandung in dem festen (vor den Gasabzugsröhren burchbrod: Boben; die Dichtung biefer Berschlüsse wurde burch geschmolzenes Glas ber In der ersten Retorte stand ein Cylinder, in den die Schwefelsaure ans Platinröhrchen einfloß, so daß sie also die Retortenwandung gar nicht ber hier verdampfte sie und wurde teilweise schon in dem ringförmigen 3000 awischen Cylinder und Retorte, vollständig aber erst in der zweiten Mazersetzt, in welche die Gase gelangten. Bur Leitung diente ein doppelit förmiges Rohr, welches mit seinen senkrechten Schenkeln bie unteren it Böben beiber Retorten burchbrach, und bessen horizontaler Teil, minn Feuer liegend, von einer zur anderen führte. Dben aus der zweiten ich gingen bie Gase in einen Kondensator zur Niederschlagung bes meisten E: dann in einen Trocenturm und hierauf in den Kontaktapparat, bestehmt gußeisernen Retorten, gefüllt mit Drahtneten, auf welchen ber platiniern (Die betreffende Fabrit ift längst eingegangen.)

Angerstein (Deutsch. Pat. Nr. 26959 vom 14. September 1855) schreibt einen eigenen Apparat zur Zersetzung der Schwefelsäure, in will diese von unten eingeführt, in einer flachen Platinschale verdampft und in Ziegelbroden gefüllten Tonröhren zersetzt wird, die von außen durch Genergas unter Hochdruck auf sehr hohe Temperatur erhitzt werden.

Squire (Deutsch. Pat. Nr. 4285 vom 3. März 1878) führt ktrierte Schwefelsäure in Form eines Staubregens vermittelst eines kompries Gasgemisches von Schwefelbioryd und Sauerstoff in einen rotglühenden trockenem Dampf gefüllten, mit hohlen Ziegeln ausgesetzten Turm ein. Zersetzungsprodukte (Schwefelbioryd, Sauerstoff und Wasser) werden in schorizontalen geschlossenen Kanale durch eine Bleipfanne u. dergl. geleich sich das Wasser durch Abkühlung kondensiert, während die Wärme der die in der Pfanne besindliche Schwefelsäure konzentriert und von ichnistie in der Pfanne besindliche Schwefelsäure konzentriert und von ichnischließlich werden die Gase in einem Koksturme durch Schwefelsäure gemidließlich werden die Gase in einem Koksturme durch Schwefelsäure gemidließlich werden die Gase in einem Koksturme durch Schwefelsäure gemidließlich werden die Gase in einem Koksturme durch Schwefelsäure gemidließlich werden die Gase in einem Koksturme durch Schwefelsäure gemidließlich werden die Gase in einem Koksturme durch Schwefelsäure gemidließlich werden die Gase in einem Koksturme durch Schwefelsäure

ger Säure befreit wirb. Wenn bie Temperatur der Zersetungskammer zu thr sinkt, so wird die Operation unterbrochen, die Kammer wieder mit Dampf usgespült und der Erwärmungsprozeß wiederholt. Das trocene Gasgemisch on 809 und O wird in einem besonders erhitzten, mit einem Pyrometer verhenen Apparate zu SO, vereinigt, nämlich einer außen aus Gußeisen und men aus Mauerwert hergestellten Kammer mit auf- und absteigenden Ranalen, o es platiniertem Asbest begegnet, indem es zwischen Ziegelsteinen einen ngen Weg zurückzulegen hat. Die Anhybridbampfe werden durch stärkste chweselsäure in einem gußeisernen Turme absorbiert, ber mit übereinanderhenden Schalen von eigentumlicher Form ausgesetzt ift. Die Patentansprüche id: 1. Einbringung der Schwefelfäure in Form eines Staubregens verittelst besonders verdichteter schwefliger Säure und Sauerstoffs in bestimmten erhältnissen. 2. Ausspülung bes Apparates mit Dampf vor ber Ginsprigung r Schwefelfaure, um alle Berbrennungsprodutte zu entfernen, und nach derben, um alle Zersetzungsprodukte nach den Kondensationsapparaten zu 3. Bekleibung ber Bersetungstammer und ber nötigen Bacfteinkanale t Bleiplatten, um Lede zu verhindern und event. selbst unter Druck weiten zu können. 4. Konstruktion ber Berbinbungskammer, burch welche bie ise gezwungen werben, zwischen ber äußeren und inneren Kanimer zu zirtuen und sich zu erhiten, ehe sie mit dem platinierten Asbest in Berührung imen, und wodurch die innere Kammer fehr gleichförmig erhitt wird. Ronftruktion bes Absorptionsturmes burch Aufbau eines Systemes von gußrnen ober tonernen Schalen u. f. w. (Die Patentbeschreibung enthält Abungen und noch mehr Ginzelheiten.)

Die Zersetzung der Schwefelsanre durch hitze behufs Darstellung eines enden Gemisches von SO2 und O wurde später überall aufgegeben, infolge hohen Kosten und des großen Verschleißes der Apparate. Aber der Gedanke, man SO2 und O in stöchiometrischen Verhältnissen und so wenig wie möglich fremden Gasen verdünnt anwenden müsse, blieb noch längere Zeit vorschend und führte zu verschiedenen Versuchen, denselben Weg auf einsacherem billigerem Wege als dem von Winkler in Deutschland und von Squire ingland 1875 angegebenen zu erreichen. Von solchen Versuchen sind schon er folgende an die Offentlichkeit gekommen; vergl. auch oben S. 898.

3. Ne ale (Engl. Pat. Nr. 1103 vom 14. März 1876) wollte wasser, einfach resp. zweisach schwefelsaure Salze von Eisen, Zink, Tonerbe ober on (vorzugsweise Eisen ober Natron) in tönernen Retorten ober Musseln en und das bei ihrer Zersetzung entstehende Gemisch von Schweselbioryd Sauerstoff über erhitzten Platinschwamm ober eine andere Substanz, wie moryd, Eisenoryd oder Aupferoryd, leiten, welche die Mischung zu Schweselsanhydrid vereinigen kann. Letzteres sollte dann für sich ausgesangen oder Vorlegen von gewöhnlicher Schweselsäure auf rauchendes Vitriolöl benutzt n. (Bergl. Schuberth, S. 876.)

Scheurer-Restner (Compt. rond. 99, 876) behauptete, daß beim Ereines Gemisches von 2 Iln. wasserfreien Calcium- ober Magnesiums mit 1 Il. Eisenoryd auf helle Rotglut sämtliches Schwefelsäureanhydrib

ausgetrieben werbe, zuerst als solches, später in SO2 und O zersetzt. Ber Mischung von 175 Tln. Gips mit 100 Tln. Flußspat und Eisenomer die Zersetzung bei niedrigerer Temperatur (derjenigen des Bunsenbrenners und das SO3 wird dann nicht zu SO2 und O dissoziiert.

In ber (augenscheinlich auch von Squire, S. 898, gehegten) ? daß die Bereinigung von SO2 und O durch Berührung mit Plain bedeutend erleichtert werde, wenn beibe Gase, ober boch wenigstens eine selben, in reinem Zustande vorhanden sind, und da reines Schweichte frei von allen fremben Gafen, durch bas Berfahren von Schroeder. Baenisch (S. 828) erhalten werden tann, gründeten diese Erfinder hierari entsprechendes Berfahren zur SO3-Darstellung (Deutsch. Pat. Rr. 422. Ein Gemisch von Schwefeldioryd mit Luft in bestimmten Berhaltuissen wat dunkler Rotglut unter Druck über Platinasbest geleitet, wodurch für die i eine große Berührungsfläche zugleich mit langer Dauer ber Berührung en Der Druck befördert die chemische Reaktion auch daburch, das er wird. aktiven Gasmolekel näher zusammenbringt. Ein Gasgemisch von 25 : 802 und 75 Proz. Luft ift für ben Vorgang am passendsten; die Dischur: Gase wird gleichzeitig mit ihrer Kompression durch einen Doppdo.... tompressor bewirkt, bessen beide Cylinder Querschnitte im Berhalmir. 1:3 haben, so daß der eine derselben dreimal so viel Luft, als der a Schwefligfäureanhydrid pumpt. Die komprimierten Gase treffen in: Leitungsrohre zusammen, geben in eine Gastammer und dann in den bindungsapparat. Dieser besteht aus horizontalen, schmiedeeisernen, in : Ofen eingemauerten Cylindern von ziemlich engem Durchmesser und hinken starkwandig, um bei niedriger Rotglut einen Druck von mehreren Atmeir: anszuhalten; sie sind mit auf eigentumlichem Wege bargestelltem, beit wirksamem Platinasbest gefüllt. Der Drud (meift zwei bis drei Atmeir: wird durch ein an dem gemeinschaftlichen Austritterohre angebrachtet t geregelt. Hier wird das meiste SO2 in SO3 unigewandelt, und damit it lettere nicht schon in ben Röhren ober bem Bentile in fester Form abset: die aus dem Ofen herausragenden Teile von einer bleiernen Dampfit umgeben. Sollte trothem durch Aristallisation von SO3 eine Berstopfung treten, so hebt der Drud in der Gastammer ein Bentil, welches um etw Atmosphäre mehr als das Austrittsventil belastet ift. Aus letzterem gebe übrigen Gase durch Borlagen, in benen die SO, sich in fester Form abjest. burch tonzentrierte Schwefelsäure zurudgehalten wirb. Die noch vorhandene wird von dem Stickstoff durch Wasserabsorption getrennt und wieder verwe (Bgl. die weiter unten folgende Mitteilung von Dr. Schroeder an ben Berie

In einer großen Fabrik soll Schwefelsäureanhydrid in folgender Beitellt worden sein. Reines Schwefeldioryd, wie es anßer nach der Schred Haenisch Methode auch auf den anderen S. 327 und 898 beschrift Wegen dargestellt werden kann, wird mit der erforderlichen Wenge Lust gewass Gemisch in einem Röhrenspsteme auf die zur Reaktion erforderliche peratur erhitzt und dann in einen Apparat geleitet, der mit niedergeschlassplatinschwarz imprägnierte Tonkugeln enthält (ähnlich einem Deacon: Am

ur Chlordarstellung). Dieser braucht gar nicht erhitzt, sondern nur möglichst or Abfühlung geschützt zu werden, da das Gasgemenge ja schon heiß ankommt nd durch die Reaktion $SO_2 + O = SO_3$ noch mehr Wärme entwickelt wird.

Sogar der Stickftoff wird vollständig ausgeschlossen, wenn man das schweseldioryd mit reinem Sauerstoff erzeugt. Dies ist zuerst von Messel Engl. Pat. Nr. 186 vom 15. Januar 1878) vorgeschlagen worden. Nach im soll man Schwesel mit Sauerstoff verbrennen, welcher durch Elektrolyse on angesäuertem Wasser mit Hilfe von Dynamomaschinen gewonnen wird. das entstehende Schweseldioryd wird mit so viel Überschuß von Sauerstoff, 18 zur Drydation die SO3 notwendig ist, in einen Glasbehälter geleitet, und us diesem werden die Gase bei erhöhter Temperatur über Platinschwamm, latinierten Asbest, Chromoryd, Eisenoryd oder Rupseroryd geleitet; das entsehende Anhydrid wird sitr sich aufgesangen oder in Schweselsäure absorbiert. urch Anwendung zweier Gasbehälter wird der Prozeß kontinuierlich. Der gleicher Zeit entstehende elektrolytische Wasserstoff wird zu Heizzwecken oder ittels Karburierung zu Leuchtzwecken verbraucht.

Dieses Bersahren muß jedenfalls zu teuer gewesen sein, da die elektrostische Darstellung des Sauerstoffs zu hoch kommt. Als dieses Gas durch die ntwickelung des Brinschen Bersahrens billiger wurde, schlug ich selbst vorn einem durch Ellice-Clark unter Ansührung meines Namens genommenen atente, Engl. Pat. Nr. 3166, 1888), solchen Sauerstoff in ähnlicher Weise ie oben zu verwenden, derart, daß keine äußere Erhitzung ersorderlich wäre id kein Gas irgend welcher Art verloren ginge. Ich gebe hier keine genauere eschreibung oder Zeichnung meines Apparates, da es sich herausgestellt hat, ß die Beimischung von Sticksoff nicht, wie man früher glaubte, die prakh vollständige Oxydation der SO2 verhindert, womit der Vorzug des reinen auerstoffs vor gewöhnlicher Luft dahinsällt.

Die Aufgabe, Schwefelsäureanhydrid 1) billig herzustellen, konnte nicht als soft betrachtet werden, bis es sich gezeigt hatte, daß man Röstgase von chwefelbrennern und Kiesösen oder Blendeösen sür diesen Zweckutzen könne, und Versuche dazu wurden von El. Winkler selbst bald anstellt, nachdem er dazu übergegangen war, sein Versahren von 1875 im den durchzusühren. Schon um 1877 schlug er, wie er in Zeitschr. f. angew. 1900, S. 738 ansührt, der Freiberger Hittenverwaltung die Anwendung i Kiesösen vor (vergl. auch eine von mir darüber gegebene Notiz ebenda 80), aber dieser Vorschlag, sowie dessen praktische Verfolgung und der ließlich damit erreichte Erfolg blieb ein streng bewahrtes Geheimnis der Werke Freiberg und Stolberg, worüber später mehr. Ebenso streng geheim wurde zu ires Verfahren in Thaun und London gehalten (S. 898).

In seinem Bortrage im Jahre 1900 erwähnt Winkler die großen swierigkeiten der Reinigung der Gase von Flugstaub, die man überwinden fete, um die Wirksamkeit der katalytischen Substanz zu erhalten. Nach seiner

¹⁾ Es ist hier nur von diesem die Rede; die Darstellung von Schweselsäure it in Ronturrenz mit dem Kammerversahren ist erst der Badischen Anilins und rafabrik gelungen.

Angabe wurden diese Schwierigkeiten von Jacob in Kreuznach durch die :: wendung der Verbrennungsgase von Rohschwefel umgangen.

Ein in der Literatur nirgends erwähntes französisches Patent von Kentange und Karl Göpner, Mr. 123 906, vom 16. April 1878, beaufent als deren Ersindung schlechtweg die Behandlung von Phritröstgasen, diet: den Öfen (von einer Reinigung derselben ist nichts gesagt) durch Phritatient Platinschwamm oder analoge Körper in auf Rotglut erhitzten Köhren wemailliertem Graphit (?), Gußeisen n. dergl. Die austretenden Gase ingefühlt und daraus Schweselsäureanhydrid, oder durch mit konzenten Schweselsäure berieselte Türme rauchende Säure gewonnen werden, oder nissellschweselsäure der auf Anthrachinon wirken lassen, um dieses in die Sulsonie überzustlihren. Die Apparatur und das Bersahren überhaupt ist gar nicht wie beschrieben, und die allgemeinen Ansprüche jenes Patentes wären natürlich is haltbar gewesen. Augenscheinlich sind auch gar keine Patente dasür in Deriland und England genommen worden.

Im Jahre 1878 entnahm auch R. Messel in England vorläufigen Et (Nr. 1201) für Darstellung von Schweselsäuremonohydrat mittele das durch katalytische Behandlung von Schweselröstgasen gewonnen wirt. zur Erlangung eines Patentes ist dies nicht gediehen.

Die erste öffentliche Erwähnung der Anwendung von gewöhnlichen Liese gasen zur Anhydridfabrikation, die ich nach 1875 in der Literatur finde, ift solat:

Rath (Deutsch. Pat. Dr. 22118, 1883) läßt Riesofengase zur Abschill. des meisten Wassers durch einen Ruhlapparat gehen, der aus einer großen & senkrechter, in faltem Waffer stehender Bleiröhren besteht, bei einer nickt -125 mm in der Sefunde gehenden Geschwindigkeit. Mittels eines & tann man Luft zulassen. Aus dem Rühler geben die Gase durch einer : 60 grabiger Saure gespeisten Kotsturm. Um hier vollständig getredunwerden, darf die Geschwindigkeit des Gasstromes 63 mm nicht überschr: Bon hier werben die Gase burch eine Pumpe abgefangt und burch eine Am von eisernen, mit Ton gefütterten Retorten geleitet, welche die Kontaffititi enthalten und auf eine, zwischen dunkler und heller Rotglut ftebende Temper: erhitt werben. Die Bahl und Größe biefer Retorten muß so gewählt met daß die Geschwindigkeit der Gase nicht 63 mm übersteigt. Das sich : bildende Schweselsäureanhydrid wird entweder in flussiger Form in Wiffel gefäßen verdichtet, welche in einem auf 25 bis 30° erwärmten Orte in ober man läßt es in gußeiferne, mit Schwefelsanrehybrat gefallte, auf . gehaltene Befäße gehen. Besondere Borsichtsmaßregeln werden für Baie fordert, welche Kohlenoryd oder Kohlenwasserstoffe enthalten. Rach Rniet. (Ber. 1901, 4078) hat man nie etwas von einem prattischen Erfolge im Berfahrens gehört. Übrigens war ja die Anwendung von Röftgasen, wie : jett wissen, bamale ichon an verschiebenen Orten ale Fabritgebeimnis ständiger Ausübung.

Die spätere Geschichte dieses Kapitels ist in den weiter unten folges' Mitteilungen enthalten, die mir von den im großen arbeitenden Firmen gemeinden sind.

Theorie der Kontaktverfahren für Darstellung von Schwefelsäureanhydrib.

Schon früher (S. 883) sind die sehr unbestimmten Ansichten von Erzelius über Kontakts oder katalytische Wirkung und die damaligen Erzärungsversuche, die eine Zeitlang allgemein angenommen waren, kurz erwähnt orden. Diese betreffen jedoch nicht das ganze Feld katalytischer Reaktionen, ndern im wesentlichen nur diejenigen, bei denen, wie allerdings auch im vorzenden Falle, seste, poröse Körper ("Kontaktkörper") in Frage kommen. uch für diese Klasse von Reaktionen wird heutzutage die Erklärung, wonach durch die Kondensation von Gasen in den Poren und die dadurch veranlaßte ößere gegenseitige Anziehung der Wolekel herbeigeführt werden, nicht mehr zichtig oder doch mindestens nicht als genügend angesehen.

Liebig nahm an, daß die katalytische Reaktion darauf bernhe, daß ein in erschung ober "chemischer Bewegung" befindlicher Stoff einen anderen, der gegen ist und sich von selbst nicht zersehen würde, seine "chemische Bewegung" teilen und ihn zur Zersehung bringen kann. Allerdings muß man sagen, daß eine undeweisdare Hypothese ist, aus der sich kaum neue Tatsachen voraussen lassen, was ja der Prüfstein jeder brauchbaren Theorie ist. Auch paßt eigentlich, wenn überhaupt, nur auf Reaktionen wie die Atherbildung, die rungen u. s. w., aber nicht auf die uns hier interessierenden Reaktionen, sie ist auch wohl nie von den Chemikern im allgemeinen als abschließend zenommen worden, hat also wohl kaum, wie Ostwald meint, die Erforschung Broblems der Katalyse um ein halbes Jahrhundert hinausgeschoben.

Eine etwas deutlichere Erklärung der katalytischen Wirkungen ist von nfen in seinen "Gasometrischen Methoden" gegeben worden (1. Aufl., 267). Nach ihm kann man nicht baran zweifeln, baß die sogenannten talptischen Zersetungen", weit entfernt, etwas Auffallendes an sich zu tragen, einfache Außerungen ber gewöhnlichen chemischen Berwandtschaft sind. Wie in ber Anziehungssphäre von Kohlenfäureatomen bei einer gewissen Temitur noch nicht verbindbaren Anallgasmolekel (b. i. freier Sauerstoff und Ferstoff) bei derselben Temperatur unter sonst völlig gleichen Umständen er Anziehungesphäre von Sauerstoff verbindungefähig werden, ebenso sind Elemente des Wasserstoffsuperornds in der Anziehungesphäre von Wassernicht aber in der Anziehungesphäre von Braunstein= oder Platin= ien verbindbar. Und so kann ebensowenig der Umstand, daß eine kleine ige Platin eine unbegrenzte Menge Wasserstoffsuperoxyd zu zersetzen ver-, irgend befrembend erscheinen. Denn wo ein Stud Platin Bafferstoffexpd berührt, schwächt ce in der zunächst angrenzenden Schicht die Beritschaft so sehr, daß das Superoxyd in dieser Schicht, und zwar nur in ., 311 Wasser und Sauerstoff zerfällt. Damit ist die demische Wirkung

des Platins erschöpft; erst wenn die gebildeten Endprodukte durch fremde & wie Schwere, Rapillarität, Expansivkraft u. s. w. entsernt und durch diese jezz Kräfte andere Wasserstoffsuperoxydteile an die Platinoberstäche gebrack wiederholt sich der anfängliche Zersetungsprozeß. Wan sieht daher, wiederholt sich des Braunsteins oder Platins nicht eine unbegrenze !! leistet, sondern daß für die letztere eine äquivalente Arbeitsgröße verichn-

Bunsens Theorie enthält gewiß Elemente der Wahrheit, macht mit faum den bestimmten hier vorliegenden Fall ganz verständlich. Bir und hier über verschiedene andere physitalische ober mechanische Theorien der Kalauf Fehlings Handwörterbuch d. Chem. 3, 945 verweisen und somme der chemischen Theorie der Katalyse.

Oftwalb (Grundrig der allgemeinen Chemie 3. Aufl., S. 515) : einen Ratalysator als eine Substanz, die, ohne unter ben Endprodukten Reaftion zu erscheinen, beren Geschwindigkeit verändert. Er hat 17 S. 681) dies auch auf die Darstellung von Schwefelfäure durch der t tammerprozeß ausgebehnt, indem er die Sache so hinstellt, daß Schweit: schon durch Luft und Baffer allein zu Schwefelsäure orydiert, aber sehr latt werbe; die Gegenwart der Sticktoffornde beschleunigt nur diesen to Niemand wird oder kann dies in Abrede stellen; aber Oftwald geht dam: wie wir a. a. D. gesehen haben, zu weit, indem er die Zwischeureattion: unwesentlich und zufällig beiseite läßt. Gerabe im Gegenteil, fax-Studium dieser Zwischenreaktionen nur als ein höchst wichtiger Schrit: fi Berständnis und die wirkliche Erklärung der sonst rätselhaften "Beräut der Geschwindigkeit" der in Frage stehenden Reaktion erscheinen. ╧ scheinlich ist selbst da, wo Platin als Katalysator auftritt, was doch anies einer der einfachsten Fälle von katalytischen Reaktionen ift, Oftwalde ... klärung" allzu einfach und haut nur ben Anoten burch, ftatt ihn aufg

Dies scheint besonders durch das Verhalten einer anderen, für E Fall wichtigen katalytischen Substanz bestätigt zu werben, nämlich bas det : Man kann biesen Fall gewissermaßen als in ber Mitte zwiid: Wirkung des Platins und berjenigen der Stickftofforyde liegend betracht: ist ein fester Körper von poroser Natur, keinesfalls bekannt als herron: wirksam zur Berbichtung von Gasen durch seinen physikalischen Che: (geschweige benn zu berjenigen von Flussigkeiten!) und er wirkt nur bei : Temperaturen auf ein Gemenge von SO2 + O, in ber Art des Platine. auf der anderen Seite bildet es allerdings eine Berbindung mit dem Recprodukte. Diese Berbindung, Fo2 (SO4)3, ist noch bei verhältniemäßi: Temperaturen, bis annähernd an dunkle Rotglut, beständig und zeri-Fe2 O8 und 3 SO3 bei einer Temperatur, die nicht weit entfernt von : Optimum für die katalytische Wirkung des Gisenoryde beobachteten lieg: scheint nun die Erklärung ber katalytischen Wirkung folgende zu fein: die gegenseitige Wirkung von Fe2O3, O und SO2 werden viele Mole! Fo2 (SO4)3 gebildet, aber da die Temperatur, bei der diese Berbindung = in Fo2 O3 und 3 SO3 zerfällt, sehr nahe bei ber liegt, bei ber sie gebildet = ist, so findet ein solcher Zerfall wirklich statt, die SO3 entweicht im I:- zustande und das $\mathbf{Fe_2}O_8$ steht wieder sür Verbindung mit SO_2 und O zur Verssügung. Diese Erklärung verwendet Reaktionen und Verbindungen, die tatssählich und leicht zu beobachten sind, und wir haben das Recht anzunehmen, daß sie auch wirklich zutrifft, indem sich sür jede Temperatur ein Gleichgewichtszustand herstellt, bei dem eine gewisse Wenge von Wolekeln $\mathbf{Fe_2}(SO_4)_3$ gebildet werden und eine andere Wenge Wolekel sich in $\mathbf{Fe_2}O_8$ und $3SO_8$ spalten. In gleicher Zeit ist aber auch noch eine andere Reaktionsssolge möglich und in der Tat ganz ebenso wahrscheinlich, obwohl hierbei die Gleichgewichtsbedingungen u einem anderen Temperaturoptimum sühren mögen. Dies sind die Reaktionen: $\mathbf{1.3Fe_2O_3} + \mathbf{SO_2} = \mathbf{2Fe_3O_4} + \mathbf{SO_3}$ und $\mathbf{2.2Fe_3O_4} + \mathbf{O} = \mathbf{3Fe_2O_8}$.

Genau in gleicher Weise lassen sich die katalytischen Funktionen des Chromeryds, des Kupferoxyds (-sulfats, echlorids) und aller anderen Substanzen erslären, bei denen leicht Balenzwechsel eintreten und die daher zwei oder mehr klassen von Berbindungen mit Sauerstoff, Chlor oder sauren Resten bilden.

Eine sehr interessante Arbeit von Manchot und Wilhelms (Berl. Ber. 901, S. 2479) zeigt, daß die katalytische Wirkung der Eisensalze vielleicht uf der intermediären Bildung eines Peroxyds von der Formel FoO2 beruht, ber da ihre Arbeit sich nur auf Reaktionen auf nassem Wege erstreckt, so können eir sie für unseren gegenwärtigen Zweck nicht weiter in Betracht ziehen.

Alle Chemiker haben wohl bei Eisenoryd die eben angeführten Zwischenaktionen als bestehend anerkannt (vergl. Wöhler und Mahla, S. 887), aber e Mehrzahl der Chemiker hat bis auf die neueste Zeit die, durch große Oberichenverteilung augenscheinlich so stark beförderte, katalytische Wirkung bes latins als zu einer anderen Klasse von Prozessen gehörig betrachtet. Man nahm ft allgemein an, daß bei der Reaktionstemperatur Platin keine Berwandtschaft Sauerstoff besitze und nur durch Berdichtung von Gasen in seinen Poren wirke. och gab es immer Chemiker, die eine vorübergehende Bildung von Platingben annahmen. Die Existenz eines solchen Platinoxyds ist durch die Versuche n Mond, Ramsay und Shields (Zeitschr. f. physik. Chem. 25, 685) r wahrscheinlich gemacht worden. So haben z. B. Haber und Grinberg eitschr. f. anorg. Chem. 18, 39; Zeitschr. f. physik. Chem. 34, 515) und onders Bredig mit Muller von Berneck, Ikeda und Ernst (ebenda , 258; 37, 1 und 448; ferner Bredigs "Anorganische Fermente", 1891, 94) barauf hingebeutet, daß die erste Phase bei ber Katalyse die Bilbung von rtirroppd sei, das sich in der zweiten Phase wieder zersett, z. B. durch H. O. er Entwickelung von Sauerstoff.

Engler und Wöhler (Zeitschr. f. anorg. Chem. 29, 1) haben den tiven Beweis angetreten, daß im Platinmohr ein Platinperoxyd vorhanden das als Sauerstoffüberträger wirkt, und sie klassiszieren daher alle Platinschen als "Pseudokatalysen", d. h. als durch Zwischenreaktionen verursacht, viel schneller als die direkte Reaktion verlaufen. Wir dürfen es als wahrstich hinskellen, daß schließlich die meisten, wenn nicht sämtliche "katalytischen" zesse sich schließlich als "pseudokatalytische" im obigen Sinne ausweisen werden.

Den Fall der Sauerstoffübertragung durch minimale Mengen von phödinsäure und Wolframsäure hat ein Schüler Bredigs, Brode (Zeitschr.

f. physik. Chem. 37, 257) quantitativ kinetisch durchgearbeitet, das erfie : wo dies bei einer Katalyse mit Zwischenreaktionen geschehen ist.

Wir tommen nun zu den besonderen Reaktionen, welche bei ber Bere === von Schwefelbiornd und Sauerstoff durch Kontaktwirkung vor sich gehen ! tommen wir nun auf das Gebiet von für Berwertung in ber Praxis bestimt Wir haben schon (S. 893 f.) Wintlers Bersuche aus 1876 = geführt, bei benen es ihm gelang, 78 Proz. bes burch die Wirtung ... Hite auf Schwefelsaure erhaltenen Gemisches von SO, und O wieder & ju vereinigen. In der Literatur sind keine höheren Ausbringen bei Beix mit Winklers Verfahren zu finden; obwohl dieses viele hundertmal im i: und auch im großen ausgeführt worden ist, so ist darüber nichts veröffen worden, bis wir zu der Arbeit von Anietsch (a. f. S.) tommen sich baber nicht aus der Erfahrung sagen, was die besten durch jenes Brit erreichbaren Ergebnisse sind; aber schon aus theoretischen Betrachtungen ::: wir den Schluß ableiten, daß es nie nahe zu einer vollständigen wandlung von SO2 in SO3 führen konnte. Dies wird z. B. ven E:: (Zeitschr. f. Eleftrochem. 8, 47) hervorgehoben. Die Erwartung, des Molekel SO2 durch ein einziges Atom O in SO3 übergeführt werden könne, = ` streitet bem Massenwirkungsgesetz. Da die Reaktion 2 SO2 + O2 == == eine umkehrbare ist, so führt dies zu der Gleichung:

$$\frac{(SO_2)^2 + (O_2)}{(SO_3)^2} = K;$$
 also $\frac{SO_3}{SO_2} = \sqrt{\frac{O_2}{K}}$,

des Sauerstoffs. Nach demselben Autor muß eine Berdinnung mit ich das Ausbringen unvorteilhaft beeinflussen, aber in der Praxis komme et wicht an, da die Gase nicht mit reinem Sticksoff, sondern mit Lust reine sind und mithin die Konzentration des Sauerstoffs gleichzeitig wächst, was für das Ausbringen ausschlaggebend ist. Knietsch zeigt a. a. D. S. daß ein stöchiometrisches Gemisch aus reinem $2SO_2 + O_2$ eine Ausberich 94 Proz., ein solches aus SO_2 und Lust, also mit allem verdünnenden stoff, 91 Proz. ergibt.

E. J. Anssell und Norman Smith (J. Chem. Soc. 1900, 77... haben einige interessante Versuche über die Vereinigung von Schwefelt: und Sauerstoff angestellt. Selbst bei gewöhnlicher Temperatur bewirken productallogyde (Mn O2, Pb O2, Cr O2, Fo2 O3, Cr2 O3 und die Hydrogyde der Wetalle) die Vereinigung der beiden Gase dis zu einem gewissen Vernac Verhältnis zu der von dem Oxyde dargebotenen Obersläche. Der Vernac Vereinigung hängt auch von dem Zustande der Obersläche ab; er ir geringsten dei frisch gefällten, noch nicht getrockneten Oxyden und ürzt wenn das Oxyd mäßig erwärmt oder lange Zeit dis zum Trocknen austem worden ist. In allen Fällen sindet gleichzeitig eine Verdindung des Im SO2 statt. Das auffallendste Beispiel der Oberslächenwirtung wird: Mn O2 geliesert, das 20 Proz. des SO2 in SO3 umwandelt. Wenn die Water-sorgfältig durch Phosphorpentoryd getrocknet worden sind, so sindet selbs:

mehreren Tagen keine Vereinigung statt. In diesem Falle tritt weber eine Verbindung von Mn O2 mit SO2 ein, noch zeigt sich die Oberstächenwirkung des Oxydes durch Verbindung von SO2 und O.

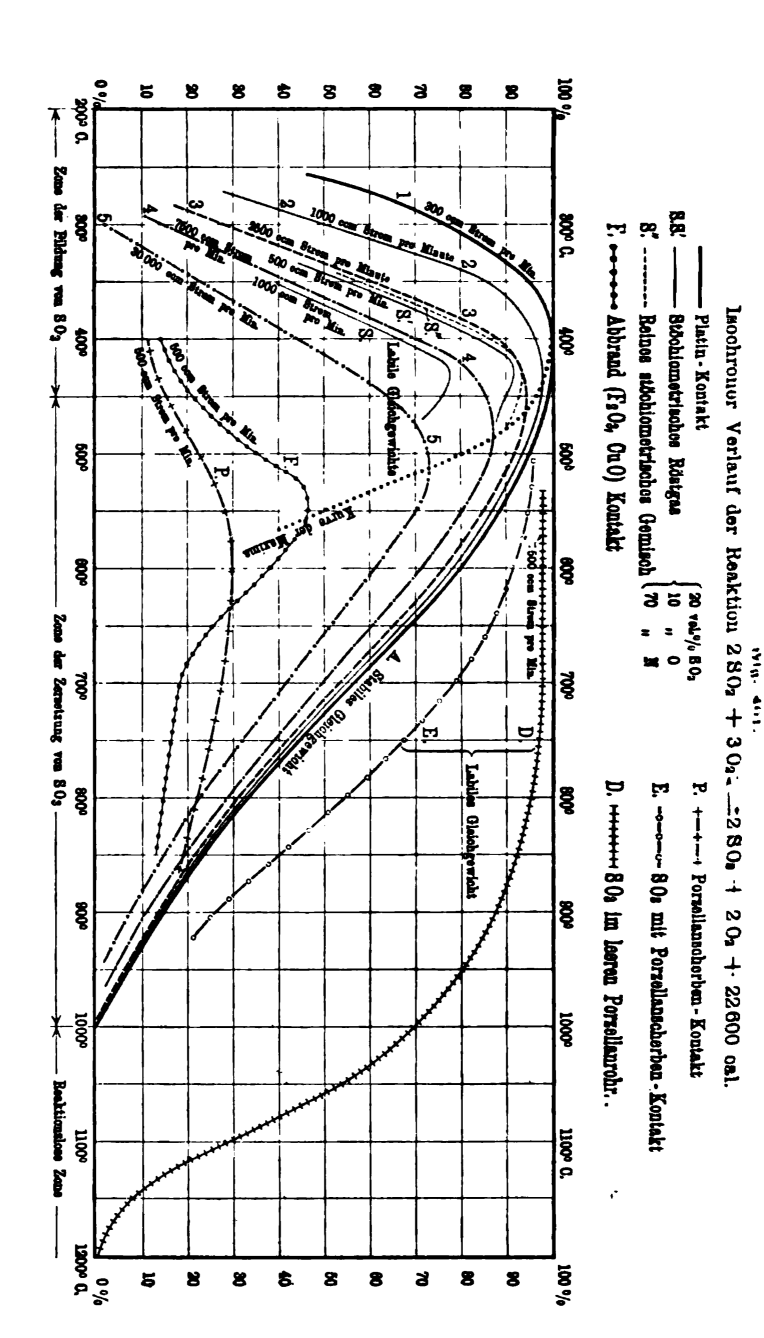
Alle die disher erwähnten Bersuche wurden bei gewöhnlicher Temperatur angestellt, aber Platin in Form von platinisiertem Bimstein, wurde bei 400 bis 450° untersucht. Wenn man ein Semenge von SO2 und O darüber leitet, so nimmt die Bereinigung zu SO3 in dem Grade ab, wie die Materialien volldändiger durch Phosphorpentoryd getrocknet werden, und kann dann auf einen ehr kleinen Betrag sinken; vermutlich würde sie auf Rull sinken, wenn man die zeuchtigkeit absolut ausschließen könnte, was sehr schwierig von statten geht, selbst venn man die Substanzen wochenlang mit P2O5 behandelt. Sobald Wasservampf eingeführt wurde, trat Verbindung ein, und man konnte dies dis dahin reiben, daß ein Gemisch von 250 ccm Sanerstoff mit 65 ccm Schwefeldioryd 1ach einer Wirkung von 24 Stunden eine Kontraktion um 56 ccm erlitt.

[Diese Versuche stimmen sehr gut zu denjenigen von Dixon und Baker, vonach weder Kohlenoryd noch Wasserstoff bei vollständigem Ausschluß von Vasser sich mit Sauerstoff verbinden. Aber augenscheinlich erreicht der wohlstige Einsluß des Wassers sehr bald sein Maximum, wenn immer noch nur spuren von H2O vorhanden sind, und nimmt sehr schnell ab, um dann weitersin die entgegengesetzte Wirkung, d. h. die eines Kontaktgistes, zu äußern, denn kerrscht allgemeine Übereinstimmung darüber, daß SO2 und O, wenn sie auf ewöhnlichem Wege durch konzentrierte Schweselsäure getrocknet sind, wobei sie eilich noch eine sehr geringe Menge von Feuchtigkeit zurückalten, sich viel sser miteinander auf katalytischem Wege verbinden, als wenn man weniger ut getrocknet hat.]

Im J. Soc. Chem. Ind. 1902, p. 302 ff. gibt J. F. Conrop eine gute bersicht über die Theorie und Praxis der Katalyse, aber ohne Neues darüber izubringen.

Wir kommen nun zu den Arbeiten von Knietsch (Berl. Ber. 1901, . 4093 ff.), den aussührlichsten und wertvollsten der bisher veröffentlichten. ie werden durch eine in Fig. 461 (a. f. S.) wiedergegebene Kurventafel versutlicht, welche den Verlauf der Reaktion unter verschiedenen Bedingungen edergeben. Es heißt darüber bei Knietsch:

"Betrachten wir zunächst den Reaktionsverlauf bei Anwendung eines istgases, in welchem außer Sticktoff ein stöchiometrisches Gemisch von hwefeldioryd und Sauerstoff vorhanden ist, bei verschiedenen Temperaturen d verschiedener Stromstärke, so sehen wir, daß ein quantitativer Umsatz der hwefligsäure in Schweselsäureanhydrid unter technisch möglichen Bedingungen ht erreicht wird. Der Verlauf der Reaktion ist durch die Kurven S und S'dergegeben, und wir sehen, daß sie je nach der Stromstärke bei 430° ein aximum von 77 bis 78 Proz. resp. 90 bis 91 Proz. erreichen. Sanzisch verhält sich ein reines Gemisch von Schwesligsäure + Sauerstoff, hier ist ein quantitativer Zusatz nicht erreichbar (Kurve S''). Wendet nagegen ein Gasgemisch an, in welchem der Sauerstoff oder die Schwesligere im Überschusse vorhanden sind, so gelingt es durch Massenwirkung des einen



Bestandteils, den anderen fast vollständig aus dem Gasgemisch badurch zu erdrängen, daß er sich mit dem entsprechenden Anteile des überwiegenden Bestandteils zu Schwefelsäureanhydrid verbindet.

Jeder Schwefelsäurekontaktprozeß wird also um so besser verlaufen, je nehr Sauerstoff im Verhältnis zur Schwefligsäure sich im Gasgemisch besindet, sährend der Stickfoff sich ganz indifferent bei der Reaktion verhält. Die sormel $SO_2 + O = SO_3$ entspricht demnach nicht den hier obwaltenden Berhältnissen, sie muß vielmehr geschrieben werden:

$$2SO_2 + nO_2 = 2SO_3 + (n-1)O_2,$$

o n zwedmäßig nicht kleiner als = 2 sein soll.

Betrachten wir nun das Verhalten eines technischen Röstgases, wie es im Abrösten von Pyriten erhalten wird und in welchem sich die Schwefligsure zum Sauerstoff in einem Verhältnisse von ungefähr $2 SO_2$: $3 O_2$ befindet, etsprechend einer Zusammensetzung von 7 Vol.=Proz. Schwefligsäure, 10 Vol.=roz. Sauerstoff und 83 Vol.=Proz. Sticktoff. Lassen wir dieses Gaszemisch urch eine leere, gleichmäßig geheizte Porzellanröhre strömen, so sehen wir, sauch schon hier bei gewissen Temperaturen eine, wenn auch geringe, Bildung in Schwefelsäureanhydrid eintritt. Das Resultat dieses Versuches ist durch Kurve P in Fig. 461 graphisch dargestellt.

Als weiteren Bersuch füllen wir das Porzellanrohr mit einer Platinentaktsschanz, z. B. platiniertem Asbest., und durchschreiten nun alle in tracht kommenden Temperaturen. Schon bei etwas über 200° zeigen sicht die ersten Spuren von Schwefelsäureanhydrid. Mit dem Steigen der imperatur nimmt die Geschwindigkeit der Reaktion sehr rasch zu, so daß sich on bei 380 bis 400° nahezu alle schwessige Säure in Schwefelsäureanhydrid regesührt vorsindet. Bon 400 bis 430° bleibt alsdann der quantitative Berss annähernd gleich, indem etwa 98 bis 99 Proz. Umsatz erreicht werden nen, alsdann aber tritt ein deutlich sichtbarer Zersall des Schwefelsäurenhydrids in seine Komponenten ein, die Kurve fällt wieder, wenn auch nicht teil, wie sie vorher angestiegen war. Bei 700 bis 750° werden nur noch 60 Proz. dis die Hälfte der Schwefligsäure in Schwefelsäureanhydrid gesithet, und bei etwa 900 bis 1000° erreicht die Kurve den Nullpunkt, welchem überhaupt eine Reaktion zwischen Schwefligsäure und Sauerstofft mehr nachweisbar ist.

Wiederholen wir nun diesen Versuch unter genau den gleichen Verhälten, aber unter Anwendung kleinerer Mengen Kontaktsubstanz, oder, was elbe ist, mit größeren Stromstärken, so erhalten wir eine Kurvenschaar 2, 5, 6, deren linkes und rechtes Kurvenbild ein ganz verschiedenes Aussehen Während nämlich die Kurven des Bildungsprozesses von Schwefelzauhydrid bis zu ihren höchsten Punkten in gewissen Abständen einander ans

³¹ einem derartigen Bersuch nimmt man zweckmäßig so viel 5 bis 10 Proz.
n enthaltenden Asbest, daß etwa ½ g Platin in der zweiten Hälfte des Rohres
nden ist, während der erste Teil leer bleibt und zur Borheizung der Gase dient.

nähernd parallel laufen, genauer betrachtet aber etwas divergieren, meieinen gemeinsamen Anfangspunkt schließen läßt, konvergieren die Kune:
ber Zersetzungsseite und vereinigen sich schließlich alle bei ungefähr der gle:
Temperatur, zwischen 900 bis 1000°, dem Nullpunkt der Reaktion.

Berfolgen wir nun die höchsten Punkte der Bildungskurven, so : achten wir eine eigentümliche Bewegung der Maxima der Kurven mit sallt Platinmengen in Richtung der steigenden Temperatur, sowie ein zeitiges starfes Abnehmen der höchsten erreichbaren prozentischen Bildung Schwefelsäureanhydrid. Verbindet man diese Maxima durch eine Kuntstrebt dieselbe auf der linken Seite asymptotisch nach dem theoretisch modt llmsat von 100 Proz., während die rechte Seite auf einen Punkt in der von 600° gerichtet ist.

Das nahe Zusammenruden ber Aurven auf der Zersetzungeseite m. nun die Vermutung, daß ber Zerfall des Schwefelfaureanhydride immer : von der angewandten Kontaktsubstanz unabhängig wird und sich zu einer # Funktion der Temperatur ausbildet. Die Richtigkeit einer solchen Im ließ sich nun sehr einfach durch eine Wiederholung des Bersuches muter lassung des Platins prüfen, jedoch muß hierzu das Gasgemisch vorber i Bustand ber nabezu völligen Umwandlung ber Schwefligfaure in Edu fäureanhydrid vor Beginn des Bersuches gesetzt werden. Diefer Bersuch = ausgeführt, ergab aber ein sehr überraschendes Resultat. Es wurde z die Kurve D erhalten, welche, wie wir sehen, um mehrere 100° nach recht schoben ist und erst bei 800 bis 900° start abfällt, ohne jedoch ben Rull bei den zur Berfügung stehenden Temperaturen (1100 bis 12006) ven erreichen. Das einmal gebilbete Schwefelsaureanhydrid erweist fich at: Abwesenheit von Kontaktsubstanzen als gegen hohe Temperaturer beständig.

Aber es liegt hier ein labiles Gleichgewicht vor, welches sich beim zutritt ir gend einer Kontaktsubskanz alsbald ändert und der fiat: Gleichgewichtslage zustrebt. Die Kurve E zeigt diese Beeinslussung, die allmählichen Annäherung der Kurve D an A besteht, indem der gleiche unter Berwendung einer mit Porzellanscheren angefüllten Röhre in zweise wie dei Kurve D wiederholt wurde. Es erinnern diese Erscheit an diesenigen der Überschmelzung und des Siedeverzugs. Porzellan und Körper erwiesen sich also dei diesen Temperaturen als ähnliche Katalisie wie das Platin. Immerhin bleibt es aber anßerordentlich bemerkensweit bei den hier angewandten hohen Temperaturen der hellen Rotzlus kriftarke Berzögerungen in der glatten Erreichung des stabilen Gleichgewickteit vorhanden sein können."

Bodenstein (Chem.-Ztg. 1902, S. 1077) bemerkt zu den eter z geführten Beobachtungen von Knietsch, wonach bei Anwendung von Kenscherbenkontakt die Reaktion lange nicht so schnell wie bei Platin geht, et in entsprechendem Maße das gebildete SO3 im Kontakt mit Porzellan and angsamer zerfällt, daß dies gar nichts Überraschendes habe, und daß et in vollkommener Übereinstimmung mit den Gesetzen der Thermodynamik Anietsch fährt nun weiter fort: "Wie wir vorhin gesehen haben, ist die dilbungsreaktion der Aurven 1, 2, 3, 4 von der Zeitdauer der Berührung es Sases mit der Kontaktsubstanz abhängig. Wir haben nun ein sehr eeignetes Mittel, uns über die Seschwindigkeit der Bildungsreaktion eine klare dorstellung zu machen, wenn wir den Verlauf bei verschiedener Zeitdauer isoserm konstruieren, wobei wir auf der X-Achse die Zeitdauer, oder was dasslbe ist, die Platinmenge, auf der Y-Achse wiederum die in Schweselsäures ihndrid übergeführte Menge Schwesligsäure auftragen.

Auf diese Weise erhalten wir ein Kurvendild, Fig. 462 (a. f. S.) aus elchem wir sofort z. B. entnehmen können, welche Zeit oder welche Menge latin bei einer bestimmten Temperatur zu einem bestimmten Umsaten Schwefelsäure und Schwefelsäureanhydrid erforderlich ist. Der Berlauf Rurven lehrt und serner, daß diese bei Rull beginnen und parallel zur Achse asymptotisch verlaufen, indem sie dem der Temperatur entsprechenden Laximum zustreben. Wir sehen weiter, daß die Kurven mit steigender Temperatur und mit steigendem Gehalt an Schwefelsäure sich immer stärker krumen, sich aber dabei immer mehr von dem vollkommenen Umsate entsernen. hließlich wird die Ansangsgeschwindigkeit so groß, daß der Beginn der Kurven höheren Temperaturen mit der Y-Achse sast zusammenfällt. Das erste stressen Eentschale auf die Kontaktmasse muß also mit einer sehr heftigen aktion verdunden sein, und es tritt alsdann die schon erwähnte starke Selbstwing der ersten Anteile der Kontaktmasse ein, welche je nach der Art der Benkühlung sich eventuell bis zur sichtbaren Slut steigern kann.

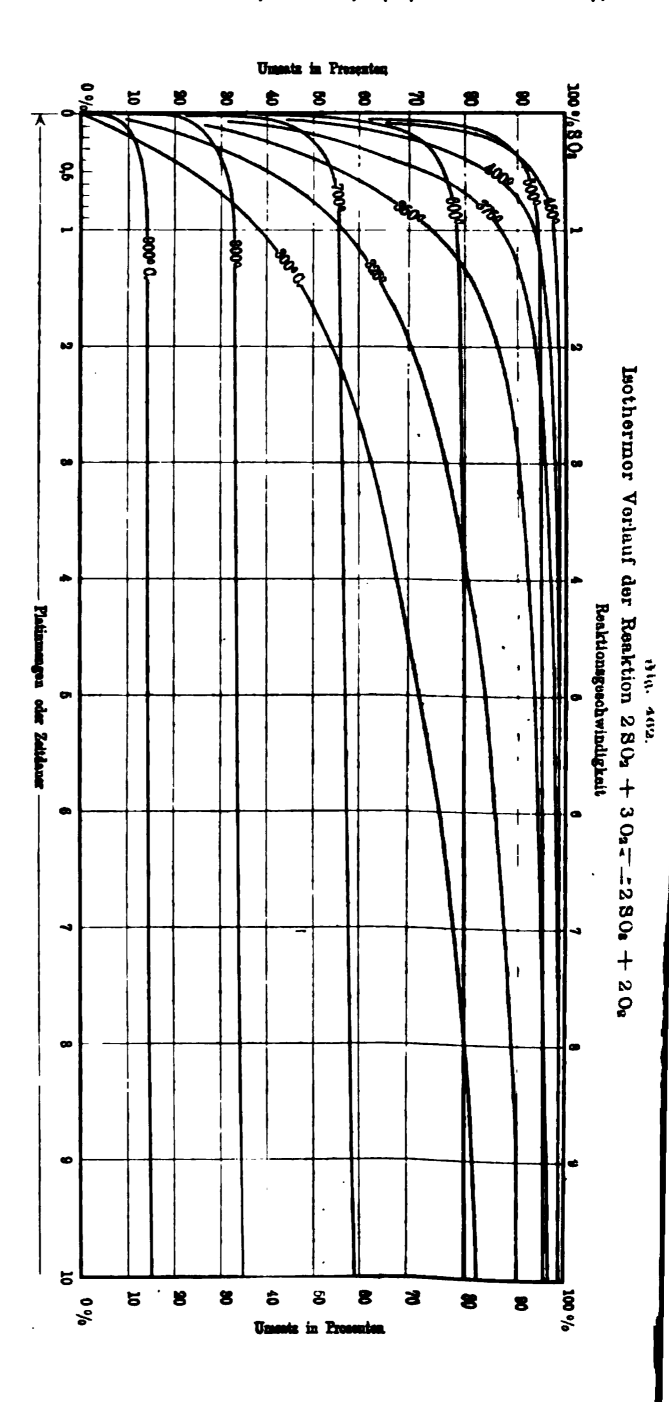
Aus dem Berlauf der Kurven folgt ferner, daß bei der früher allgemein ewandten Glühtemperatur der Kontaktöfen die Erzielung eines quantitativen laufs der Reaktion schon aus diesem Grunde nicht möglich war, und daß zur das Schwefeltrioxyd selbst ist, das eine stark verzögernde Wirkung auf Geschwindigkeit der Reaktion ausübt.

Als das wichtige Resultat dieser Versuche haben wir also eine Linie der ilen Gleichgewichte erhalten, die das ganze Temperaturgebiet in 2 Tle.

Das Gebiet unterhalb 200° und oberhalb 900 bis 1000° kann im ischen Sinne als reaktionslos bezeichnet werden; zwischen 200° und 450° ieht sich vorwiegend die Bildungsreaktion, während von hier ab die Zersig des Schwefelsäureanhydrids mit sehr großer Reaktionsgeschwindigkeit Seltung kommt.

Aus diesen Tatsachen können nun auch wichtige technische Schlüsse gezogen en. Denn, wenn auch die Grenzlinie A nur für ein bestimmtes technisches semisch ermittelt worden ist, so werden doch die verschiedenen, praktisch in e kommenden Fälle kaum einen allzu großen Einsluß auf die Lage dieses en Gleichgewichtes ausüben können.

Es ist nun klar, daß diese Grenzlinie von der Art des Kontaktmittels, tisch und praktisch genommen, unabhängig sein muß, woraus folgt, daß iejemigen Kontaktsubstanzen im stande sein werden, in einer Operation nahezu quantitativen Berlauf der Reaktion herbeizuführen, die bei den eraturen der Bildungszone, also unter etwa 450°, ihre höchste Wirksamkeit nge. Sodaindustrie. I. 8. Auss.



esitzen. Alle Kontaktsubstanzen, die erst jenseits dieser Temperatur ihre maximale draft entfalten, werden niemals die Reaktion zu einem quantitativen Ergebeisse zu führen vermögen, auch wenn sie noch so lange mit den Gasen in Konsakt bleiben würden.

Bis heute aber gibt es nur eine Kontaktsubstanz, welche die genannten Beingungen erfüllt, und das ist das Platin, welches auch durch kein anderes Metall er Platingruppe mit auch nur annähernd gleichem Erfolge ersetzt werden kann."

Soweit Knietsch. Die letzte Schlußfolgerung besselben wird dadurch estätigt, daß notorisch durch Eisenoxyd als Katalysator im Fabrikbetriebe nur ne Umwandlung von 60 bis 66° erreicht wird und die weitere Umwandlung in O3 durch Überleiten über Platinkontaktsubstanz erreicht werden muß. Die Theorie er Kontaktwirkung des Eisenoxyds ist schon auf S. 837 u. 906 berührt worden. die Fabriken, welche es im großen anwenden, haben ihre Ergebnisse nicht publiert, aber im Laboratorium des Verfassers ist darüber folgendes ermittelt worden.

Ich habe (mit Pollits, Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 1105) gezeigt, is bei Eisenoryd als Kontaktsubstanz die Berdünnung der Sase die 2 Vol-Proz. Oz herunter keinen merkbaren schädlichen Einsluß hat; daß aber sowohl das asgemisch, wie auch die Kontaktsubstanz trocken sein müssen (vergl. oben . 909). Die physikalische Beschaffenheit des Eisenoryds ist von großem Einslußine Beimischung von Kupseroryd ist günstig, und ebenso ein gewisser Sehalt Arsen (also ganz anders als beim Platin). Bei den damals angewendeten ersuchsbedingungen lag das Optimum der Kontaktwirkung bei 600 bis 620°.

Weitere Beiträge zur Theorie ber Platinkontaktwirkung finden fich in den 950 ff. folgenden Originalmitteilungen von Dr. C. Krauß, von den Farbrken in Böchft. Hier sei nur bemerkt, daß diese (in ben englischen Patenten von 01 niedergelegten) Ausführungen von Brobe in der schon im 7. Rapitel, S. 682 katiglich erwährten Abhandlung (Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 1081) ichfalls berührt und für sehr wesentlich anerkannt werden. An bieser Stelle nur folgendes aus Brodes Abhandlung hervorgehoben. Man hat bisher ten Katalpsator gefunden, der unter 2000 überhaupt irgend eine merkliche bung von SO3 herbeiführt. Auch zwischen 400 und 500° vermag einzig t verteiltes Platin dies mit einer Geschwindigkeit zu tun, die technische Anthung gestattet. Bei 400° beginnt aber die Gegenreaktion, durch die das 3 wieder zerfällt, und ist bei 1000° fast quantitativ. Während also die nperaturerhöhung die Reaktionsgeschwindigkeit bedeutend erhöht (bei 5000 sie für Platin 200 mal größer als bei 400°), so verschiebt sich bas Gleich= icht dabei zu Ungunsten des zu gewinnenden Produktes. Die Technik kann c aus Rücksicht auf die Geschwindigkeit nicht bei einer Temperatur arbeiten, der die Reaktion vollständig wird. Um nun möglichst quantitativen Umsatz furzer Zeit zu erzielen, muß man die Konsequenzen aus bem Massen= tungsgesetze ziehen; b. h. man muß entweder die Ronzentration des verindenden Stoffes erhöhen, ober diejenige bes entstehenden Stoffes ver-Das erstere fann man nicht beliebig tun; bas Schwefelbioryd ift dern. ben, und man tann nur die Menge bes Sauerstoffs erhöhen; bas D. R.-P. 108446 bes Bereins chemischer Fabriken in Mannheim (vergl. später)

hat in der Tat zuerst auf empirischem Wege erkannt, daß eine Berdunnm Röstgase mit Luft bis zu 2 ober 3 Mol.-Proz. SO. gitnstig wirkt. 🚉 kann man aber aus praktischen Rucksichten nicht geben, und auch them: würde die Ausbeute dann nur sehr wenig gesteigert werden, solange me : Luft, nicht mit reinem Sauerstoff arbeiten muß. Der Ausbeutekoefsigen nämlich der Quadratwurzel des Sanerstoffgehaltes proportional, steigt ale auf das Doppelte, wenn die Sauerstofffonzentration auf das Bierfack i Man muß also nach der anderen Richtung vorgeben, b. h. man muß die & zentration bes entstehenben Stoffes, bes Schwefeltriorybs, vermint. indem man ihn irgendwie, kontinuierlich ober successive, ans dem Rechagemisch wegnimmt; benn wird das Gleichgewicht immer wieder gestell tritt wieder Reaktion ein, und wir können schließlich auch bei ungunstiger E gewichtslage alles SO, in SO, umwandeln. Man braucht deshalb nit: bem Temperaturoptimum, für die Platinkatalyse also 4500, zu arbeiten. tann bei Anwendung jenes Berfahrens bebeutend barüber geben und de: in gleicher Zeit mit benselben Apparaten viel mehr Produkt erzielen, sowie statt des teueren Platins mit billigen, erst bei höheren Temperaturen wirf: Rontaktsubstanzen arbeiten. Man wird den ersten Umsatz bei hohen Tem turen und entsprechenden Geschwindigkeiten vor sich geben laffen, und mut diese eine Gleichgewichtslage erreicht ist, auf tiefere übergeben, um die Auf zu vervolltommnen.

Interessante Betrachtungen über die Bedingungen, welche jede Ken masse erfüllen muß, sind auch von Reppeler (Zeitschr. f. angew. Chem. : S. 809) angestellt worden. Außer der Eigenschaft, zwei Drydationenten: bilben, beren höhere bei bestimmter Temperatur durch SO2 reduziert, und 5 niedere bei berselben Temperatur burch Sauerstoff momentan oxydier: xi kommt noch eine weitere Eigenschaft in Betracht, in erster Linie bei ben &= welche Sulfate bilden, wie dem Eisenornd. Beim Erhipen der Sulfate ber die Sulfate bei einer bestimmten Temperatur Molekel von SO3 aussuitund die Neigung dazu steigt mit der Temperatur. An jedem bestier Punkte werden SO3 - Molekel so lange entweichen, bis der SO3 - Dampf in: Raume über bem Sulfat bieselbe Spannung hat, wie diejenige, mit M bas SO3 von dem Metalloryd abzutrennen trachtet, so daß Gleichgewicht: Bei Zutritt neuer Molekel von SO3 von außen wird mehr Sulin stehen, und ebenso wird umgekehrt bei Zutritt einer au SO3 armeren 3" fphäre das Sulfat wieder SO3 abgeben, und bei Fortsetzung dieses Borg wird schließlich nur Dryd zurlichleiben. Man braucht also gar nicht bei !-Temperatur zu arbeiten, bei ber die Zersetzung bes Sulfates eine vollken: also die Zersetungespannung gleich einer Atmosphäre ift; man kann vielmet: hydrid über ein Metall ober Metalloryd hinweg führen, wenn nur ber Pariciseines Dampfes geringer ift als die Zersetzungsspannung des Sulfates be: Mit der Verdünnung des Röstgases tritt also eine Berminde Temperatur.

¹⁾ Auch bei Platin trifft dies zu; vergl. den S. 907 angeführten Anit: Engler und Wöhler.

er Temperatur ein, bei der eine Einwirkung des SO3=Dampfes auf die Kontaktsiasse stattsindet. Arbeitet man z. B. mit einem Röstgase, das 8 Proz. SO3=dampf liesern kann, so genügt eine Temperatur, bei der die vom Sulfat ansessossenen SO3=Dämpfe eine Spannung von 0,08 Atmosphären haben, die eit unter der Temperatur liegt, bei der eine vollkommene Dissoziation des inlsates eintritt.

Zu alledem kommt dann natürlich die von Knietsch aussührlich behandelte iffoziation des SO3 selbst hinzu.

Für trodenes Ferrisulfat fand Keppeler, daß seine SO3-Spannung bei 100 noch nicht merklich ist und erst bei 500° bestimmbar wird. Weit über esen Punkt brauche man wohl nicht hinauszugehen, wenn man mit sehr vertunten Röstgasen (2 bis 3 Proz. SO2) arbeitet, weil dann die zur Sulfat-ldung nötige Temperatur bedeutend sinkt; serner wirkt dann der große Sauerstst nütlich im Sinne des Massenwirkungsgesetzes, und schließlich verteilt sich Reaktionswärme auf größere Masse, so daß nur eine geringe Temperatursigerung eintritt.

Herr Dr. Brode hat die Güte gehabt, mir folgende Rechnungen über die aximalausbeuten bei der Darstellung von Schwefelsäureanhydrid dieses Werf zur Versügung zu stellen, die auf den von Knietsch mittels atinasbest erhaltenen und graphisch dargestellten Resultaten (Ver. 34, 4098) uhen. Man ersieht, daß er bei Temperaturen über 450° den Gleichs vichtszustand sür $2 SO_2 + O_2 \rightleftharpoons 2 SO_3$ erreicht hatte, da die Ausbeute h längerer Zeit oder bei Anwendung von mehr Kontaktmasse sich nicht verte. Für die niedrigeren Temperaturen war das Gleichgewicht noch nicht eicht, da die Ausbeuten hier noch allmählich stiegen.

Da Knietsch von Gasen mit 7 Vol. Proz. SO2, 10O2, 83 N2 ausging, können wir für die Temperaturen von 450° an die Gleichgewichtskonstante h der bekannten Formel berechnen.

In der folgenden Tabelle stehen in Spalte II die von Knietsch gefundenen zbeuten (abgelesen aus den Kurven), in III das sich daraus ergebende Verhältnis)3]: [SO2], in IV, V, VI die Konzentrationen der einzelnen Gase in der ichgewichtslage, ausgedrückt in Volum-Prozenten, ebenso wie die Konstante.

I II		III	IV	v	VI	VII	
:emperatur	Musbeute 100 SO ₃ SO ₈ + SO ₂	$\frac{SO_3}{SO_2}$	SO ₈	SO _s	O₂	fonftant	
	Proz.		Vol.=Proz.	Vol.=Proz.	VolProz.		
	98	49	6,86	0,14	6,6	364	
	95	19	6,65	0,35	6,7	54	
	80	4	5,60	1,4	7,2	2,2	
	58	1,4	4,13	2,87	7,9	0,25	
	35	0,54	2,45	4,55	8,8	0,033	
	15	0,18	1,05	5,95	9,5	0,0034	

Mit Hilfe der nunmehr ermittelten Gleichgewichtstonstante fonne die Ansbeuten berechnen, die unter gegebenen Bedingungen der Tempu: und der Sauerstoffkonzentration in maximo, d. h. wenn der Gleichgent zustand wirklich erreicht ift, erhalten werden können. Dieser Zustand ift un' Kontaktsubstanz unabhängig. (Ban't Hoff, Borlesung. Chem. Dyn. 1, 2

Für jede Temperatur gilt die Beziehung $\sqrt{K[O_2]} = \frac{[SO_3]}{[SO_a]}$. In ergibt sich die Ausbeute in Prozenten:

$$\frac{100 [80_3]}{[80_3] + [80_2]} = \frac{100 \sqrt{K[0_2]}}{1 + \sqrt{K[0_2]}}.$$

Die folgende Tabelle zeigt in I die in Ludwigshafen mit technischen gasen von 7 Bol.-Proz. SO2, 10 Proz. O2, 83 Proz. Na experimentell et ... Resultate, in II die für großen Luftüberschuß, bei einer Sauerstoffloment. im Gleichgewicht = 16 Vol.-Proz. berechneten Ausbeuten, in III die and = Gemenge von 7 Bol.-Proz. SO2 und 93 Proz. reinem Sauerftoff (1), ? zentration im Gleichgewicht etwa 90 Proz.) in maximo erhaltbaren Antic

Temperatur	Tecnisc	I e Nöstgase	Röftgase	II mit Luft= rschuß	Berdrennung :: Schwefel mit ::: Eauerite		
	SO ₃	Ausbeute Proz.	80 ₈ 80 ₂	Ausbeute Proz.	SO ₃ SO ₄	1:	
450°	48	98	76	98,7	181	,	
500°	19	95	29,3	96,7	70		
600°	4	80	5,8	86	14	. 4	
700°	1,4	59	2,0	67	4,7	\$.	
800°	0,54	35	0,73	42	1,7	Ň	
900°	0,18	15	0,23	19	0,55	1	

Gegenwärtiger Stand der Fabrifation von Schwefelfanrent: und Schwefelfaure durch das Rontativerfahren.

Heutigentages stehen eine ganze Anzahl von verschiedenen Kontakter im Betrieb, von benen einige so geheim gehalten werden, daß ich nicht Lage bin, irgend welche Mitteilungen darüber machen zu können & gehört u. a. das in der Fabrit von Chapman, Messel und Co. ju 🖼 town, das von der United Alfali Company in einer oder mehreren ibra lischen Fabriken und das von der Tentelewschen Chemischen Fabrik Petersburg ausgeübte Berfahren.

Die mir bekannt gewordenen Berfahren laffen sich in zwei Rlaffe: nämlich A solche, bei benen die Bleikammern ganz in Fortfall kommen, B' ei denen der Kontaktprozeß durch Umwandlung der Restgase in Bleikammern uf dem älteren Wege ergänzt wird.

Zur Rlasse A gehört das System der Badischen Anilin- und Sodaibrit in Ludwigshafen, dassjenige der Farbwerke vormals Meister,
ucius und Brüning in Höchst, das Berfahren der Aktiengesellschaft
ir Zinkindustrie vorm. Grillo und dasjenige des Bereins Chemiher Fabriken in Mannheim.

Zur Klasse B gehört das Verfahren der Muldenerhütte bei Freiberg id dasjenige von Dr. Hermann Rabe. (Das letztere soll auch ohne Bleismmern aussührbar sein, ist aber jedenfalls in fast sämtlichen bisher aussihrten Anlagen mit Bleikammern verbunden.)

I. Verfahren ber Babischen Anilin- und Sodafabrik in Ludwigshafen.

Die Patentschriften für dieses, von Dr. R. Anietsch ausgearbeitete Verren sind folgende:

Dentsche Patente: Mr. 113 932 vom 3. Juni 1898 (vollständig abruckt in Fischers Iahresber. für 1900, S. 301). Mr. 113 933 vom Inli 1898 (Fischer, a. a. D., S. 310). Mr. 119 059 vom 28. Juli 18 (Fischer 1901, S. 415). Mr. 131 871 vom 26. Februar 1901. 133 247 vom 23. Dezember 1900. Mr. 133 713 vom 23. Juli 1898. 133 933 vom 27. Februar 1901. Mr. 140 353 vom 24. März 1901. Englische Patente: Mr. 15 947, 15 948, 15 949, 15 950, alle vom Juli 1898. Mr. 1904 vom 28. Januar 1901. Mr. 6828 und 6929 1. April 1901. Mr. 10 729 vom 23. Mai 1901.

11. S. Patent von Anietsch: Mr. 690 062 vom 31. Dezember 1901.

Das Folgende ist größtenteils dem Bortrage entnommen, den Dr. R. ietsch am 19. Oktober 1901 vor der Deutschen Chemischen Gesellschaft Iten hat und der in deren Berichten sür 1901, 34, 4069 ff. abgedruckt ist. sind jedoch auch aus den Patentschriften durch [] kenntlich gemachte Erzungen dazu gegeben, während sonst die eigenen Worte von Anietschrucht werden. Die außerordentliche Bedeutung seiner Arbeiten sür die rie und Praxis des Kontaktversahrens wird dadurch am besten nachgewiesen en, und eine aussichrliche Wiedergabe jenes Vortrages ist umsomehr am e, als dieser Vortrag ein Dokument von bleibendem historischen Werte ellt.

Die Lösung des Problems, Röstgase vollkommen durch Kontaktwirkung in efelsäure überzuführen, galt zu jener Zeit (d. i. um 1888) nach allem, man hierüber praktisch und theoretisch wußte, als aussichtslos. Als is ch. dennoch in der Badischen Anilin- und Sodafabrik an diese Auf-herantrat, waren es hauptsächlich theoretische Betrachtungen, welche die ichkeit der Erreichung des großen Zieles als nicht aussichtslos erscheinen

Bekanntlich enthalten die den Kammerprozeg verlassenben Gase immen 6 Vol. - Proz. Sauerstoff. Ein solcher Überschuß an Sauerstoff muß: gleichbleibendem Röftverfahren natürlich auch bei jedem mit Röftgasen and den Kontaktverfahren vorhanden sein, und es war nicht verftändlich, no trot eines solchen Überwiegens des Sauerstoffs die Reattion nicht quan: verlaufen sollte. Diese Frage wurde experimentell mit absichtlich fint: bunnten Gasen gepruft, indem reine schweflige Saure mit Luft ftart ver: wurde, und es tonnte festgestellt werben, daß ein volltommener Stillftant Reaktion unter gewissen Umftanben erft febr nahe bem quantitau: Umsate erfolgte. Es zeigte sich überraschenberweise, bag eine net ftarte Berbunnung mit Luft fast gar teinen Ginfluß auf die Überid. ber vorhandenen Schwefligsäure in Schwefelsäureanhydrid ausübte, ja et : sogar, daß diese sich in dem Mage steigerte, als durch die Berdunnur: relative Berhältnis zwischen Sauerstoff und schwefliger Säure zu E bes Sauerstoffs in bem Gasgenische verschoben wurde. Dieraus jeige. die bisherige Anschauung, wonach verdünnende Gase auf den Berlauf Kontaktprozesses ungunftig einwirken sollten, einer kritischen Rachraft bedurfte.

Die Bersuche wurden nunmehr auf die Berhältnisse der Praxis, mit auf Röstgase sine lange bleierne Leitung direkt vom Kiesosen in das Laboratorium x wobei die Bleileitung wie ein langer Flugstaubkanal wirkte und das Krimöglichst von allen mechanischen Berunreinigungen, wie Asche, Flugstaub zwesteite. Außerdem wurden die Gase noch durch mehrere Flaschen mit Sträure gesogen, bevor sie in das die Kontaktmasse enthaltende Rohr eine Das Resultat war ein nicht wenig erfreuliches, indem auf diesem Begins ebenso günstige Resultate erhalten wurden, als vorher mit einer kinklichung.

Eine Berminderung der Kontaktwirkung konnte bei diesen Bersuck:
gleich sie mit der gleichen Kontaktmasse über mehrere Tage sich erstreckt:
beobachtet werden, sodaß die Hossnung tatsächlich berechtigt erschien, auf
leicht aussihrbare Beise Schweselsäure direkt aus den Röstgasen nahem:
titativ erzeugen zu können. Es wurden deshalb die Bersuche nunmehr ur
großen Maßstad übertragen. Hier aber stellte es sich nun bald deraust
die Birksamkeit der Kontaktmasse nach längerem Gebrauch nicht Sun:
und schließlich ganz erlosch. Das Resultat blieb das gleiche, als die Kin
nicht nur genau so wie bei den Bersuchen im Laboratorium in langen Kruabgekühlt und wiederholt mit Schweselsäure gewaschen wurden, sondern :dem noch trodne Koks und Asbestsilter passierten und somit als so rein
technisch möglich, anzusehen waren. Die Bersuche im großen Maßstabe wiedehalb als gescheitert betrachtet werden.

Wenngleich durch diese unvermuteten Mißerfolge die Zuversicht = Gelingen start erschüttert war, so wurden doch weitere Laboratoriume suchungen angestellt, um den Grund des langsamen, aber scheinbar nur samen Rückganges der Kontaktwirkung klarzustellen.

Bei diesen Bersuchen wurde nun die überraschende Beobachtung gemacht, daß es Substanzen gibt, welche schon in äußerst geringer Menge die katalytische Wirkung des Platins in außerordentlich hohem Maße zu beeinträchtigen im stande sind. Zu diesen Substanzen gehört in erster Linie das Arsen, sowie Quecksilber und Phosphor 1), während Antimon, Wismut, Blei, Gisen, Zink und sonstige bei dem Röstprozeß noch in Frage kommende Substanzen nur insofern schäblich wirkten, als sie, in großer Menge zugeführt, naturgemäß die Kontaktmasse mechanisch einhüllten und verstopften. Die schäbliche Wirkung bes Arseniks allein erwies sich z. B. als so groß, daß hiervon schon 1 bis 2 Proz. des in der Kontaktmasse enthaltenen Platins genügten, um sie gänzlich unwirksam zu machen. Durch diese Untersuchungen war also unumstößlich festgestellt worden, daß es in der Tat Körper gibt, die eine spezifische, man möchte fast sagen, "giftartige" Wirkung auf den Kontaktprozeß auszuliben vermögen. Es fragte sich daher, ob in den verwendeten Röstgasen trot der oben beschriebenen Reinigung etwa bennoch berartige Körper enthalten waren. Eat konnte festgestellt werden, daß der in ihnen befindliche, nicht niederschlagare, weißliche Nebel von Schwefelfäure in der Hauptsache noch Arfenik enthielt.

Wenn nun durch diese Erkenntnis der Grund der Mißerfolge auch einigernaßen anfgeklärt erschien, so war doch andererseits kein Mittel zur Abhilse ekannt. Denn zu jener Zeit galt die völlige Niederschlagung der weißlichen Tebel, des sogenannten Hüttenrauches, nach Ansicht der hervorragendsten Sachverständigen als technisch unmöglich (vergl. Schnabels Hüttenkunde 890, S. 500).

Obgleich somit die Aussichten auf ein schließliches Gelingen nach so langen, ühevollen Arbeiten sehr gering geworden waren, so wurde doch, nachdem einsal die schädlichen Ursachen erkannt waren, mit frischen Kräften an die Lösunger neuen Aufgabe herangetreten, die Röstgase von allen Verunreinigungen Uständig zu befreien, so daß schließlich nur ein Gemisch von absolut reinen asen, nämlich von schwefliger Säure, Sauerstoff und Sticktoff, übrig bleiben ußte-

Dit einem enormen Aufwande von Zeit, Mühe, Kosten und Geduld arden Bersuche an Bersuche gereiht, um dieses große Ziel zu erreichen, und kann wohl ohne Überhebung gesagt werden, daß es eine der schwierigsten afgaben der sortschreitenden Industrie gewesen ist, die gelöst werden mußte, die bekannte Revolution in der Schwefelsäureindustrie zu ermöglichen. Es irde zu weit führen, in die Einzelheiten der Bersuche näher einzugehen. Ersterte es doch auch nach Einstlhrung in den Großbetried immer noch mehreriger angestrengter Tätigkeit, dis auch hier die sichere Reinigung der Röste als gelungen zu betrachten war. Die Schwierigkeit der Aufgabe lag aptsächlich darin, daß es sich fortwährend um einen aufreibenden Kampf mit em sozusagen unsicht daren Feinde handelte, und daß jeder Fehlgriff sich einer dauernden Schädigung der ganzen Betriebsanlage in Bezug auf die

Ausbeute rächte. Das Resultat 1) bieser Arbeiten war, baß es in der ? möglich ist, die Röstgase von allen ihren Verunreinigungen vollkom: zu befreien, wenn sie nach geeigneter Behandlung und Abkühlung einer im matisch sortgesetzten innigen Verührung mit Wasser oder Schweselsanre worsen werden. Diese ist fortzusühren, die die optische und chemische und uch und demische und uch und demische und demische und demische Veimengungen ergibt. Wie diese innige Verührung mit den reinigen Flüssigkeiten erreicht wird, ist sir den schließlichen Erfolg gleichgiltig. Durden intensive Waschungen und nasse Filtration sür sich oder in Kombinimit gleichem Erfolg angewandt. Nur einige der Schwierigkeiten, die bei Einsührung der Gasreinigung in den Großbetrieb auftraten, seien bekeit erwähnt.

Für das gute Gelingen hatte es sich als zweckmäßig herausgestell: Gase langsam abzukühlen. Es ist nämlich eine höchst merkwürdige mit nicht zureichend erklärte Erscheinung, daß die Schwefelsäurenebel der Reine weit schwieriger niederschlagbar sind, wenn sie rasch, als wenn sie langingekühlt werden (vergl. S. 890).

Bu letzterem Zweck bedurfte man nun langer, eiserner, durch tühlbarer Leitungen. Nach dem damaligen Stande der Kenntnisse som solche auch keine schädliche Einwirkung auf den Kontaktprozeß ansüben, bie in den Röstgasen enthaltene Schwefelsäure hat bei Anwendung trock Kiese eine Konzentration von über 90 Proz. Schwefelsäure, so daß ein Under Gest Eisens höchstens unter Entwickelung von Schwefligsäure zu erwarten welche an sich dem Prozeß nicht schädlich sein konnte.

Trothem nun die Röstgase volltommen von mechanischen Berunreinigen. befreit waren, so daß die optische Probe, die zu jener Zeit allein noch die nügend betrachtet wurde, auch nicht im entserntesten die Gegenwart einer unreinigung verriet — die Gase wurden sogar, damit man ganz sicher wurch nasse, nach Art der Filterpressen konstruierte Stoffsilter siltriert — stellte es sich doch heraus, daß die Kontaktmassen zwar sehr langsam, z. die nach Wochen oder Monaten, aber mit unsehlbarer Sicherheit ihre Wirsen verminderten. Erst nach langen und schwierigen Arbeiten, und nachden Gegenwart von Arsen trot anscheinend völliger Entserung desselben durch genannten Reinigungsprozeß durch Untersuchung des unwirtsam geword: Platinasbestes mit Sicherheit konstatiert war, gelangte man zu der Berunt daß die Ursache all dieser Störungen auf die Einwirtungsprodukte der sit den eisernen Kühlleitungen in geringer Menge kondensierenden Schwesche zurückzusähren sei, und es wurde immer sicherer, daß sich hier ein ari halt i ges Gas, wahrscheinlich Arsenwassert ohn gebildet haben ==:

Es wurde nun durch zweckentsprechende Einrichtungen dafür gesorgt. Die sich kondensierende Schwefelsäure nicht mehr die eisernen Teile der kühlung treffen konnte, und von dieser Zeit an blieben die Kontaktöfen in Wirksamkeit unverändert. Es muß also bei der Einwirkung der kannte

¹⁾ D. R.:P. Nr. 113933, 22. Juli 1898.

trierten Schwefelsäure auf Eisen entgegen der bisherigen Anschauung zum Teil doch Wasserstoff entwickelt werden, denn nur hierdurch kann Arsenwasserstoff entstehen.

Hiermit endete wohl der zäheste Kampf, der bei der Einführung des teuen Schweselsäureversahrens in den Großbetrieb überhaupt geführt worden st. Doch dieser Kampf war noch nicht der lette. Bei der Übertragung des Berfahrens in einen noch größeren Maßstab stellten sich von neuem Störungen n der Gasreinigung ein, deren Ursachen fast ebenso rätselhaft und nicht vorhersehbar waren, als die vorhin genannten.

Bei voller Ausnützung der Riesöfen traten Nebelbildungen auf, die jedem dersuche, sie niederzuschlagen, spotteten. Ihr Grund wurde schließlich nach ingem Suchen in sehr geringen Mengen Nebel von unverbranntem 5chwefel gefunden. Dieser Schwefel erwies sich ähnlich wie rasch abetühlter Schwefelsäurenebel als nur außerordentlich schwer niederschlagbar. Bie aber sollte Schwefel schädlich wirken, da er doch im Kontaktapparate einsich zu schwefliger Säure und Schwefeltrioryd verbrennen mußte? Die Ersärung besteht darin, daß der Schwefelnebel sich wiederum als arsenhaltig ersies. Auch er niußte deshalb unbedingt entsernt werden.

Ein raditales Mittel hierzu wurde schließlich in einer gehörigen Mischung r noch heißen Röstgase gefunden, so daß die Verbrennung auch der letzen puren Schwesel gesichert war. Diese Mischung wird am zweckmäßigsten rch Einblasen von Wasserdampf vorgenommen, was noch weitere nicht inder wichtige Vorteile im Gesolge hat. Es wird nämlich die in den Gasen rhandene gassörmige, hochprozentige Schweselsäure verdünnt, wodurch sie sich der in den Vorkühlungen konden siert und diese alsbann auch nicht mehr ter Vildung von Arsenwasserstoff angreift, noch auch die bleiernen Hauptslungen infolge ihrer geringen Konzentration bei ihrer Verslüssigung zerstört. Gerdem wird hierdurch die Vildung harter Flugstaubkrusten in den Kanälen d Kühlanlagen verhindert, die sonst leicht zu Verstopfungen Anlaß geben.

Mach D. R.-P. Nr. 113 933 besteht dieses Reinigungsverfahren wesentbarin, daß man die heißen Gase unter Bermeibung ber Bildung von Arsenfferstoff abfühlt und einem besonders intensiven Waschprozesse bis zu der, ch besondere Endreaktion zu kontrollierenden, völligen Entfernung der staub-, el= und gasförmigen, schädlichen Stoffe unterwirft. Diese intensive Baschung n baburch erfolgen, daß man an Stelle bes Raminzuges Maschinenfraft zur ngsläufigen Bewegung ber Gafe verwendet, und sie entweder zwingt, eine be von Flüssigkeitswiderständen zu überwinden, oder dadurch, daß man dfalls mittels Maschinenkraft die Waschslüssigkeit in heftige Bewegung sett Die Base barüber leitet. — Die zweckmäßigste Ausführungsform bes vormben Berfahrens besteht in der Reinigung ber Gase durch Durchmischen, andeln mit Wasserdampf, Rühlen in vorbesprochener Weise und intensives chen mit Wasser oder Schwefelsäure bis zur erwähnten Enbreaktion. Ginfilhrung der Gafe in den Kontaktapparat werden sie dann, wenn ererlich, wieder getrocknet und vorgeheizt. Schließlich werden die Gase durch entrierte Schwefelfäure getrocknet. Che sie in den Kontaktapparat übergehen, werden sie einer optischen und chemischen Untersuchung unterweiter besteht darin, daß man eine mehrere Meter lange Gasschicht trachtet, die am hinteren Ende beleuchtet ist, um sich zu überzeugen, daß sie Stanb und Nebel frei ist. Die chemische Untersuchung geschieht daduck im man das Gas 24 Stunden lang durch Wasser streichen läßt und die stie teit dann durch die Marshsche Probe auf Arsen prüft.]

Anietsch kommt nun zu dem weiteren für den Kontaktprozes wit Prinzipe, der Entfernung der überschüssigen und schädlichen Littionswärme.

Wie bekannt, ist der chemische Berlauf des Kontaktprozesses erochenund wird durch die Formel:

$$SO_3 + O = SO_3 + 22600$$
 fal.

ausgebrückt.

Dieser großen Bärmeentwickelung wurde nun bisher in der Technit rauchenden Schweselsäure nur geringe Beachtung geschenkt. Zwar sind: in Lunges Handbuch der Sodaindustrie ein Hinweis auf ein Versahren. darin bestehen soll, ein Gemisch von reiner schwessläuer Säure und Lutz auf die sür den Kontaktprozeß ersorderlichen Temperaturen zu erhiten und dann in einem nicht mehr weiter zu heizenden, sondern nur vor Aktive möglichst zu schlichen den Kontaktapparat zu leiten, der ähnlich danc on Shlorapparat mit platinierten Tonkugeln gefüllt war. Aktive handelte es sich um ein höchst konzentriertes Gasgemisch, das etwa 25 Beleschwessige Säure enthielt, und es konnten hieraus Schlüsse auf die Berdalbei dreis dis viermal schwächeren Röstgasen nicht gezogen werden. Es wim Gegenteil allgemein sür notwendig erachtet, die Kontaktapparate der wendung gewöhnlicher Gasgemische nicht etwa nur vor Abkühlung zu stells sondern sie direkt auf Rotglut zu heizen.

Demgemäß waren die in Ludwigshafen anfänglich konstruierten Recapparate mit entsprechenden Heizvorrichtungen versehen. Zur Ersparifitenerem Platinasbest wurden vertikale, nicht zu weite Kontaktrohre angest da es sich gezeigt hatte, daß in solchen Rohren der Platinasbest mit griffsicherheit gleichmäßig verteilt werden konnte als dies bei weiteren, horistliegenden Rohren oder Kesseln der Fall war. Somit bestand der Kontaktsubskanz grifferner Bohre, wie es durch beistehende, der Patentschrift entnomment zu nung (Fig. 463) dargestellt ist.

Als nun dieser Ofen in der üblichen Weise bei schwacher Rotz:
Betrieb gesetzt wurde, ergab sich die höchst überraschende Beobachtung, das nur die Ausbeuten stiegen, sondern daß auch die Stärke des Gasstromes:
wesentlich erhöht werden tonnte, wenn an Stelle heißer Heizgase der Edeizung talte Luft zwischen die Rohre eingeführt und dadurch die Stemperatur wesentlich herabgesetzt wurde. Durch diesen Versuch war der Edu einem rationellen Betrieb der Kontaktösen gezeigt, denn es war gerad.

¹⁾ D. R.-P. Ar. 113 932, 3. Juni 1898.

Begenteil der seitherigen Arbeitsweise als das Richtige erkannt worden. Die Ofen mußten in regulierbarer Weise abgekühlt werden, wenn sie das Razimum an quantitativem Umsay und an Leistungsfähigkeit erreichen ollten.

Das Arbeiten an einem solchen Ofen geschah nun in ber Weise, daß bei Beginn des Betriebes der kalte Ofen zunächst mit beiden Heizungen & und &' Fig. 468.

<u>n</u>

zeheizt wurde. Sobald aber der Ofen in Betrieb gesett war, wurde die ere Heizung & gelöscht und latte Lust an der Kontaktmasse vorbeigeleitet, so einerseits eine Kühlung derselben bewirkt wurde und andererseits durch den steigenden, heiß gewordenen Luststrom eine Borheizung der zuströmenden en Gase erfolgte, welche nur noch durch die Heizung k' vervollständigt zu den brauchte. Wie der Augenschein zeigte i), gerieten hierbei nur mehr die rstein Schichten der Kontaktmasse in gelindes Glüben, und es stellte sich mit Fortschreiten der Gase ein sür die Bollendung der Reaktion günstigster neuturzustand ein. Die hier vorgesührte, einsache, technische Arbeitsweise die Ofenkonstrustion hat sich Jahre hindurch bewährt; sie gestattet zudem hierbeiten des Kohrblindels den Temperaturzustand auch ohne ouweter zu versolgen.

^{*)} Es waren in der Mauer M eine Angahl Shaulocher angebracht, die nicht duret find.

Weitere Studien ergaben, daß die Wärmemenge, die dem Kontakungen werden konnte, so bebentend war, daß es möglich ich sie Röstigase selbst als kühlendes Gas zu verwenden, und hinder die überschüssige Reaktionswärme direkt zur Vorheizung der kalten Rösten nutbar zu machen. Auf diese Weise entstand der in dem deutschen kier in verschiedenen Variationen beschriebene Apparat, wie er z. B. durck Fig. 506 charakterisiert ist.

[Aus bem Patente sei hier eine genauere Beschreibung ber Fig. 464 (E. eingeschaltet, die als Beispiel einer der Ausführungsformen gegeben ift einer Mauerung MM ist ein Rohr S angebracht, das zwischen den Rohrwatt Wund W' Rohre RR enthält, die durch die Deckel D und D' miteinanden: bunden sind. Der Apparat wird zur Inbetriebsetzung durch irgend eine Fene bei hh', beren Heizgase durch die Kanale L abziehen konnen, auf die Rechte Das zu verarbeitende Riesofengas ftreicht zuerft !temperatur gebracht. den Wärmeregulator G, dann durch die Bentile VV' in die Gastammern 4.2 welche das zuströmende Gas im ganzen Umfange des Rohres S dem An: zuführen, sowie ferner burch die den Apparat diametral burchsetzenden 32. BB', welche seitliche, ber Lange ber zugehörigen Kreissehnen entsprechen: schieben große Löcher haben, aus denen das Gas auch innerhalb det 🟪 törpers zu gleichmäßiger Berteilung gelangt. Damit das fühlende God: feinem weiteren Wege bie Stromrichtung beibehält und möglichst nabe = zu kühlende Kontaktmasse herangeführt wird, bringt man außerdem we nicht zu großen Abständen eine Anzahl Zwischenwände C an, die den \mathbb{R}^{2} in S berart abschließen, daß ben Gasen nahe an den Wandungen ber Rem Spielraum zum Beiterftrömen gelaffen wird. Beiterhin ift es zwecken die Gase vor ihrem Eintritt in die Kontaktmasse gehörig zu mischen, m -Temperatur auszugleichen. Hierzu bient ber Mischapparat N, ber übe: " Deckel D angebracht ist, so baß das aus OF und J nach D und R struck. Gas gehörig gemischt wird. Die Stromstärke und bie Temperatur ber fa ben Gasströme wird zwedmäßig nach den Angaben von Thermometern in: einzelnen Teilen des Apparates, besonders in D und D' geregelt, und im bis Gasanalysen bes ein- und austretenden Gases bas gunftigfte An ergeben.

Die Patentbeschreibung enthält noch eine Anzahl anderer Aussützstormen desselben Prinzipes. Es wird dort auch an einem kontreten Best gezeigt, wie man versahren muß, um das möglichst günstige Resultat zu Geschengest, dieses Beispiel ist jedoch nicht anwendbar auf gewöhnliche Riesosengast. mit einem Gase von 12 Vol.-Proz. SO2 und 12 Proz. O rechnet. Weist zunächst den Apparat (Fig. 464) durch die Heizung h' so lange aus ein Thermometer im oberen Deckel D etwa 300° anzeigt und läßt und ganzen Gasstrom bei A in den Apparat eintreten. Durch sortdauernde und suchung der eintretenden und austretenden Gase auf ihren Sehalt an SO2 in Mann den praktischen Effekt sest und regelt die Temperatur im Innere Kontaktapparates dadurch, daß man unter Beobachtung der in D und I' segebrachten Thermometer den kühlenden Gasstrom durch die Bentile IV

V", eventuell unter Zuhilsenahme bes Borheizers G, in seiner Stärke und Einstitstemperatur so einstellt, daß der günstigste Umsat von SO2 zu SO3 erreicht vird. Bei obigem Beispiel erreicht man dies dadurch, daß man etwa zwei Drittel des gesamten Gasstromes bei A und ein Drittel direkt durch J in D insührt, so daß die durch den Mischraum N gleichmäßig gemachte Temperatur n D etwa 380° beträgt, während das Thermometer in D' etwa 234° anzeigt. In diesem praktischen Falle beträgt der Umsat 96 die 98 Proz. des theoretisch töglichen, bei einer Leistung pro Rohr von 40 die 50 kg SO3 in 24 Stunden, nd kann auf 99 Proz. gesteigert werden, wenn man den Apparat nur teilseise belastet, so daß das Gängere Zeit mit den Kontaktsubstanzen in Besthrung bleiben kann.]

Betrachten wir nun die Wirkungen des Auhlungsverfahrens näher, so nden wir, daß mit ihm wesentlich vier wichtige Vorteile erreicht werben:

- 1. Eine Überhitzung der Apparate wird vermieden und ein solcher Temstraturzustand erhalten, der die Erzielung der theoretisch möglichen, höchsten usbeuten gewährleistet, nämlich solche von 96 bis 98 Proz.
- 2. Die eisernen Apparate werden durch den kälteren Gang der Reaktion r dem vorzeitigen Berbrennen geschützt.
- 3. Die Kontaktmasse wird vor Überhitzung bewahrt und behält jahrelang :e gleiche Wirksamkeit.
- 4. Die absolute Leistungsfähigkeit der Kontaktmasse, und somit der Appate, wird ganz beträchtlich erhöht und an ihre oberste Grenze gebracht, weil
 mer neue Gasmengen der Kontaktmasse ohne Überhitzung derselben zugeführt
 rden können, und die Kontaktmasse selbst ferner in einen für ihre größte
 stungsfähigkeit günstigsten Temperaturzustand versetzt wird.

Bei zu heißem Gange des Ofens hat man also nicht mehr, wie früher, ig, den zu verarbeitenden Gasstrom selbst zu vermindern, sondern man uliert seine kühlende Wirkung durch Beränderung seiner Menge oder seiner itrittstemperatur in den Kühlmantel oder durch entsprechende Wahl der itrittsstelle u. s. w.

Ein wesentliches Kennzeichen des neuen Berfahrens ist ferner, daß die kien ohne Überdruck vorgenommen wird. Es sei daran erinnert, daß früheren Anschauungen der Einsluß indifferenter Gase den quantitativen lauf der Reaktion verhindern sollte, so daß man glaubte, diesen schällichen such Anwendung stark komprimierter Gase kompensieren zu müssen. solcher Einsluß ist jedoch entweder nicht vorhanden, oder praktisch ohne ing. Es hat nicht die geringsten Schwierigkeiten, unter richtigen Bedingungen ohne Überdruck einen nahezu quantitativen Umsatz von Schwesligsäure in veselsäureanhydrid zu erreichen. Diese Tatsache ist aber praktisch von großer utung; denn, wenn es sich darum handelt, mit dem Kammerversahren zu strieten, so muß jede größere Ausgabe vermieden werden.

Filt einen rationellen Betrieb ist es aber andererseits unerläßlich notig, daß das Gas gezwungen wird, die Kontaktmasse selbst zu durchdringen,
nit ihr in innigste Berührung zu kommen. Bei der loderen Beschaffenves Platinasbestes war aber hiermit ein festes Zusammenschieben desselben

unvermeidlich, wodurch wiederum für das Durchdringen der Gase ein ställerstand hervorgerusen wurde. Es kam also darauf an, den Drud ist Kontaktmasse auf ein Minimum heradzumindern, ohne jedoch dem Sase anderen Weg als durch die Kontaktmasse selbst frei zu lassen, und dare Kontaktrohre an ihrer Kühlbarkeit nicht zu hindern. Dies wurde nur weinen sehr einfachen Apparat erreicht, der in Fig. 505 mit erläutert ist.

Auf perforierten Platten, die auf einem zentralen Anndeisensat = gefädelt sind, wird die Kontaktmasse ausgebreitet, und der Drud der einze Schichten auseinander wird durch eingeschobene kleine Rohrabschnitte oder Enausgehoben, so daß für den Gasstrom nur der Widerstand der loderen Amschafte selbst in Frage kommt, der aber außerordentlich gering ist, so die Überwindung nur sehr geringe mechanische Kraft ersordert.

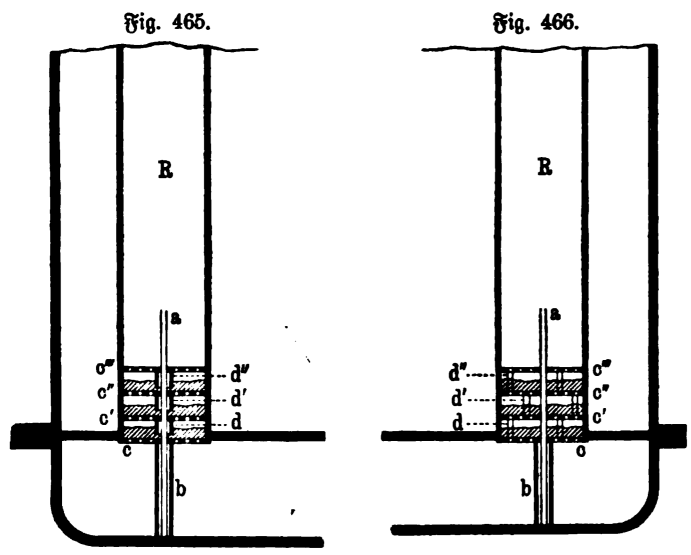
Diese Art der Füllung hat auch den großen Borteil, daß jedes eine Rohr auf einen bestimmten, in allen Rohren gleich mäßigen wiesen zugänglichen Druck gebracht werden kann, so daß der ganze auch wenn er aus sehr vielen solcher Kontaktrohre besteht, denuch die wie Garantie für eine gleich mäßige Gasverteilung und damit günstigsten in tionsverlauf bietet.

Wir geben hier wieder aus der Patentschrift (Deutsch. Pat. Rr. 119 näheres über die Ausführung des obigen. In das Kontaktrohr R (Fig. 4° wird ein Stab a eingestellt, ber sich auf den Dedel aufstützt und bagu beit ift, als Leitstange beim Einfüllen der Kontaktmasse zu dienen. Diefet füllen geschieht in der Weise, daß man zunächst über den Stab a ein K stück b stedt, das bis in das Kontaktrohr hineinragt. Auf dieses Romi: läßt man eine burchlöcherte Platte (Blech ober Sieb) c fallen und buint bieser so viel Kontaktmasse gleichmäßig aus, daß nicht nur die Durchlache ber Platte, sondern auch ber zwischen der Peripherie der Platte und der im Rohrwand notwendigerweise verbleibende offene ringförmige Raum volkmit Kontaktmasse überdeckt wird. Ist so ber erste Träger ber Kontakt. mit dieser beschickt, so läßt man über a einen kleinen Rohrabschnitt d fügt wieder eine durchlöcherte Platte c' darüber, beschickt diese mit Kontakung fügt wieder einen Rohrabschnitt d' nach, und so fort, so viel als Schichter: wendig sind. Dreifuße benuten, wie dies in Fig. 508 angedeutet ift.

Ein weiteres Patent berselben Firma (Deutsch. Bat. Nr. 133871, EDat. Nr. 6828, 1901) beschreibt die Bildung eines "Trägers", an Srlescher Holest, durch die gegenseitige Wirkung eines innigen Gemisches eines Schoer Hohrates eines siren Alkalis, einer alkalischen Erde, einer Erde der Metalles oder von Salzen berselben mit einer slüchtigen Säure (HCl. Essigsäure), mit einem Salze einer flüchtigen Base, wie Ammoniak, und schwerer flüchtigen Säure, wie Schwefelsäure oder Phosphorsäure, dei parkeit die Dämpse des sich dabei bildenden slüchtigen Salzes teilen bei ihren weichen dem zurückbleibenden nicht flüchtigen Salzes teilen bei ihren weichen dem zurückbleibenden nicht flüchtigen Salze einen hohen Erne Porosität mit. Das Platin kann man der Masse vor oder nach dem Erze

jusetzen. Als Beispiele werden angeführt: 1. Gleiche Gewichtsteile Manganstarbonat und Ammonphosphat; 2. 315 Tle. kristallisiertes Barythydrat (Ba (OH)2, 8 H2 O) werden geschmolzen, bis das Wasser entsernt ist und nach dem Abkühlen mit 88 Gew. Tln. Ammoniumphosphat verrieden und erhitzt; 3. 1 Tl. kristallisiertes Chlorcalcium geschmolzen und mit 1 Tl. Ammoniumsiulsat gemischt; 4. 107 Tle. Eisenhydroxyd und 132 Tle. Ammonphosphat.

Nach einem englischen Patente der Badischen Anilinfabrik vom 22. Juni 1901, Nr. 12781 (Franz. Pat. vom 28. Juni 1901, Nr. 312228) kann man io bis 70 Proz. des Platins dadurch ersparen, daß man den Kontaktprozeß in wei Stadien teilt und zwischen diesen hinein das im ersten Stadium gebildete 303 absorbiert. Wenn man alles auf einmal abmacht, so wird z. B. bei einer otalen Umwandlung von 97 Proz. SO8 schon von den ersten 15 Proz. des



itins 80 Proz. der Umwandlung besorgt, während die übrigen 17 Proz. n03 noch 85 Proz. des Platins beanspruchen. Wenn man aber nach Umblung der 80 Proz. SO_2 in SO_3 durch 15 Tle. Platin das SO_3 wegnimmt, die übrigen Gase von neuem durch den Platinsontakt sührt, so geht die istion mit derselben Geschwindigkeit wie vorher, es wird also von weiteren Tln. Platin eine Umwandlung von $20 \times \frac{80}{100} = 16$ Proz., im ganzen it von 30 Tln. Platin eine solche von 80 + 16 = 96 Proz. des SO_3 icht, statt vorher 97 Proz. mit 100 Tln. Platin. In derselben Weise kann von 86 Proz. Umwandlung in der ersten Phase auf 98 Proz., oder von Proz. in der ersten Phase auf 98 Proz., oder von Proz. in der ersten Phase auf 98 Proz., oder von

Wir kommen nun zu der Frage nach dem besten Verfahren der Absorps bes in den Gasen enthaltenen Schwefeltrioryds. Bekanntlich besitzt das Schwefeltrioryd eine viel größere Berwandider: Wasser als zu konzentrierter Schweselsäure, was durch die Wärmetönung wermäßig zum Ausdruck kommt. Bei der Berbindung von 1 kg Schweselstwanhydrid mit viel Wasser werden etwa 500 Kal. frei, während bei den won 1 kg Schweselsäureanhydrid in viel Schweselsäure von 66° Be. mm in 300 Kal. entwickelt werden. Das Natürlichste wäre also, eine Reihe Mintereinander aufzustellen, in welchen die absorbierende Schwistiaure in Richtung des Gasstromes in ihrer Konzentration in der Wickleniumnt, daß in das letzte Gesäß Wasser resp. Kammersäure oder eine Erwerbünnte Schweselsäure einsließen, und aus dem ersten Gesäße werden. Säure oder Schweselssäure einer üblichen Handelskonzentration auswirde.

Eine solche Arbeitsweise führt nun aber entgegen aller Wahrscheinkein nicht zur höchsten Leistungsfähigkeit. Es bietet vielmehr große Schwieriskeit das Schwefelsäureanhydrid vollkommen in Wasser oder verdünnter Schwieriske zu absorbieren, denn es verlassen dann immer noch beträchtliche Mengen sichwer niederschlagbaren weißlichen Nebels die Apparate, so daß Berluft Belästigung der Nachbarschaft] entstehen.

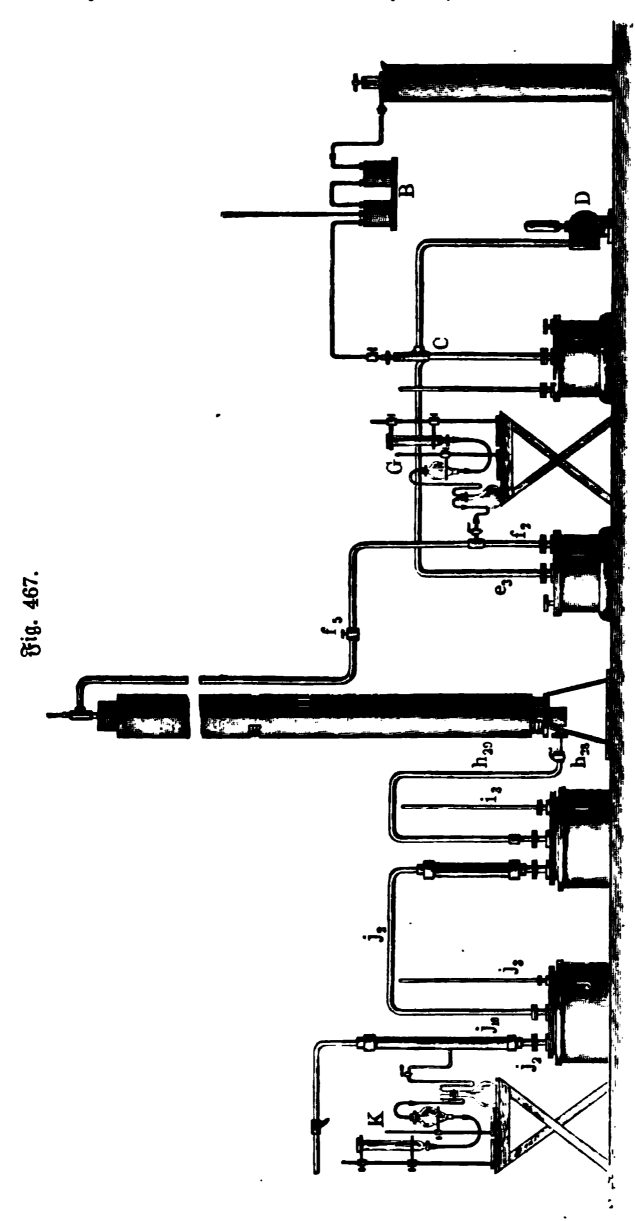
Schweselsäure gibt, welche im stande ist, das Schweselsäureanhydrid menund volltommen zu absorbieren, nämlich diesenige zwischen 97 und 99 fr Schweselsäure. [Wir haben diese besondere Eigenschaft, sowie die wie bemerkenswerten Eigentlimlichkeiten jener Konzentration schon S. 146 mic Angaben von Knietsch beschrieben, und dort auch Sackurs Bersuch einerklärung der von Knietsch beobachteten Tatsachen gegeben 1).]

Die absorbierende Kraft dieser Säurekonzentration ist nun deratig in daß es gelingt, einen starken Gasstrom in einem einzigen Apparat volktwon seinem Gehalte an Schwefelsäureanhydrid zu befreien, voransgesest was die Säurekonzentration durch einen kontinuierlichen Zulauf von der verdünnter Schwefelsäure und einen kontinuierlichen Ablauf des gehalten wird 2).

Bur Darstellung von rauchender Schwefelsäure muß man aledam ein ober mehrere Absorptionsgefäße vorschalten. Hierbei treten nur schöchst bemerkenswerte Erscheinungen auf. Eignen sich nämlich zur Durchhydratischer Schwefelsäure gußeiserne Gefäße, die gegenüber der genucht konzentration sehr haltbar sind, so ist Gußeisen bei allen rauchenden incht mit Vorteil anwendbar, indem es zwar wenig angegriffen, die was schlimmer ist, zersprengt wird (vergl. S. 175).

¹⁾ Knietsch selbst (direkte Mitteilung) erklärt die größte Absorptionsische der Schweselsäure von 97 bis 99 Proz. als zusammenhängend mit ihrer Dichte und ihrer geringsten Dampsspannung; denn unter dieser Konzentralus. Dämpse von H₂SO₄, darüber solche von SO₈ sort.
2) D. R.=B. Nr. 133 933.

Im Gegensatz zu Gußeisen wird Schmiedeisen von schwachen, rauchenden jäuren bis zu Oleum von etwa 27 Proz. Gehalt relativ stark angegriffen.



ese Angreifbarkeit findet ihre wissenschaftliche Erklärung offenbar in der Zusime der elektrischen Leitfähigkeit dieser korrosiven Olenmsorten (S. 146). In

Oleum mit etwa 27 Proz. freiem Schwefelsaureanhydrib wird Schmiedeite also wieber praktisch vollständig passiv, und es können schwiedeiserne Appanie viele Jahre für die Fabrikation von hochprozentigen Oleumsorten verweidet werben, ohne daß ein wesentlicher Angriff zu bemerken wäre. Auf diese Labendungen gründet sich ein Berfahren zur Darstellung fast absolut eisensen

Fig. 468.

rauchender Schweselium (D. R.B. Rt. 133247 Engl. Bat. Rt. 1904 wa Jahre 1901).

Technifch eifenfren Saure (b. f. folde, melte nicht Aber 0,008 Ka Eisen erathält) wird 🖟 🖑 für Affumulatoren und fet DON RUM Fabritation fchwefelfaurer Toneide te: langt. Unter gewöhnlicher Umftänden taun man ett folde mit eifernen Romit und Absorptionsappersu nicht erzielen, wohl 🎮 wenn man wie folgt &. sfährt. Die jur Abiorein: des SO, bestimmte Gum muß felbft eifenfrei " und bei ber Absorption -Eifengefäßen Mit III. 27 Proj. SO, tom: Die SO2 = haltigen 💯 müffen nog media: mitgeführten Eifenbeit: dungen burch Filitats. Bugverlangfamung Bafchen mit gefättige: Dleum befreit werben. 1: besten beginnt men 🖙 folder (eifenfreier) 🕬 von 30 bis 40 Broj. 🖖 und läft einerfeite

SO3. Gase aus dem Kontaktapparate einströmen, andererseits eisenstreie Schnetz saue von 65 bis 75 Proz. H2SO4, beibes in dem Maße, daß die Er laufende Austrittssäure zwischen 30 bis 40 Proz. freiem SO3 bleibt, einie unter 30 Proz. fällt. Man kann diese dann ruhig in Eisengefäßen Geschr einer Berunreinigung mit Eisen transportieren und erst am Gebrund orte auf die für Akkumulatoren, Aluminiumsulfat u. dergl. erforderliche Sud

verdünnen. Man kann auf diesem Wege das Eisen in der Säure auf 0,003 bis 0,001 Proz. herabbringen.]

[Das amerikanische Patent von R. Knietsch, Nr. 692018, vom 28. Januar 1902 (J. Soc. Chom. Ind. 1902, p. 345), enthält eine Zusammenstellung der verschiedenen Operationen, wobei die Zeichnungen Fig. 467 bis 470 (a. S. 931, 932 u. 933) natürlich nur einen Versuchsapparat vorstellen. Schweselbioryd wird aus dem Vorratsgefäße A entnommen und durch die Trockensapparate B in den Mischer C geleitet, wo sich das Gas mit Luft aus der Pumpe D mischt; das Gasgemisch tritt dann in den Wascher E, bestehend aus einem Bleigefäße, von dessen Deckel eine unten mit ausgezackten Kändern verseinem Bleigefäße, von dessen Deckel eine unten mit ausgezackten Kändern verseinem

fehene Glocke herabhangt, die in Schwefelsaure von 66° B. eintaucht; ein Manometer beim Eintritt und ein anderes beim Austritt zeigen die entsprechenden Drucke. Die Gase gehen dann durch ben "Abstreifer" (stripper) F, ber ähnlich wie der Wascher konstruiert ist, aber keine Flüssigkeit als die durch die -25-Gase mitgeriffene und bort abgesetzte Schwefelsäure enthält. Dann gehen die Gase in die Rontaktkammer $m{H}$ und dann in den Absorptionsapparat I, der aus Schmiedeeisen besteht und eine aus demselben Metall bestehende ausgezackte Eintauchglocke besitzt, die in Schwefelfäure von 66° B. eintaucht. Die letztere verwandelt sich hier durch Absorption von SO3 in rauchende Das Gefäß I ist mit einem Rühlmantel umgeben. Säure. Der zweite Absorbierer J ist ähnlich konstruiert, aber aus $\mathfrak S$ u $\mathfrak g$ = isen; dieser enthält Schwefelsäure von 58° B., welche, wenn ie durch Absorption des bis bahin gelangenden SO3 in Säure son 66^{o} umgewandelt worden ist, zur Speisung von I verwendet vird. G und K sind Untersuchungsapparate.

Der Kontaktofen H ist in Fig. 468 noch besonders geseichnet. 1 ist eine zentrale, röhrenförmige Kontaktkammer, mit em Ringmantel 2 und umgeben von Isoliermaterial 4. Das sisenblechrohr 3, welches den Ringmantel bildet, besitzt Durchsrechungen, welche die Reihen von Zutrittsöffnungen 14, 15, 6 bilden. Iede Reihe hat zwei unabhängige halbkreissörmige deckel, 38, 39, 40, welche je eine besondere Hälfte der Reihe

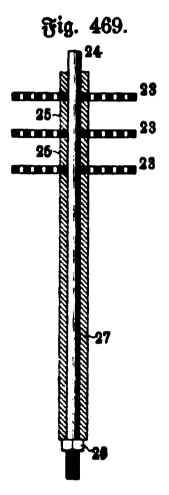
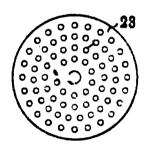


Fig. 470.



erschließen, wodurch man den Luftzutritt zur Regulierung der Hike kontrollieren unn. Die Erwärmung wird durch den Gasbrenner 18 und die Ringbrenner 7 und 19 besorgt. Die mit Glimmer verschlossenen Gucklöcher 22 gestatten ie inwendig erreichte Farbe zu beobachten; sie sollte gegenüber dem oberen Teile Kontaktmaterials dunkle Rotglut sein. Es werden dann Borschriften zur degulierung der Temperatur, die bei 10, 14 und 37 beobachtet wird, gegeben. unerhalb der Kontaktsammer besindet sich die Stange 24, die man von oben ach Wegnahme des Deckels 8 entfernen kann; auf dieser sitzt eine Anzahl on durchlöcherten Platten 23 (Fig. 469 u. 470), die durch Rohrabschnitte 25 oneinander getrennt sind; die unterste Platte wird von der Mutter 26 am nterende der Stange durch das Rohrstlick 27 getrennt gehalten. Wenn man

den Apparat beschicken will, so läßt man dieses unterste Rohrstück der Sussentlang hinuntergleiten, gefolgt von einer Platte, auf der eine gewisse May von 10 proz. Platinasbest ausgebreitet ist; dann kommt wieder ein Rohrst und eine Siedplatte u. s. w., dis der Apparat gefüllt ist. Dieser Apparat eine durchschnittliche Umwandlung von 95,9 Proz. erreicht haben, wenn se Schweselsäureanhydrid mit bestimmter Geschwindigkeit aus Gasen von 11,5 Proz. s.O.2 machte.

Ein neues Patent der Babischen Anilin- und Sodafabrit (Deutsch. in Nr. 140353, Engl. Pat. Nr. 10729, 23. Mai 1901) beschreibt die Sc wendung von Eisenoryd, Kupferoryd oder Chromoryd als Träger von Plan schwarz, beispielsweise wie folgt hergestellt. Man trankt 145 Ele. ariente (dies ist sehr wesentlich!) Schwefelkiesabbrande, auf Erbsengröße zerkleinert = vom Staub abgesiebt, mit 30 Eln. einer Lösung von Platinchlorib, enthalis 17 g Pt im Liter und trocknet die Masse bei 70°. Wenn man will, kann mit bas Probukt sofort als Katalysator verwenden ober man kann es auch erfic hiten. Es ist nicht eine molekulare Mischung von Platin und Metallom wie mit Hilfe von organischen Faserstoffen (vergl. 3. B. Porters Batent, wet unten) bargestellten Massen, sondern besteht aus oberflächlich mit Platin über zogenen Metallorydkörnern, wobei die letteren ihre eigenen katalytischen Gigschaften beibehalten und bas Ganze mindestens so wirksam wie Platinafben : aber die Borzitge hat, sehr billig zu sein, großen Widerstand gegen chemit und mechanische Einslüsse zu haben und im Kontaktapparat keine Bornt: magregeln gegen Zusammenbrücken zu undurchbringlichen Maffen zu erheifden

Nach Knietsch betrug die Jahreverzeugung von Schwefelsäureanhwe-

zu Ludwigshafen

im	Jahre	1888	•	•	•	•	•	•	18 500	Tons
"	"	1894	•	•	•	•	•	•	39 000	**
"	"	1899	•	•	•	•	•	•	89 600	**
"	"	1900		•	•	•	•	•	116 000	**

Diese Darstellung sei beschlossen durch folgenden, mir von der Badist= Anilin= und Sodafabrik zugekommenen Beitrag, den ich, wie auch die spixfolgenden Beiträge der verschiedenen Interessenten wörtlich wiedergebe.

"Über die Ersindungen der Babischen Anilin- und Sodafabrik auf der Gebiete der Schwefelsäurefabrikation nach dem Kontaktversahren und über Stellung, welche diese Ersindungen in der Geschichte des Kontaktversahren überhanpt einnehmen, wurde bereits durch R. Knietsch in einem vor Erdeutschen chemischen Gesellschaft gehaltenen Bortrage eingehend referiert (versen. d. deutsch. chem. Gesellsch. 1901, 34, 4079 ff.). Auf Wunsch des Ersasses des vorliegenden Buches möge jene Publikation im solgenden noch der weitere Mitteilungen ergänzt werden.

Wie alle Fabriken, welche zur Herstellung ihrer Farbstosse der rauchendschwefelsäure bedürfen, so bezogen auch wir ursprünglich dieses Produkt sie Gebritder Starck in Böhmen. Als sodann im Jahre 1875 der ereckt machende Vorschlag Winklers bekannt wurde, für die Darstellung rauchende

Schwefelsäure nach dem Kontaktversahren das durch Zersetzung von gewöhnslicher konzentrierter Schwefelsäure bei Glühhitze und Absorption des entsstandenen Wasserdampses erhältliche stöchiometrische Gemisch von SO2 und O zu benutzen und dieses über platinierte Kontaktsubstanzen zu leiten, nahmen wir alsbald dieses Versahren auf. Die Aussührung desselben im Großbetriebe war jedoch mit so erheblichen Schwierigkeiten verbunden, daß wir zu Versuchen mit Röstgasen übergingen. Diese Versuche, welche auch durch die später wieder ausgegebene Benutzung des uns lizenzierten, von zirka 100 proz. Schweselsdioryd ausgehenden Schröber-Hänischen Versahrens nicht unterbrochen wurden, begannen nach unseren Auszeichnungen im Jahre 1881.

Die Sinführung der Verwendung von Röstgasen beim Kontaktprozeß hatte nun aber eine Reihe von weiteren Problemen im Gefolge, und die anfänglich recht ungünstigen Resultate waren durchaus nicht dazu angetan, besonders große Hossinungen auf die Erfolge mit Röstgasen zu setzen oder gar daran zu benken, einstmals das Bleikammerversahren durch das Kontaktversahren zu verdrängen. Man wäre vielmehr zu jener Zeit schon sehr zusrieden gewesen, wenn es mit Hilse der Röstgase möglich gewesen wäre, die umständliche und teure Winklersiche Methode durch ein einsacheres und billigeres Versahren zur Herstellung rauch ender Säure zu ersezen. Ein Wendepunkt trat in unseren Arbeiten erst ein, als in unseren Laboratorien von R. Knietsch die in dem genannten Vortrage beschriebenen bahnbrechenden Ersindungen gemacht wurden, die sich auf ganz neue Beobachtungen und Ersahrungen stützen.

Wie in jenem Vortrage mitgeteilt worden ist, beziehen sich diese Ersindungen auf alle Stadien des Kontaktversahrens, insbesondere auf die Vorbehandlung der Gase (absolute Reinigung), den eigentlichen Kontaktprozeß (Kühlung der Kontaktmasse und Arbeiten ohne Druck, sowie zugehörige Apparate) und auf die Absorption. Der durch diese Ersindungen erreichte, nach dem Stande der Literatur und den Ersahrungen der Technik ganz ungeahnte technische Ersolg ist charakterisiert durch die Möglichkeit, nicht nur rauchende oder gewöhnliche Schweselsäure weit billiger herzustellen, als dies bisher der Fall war, sondern auch den Bleikammerprozeß durch das Kontaktversahren schon für die gewöhnsliche Kammersäure mit Vorteil zu ersetzen.

Bezüglich der Einzelheiten der Erfindungen können wir uns hier damit begnügen, auf das eingangs erwähnte Referat in den Berichten zu verweisen, woselbst auch die vor diesen Ersindungen vorhandene Literatur und die damals in der Technik herrschenden Anschauungen zusammengefaßt sind.). In Ergänzung der dort angegebenen Literatur möchten wir hier nur noch erwähnen, daß vor dem von Elemens Winkler im Jahre 1900 in Hannover gehaltenen Vortrage (vergl. Zeitschr. f. angew. Chem. 1900, S. 731 ff.) auch über das Freiberger Versahren nichts anderes bekannt war als das, was Schnabel in

¹⁾ Allerdings begegnen wir selbst in Lehrbüchern, welche nach der Beröffentsichung jenes Bortrages erschienen sind, noch teilweise irrtümlichen Borstellungen über die Grundlage und das Wesen unserer Erfindungen (siehe u. a. die 1903 heraußzgegebene neueste Auflage von Ferdinand Fischer, Lehrbuch der Gemischen Technologie).

seinem Lehrbuch der Allgemeinen Hüttenkunde, 1. Aufl. 1890, S. 516 minck

"Der Hittenrauch, welcher zur Berftellung von Schwefelfanre geeignet it läßt sich auch zur Berftellung von Schwefelsaureanhybrib verwenden, wie et z Freiberg mit einem geringen Teile ber bortigen Röstgase geschieht. Na t rodnet benfelben zuerst, indem man ihn in Türmen aufsteigen läßt, in welche: tonzentrierte Schwefelfaure herabrieselt, und leitet ihn bann in geschloffen erhitzte Gefäße, in welchen sich platinierter Asbest befindet. Durch benselber wird infolge ber Kontaktwirkung aus schwefliger Säure und Sauerst: Schwefelsäureanhydrid gebildet. Der anhydridhaltige Rauch wird nun = Turme geleitet, in welchen konzentrierte Schwefelsaure herunterrieselt und bet Anhybrid absorbiert. Aus der erhaltenen Flussigkeit wird das Anhybrid d bestilliert. Der aus ben Absorptionstlirmen austretenbe Rauch enthält noch schweflige Saure und wird mit ben zur Schwefelsaurefabritation bestimmer Röstgafen in Bleikammern geleitet. Die früher angestellten Berfuche ber Um wandlung der schwefligen Saure bes Huttenrauches in Schwefelfaure but Kontaktwirkung blieben ergebnislos, bis Wintler bas beschriebene Berfahrn einführte 1)."

Durch Übertragung unserer Ersindungen in die Großtechnik sind wir ner schon bei Beginn der 90 er Jahre in der Lage gewesen, nicht nur mit randes der, sondern auch mit konzentrierter Schweselsäure unsere Konkurrenz auf der inländischen Markte zu überslügeln; aber die Erreichung des nunmehr gestechtz großen Zieles, das neue Bersahren dem Bleikammerversahren in Bezug ar die Darstellung von gewöhnlicher verdünnter Schweselsäure überlegen zu machen, bedurfte noch weiterer angespornter Tätigkeit.

In diese Entwickelungsperiode siel nun aber ein Ereignis, welches une weinen großen Teil der Früchte unserer langjährigen mühevollen Arbeiten zu bringen drohte und teilweise auch gebracht hat.

Wir erhielten nämlich um diese Zeit von verschiedenen Lieferanten unseren Apparate die Mitteilung, daß von einer holländischen Schweselsäuresabrid Apparate zur Herstellung von Schweselsäure nach dem Kontaktversahren bestellt worden seien, welche nach den eingesandten Zeichnungen teils identischteils in wesentlichen Punkten übereinstimmend mit unseren eigenartig konstruierten Schweselsäureapparaten waren. Es bestand kein Zweisel, das

¹⁾ Wir bemerken bei dieser Gelegenheit, daß dieser Passus in chnlicher Form in der soeben erschienenen 2. Auflage von Schnabels Lehrbuch (1903, S. 5:34 ausgenommen ist, mit dem Zusak, daß bei Anwendung dieses Bersahrens höchsters die Hälfte der in den Röstgasen enthaltenen schwestigen Saure in Anhydrid übergesührt worden sei. Hieran anschließend (S. 585) werden die durch unsere Bersahren (vergl.: "sorgfältige Reinigung der Röstgase von allen bei dem Bersahreischung der Kontastapparate") erzickten Fortschritte besprochen, allerdings ohne Rennung unseres Ramens verunserer Patente, und es wird hierbei die Bemertung gemacht, die Hersellung ver Rammersäure durch das Kontastversahren sei teurer als durch den Kammerproses. Daß diese Behauptung in der gegebenen allgemeinen Form unzutressend ist, erzussich aus unseren solgenden Aussührungen.

issich um einen Berrat unserer Fabrikgeheimnisse handelte, und der Berdacht chtete sich sofort auf einen im Spätherbst 1895 von uns entlassenen chlosser Namens Carl Daub, der bei der Montage unserer neuesten chwefelsäurefabrik beschäftigt gewesen war. Dieser Berdacht bestätigte sich Ukommen. Es stellte sich nämlich heraus, daß der genannte Schlosser ihrend seiner Anwesenheit in unserer Fabrik unser streng geheimgehaltenes chwefelsaureverfahren, soweit er hierzu in der Lage war, systematisch ausfundschaftet, Zeichnungen kopiert hatte u. s. w. In Gemeinschaft mit nem Bruder, Friedrich Daub, der in der erwähnten hollandischen Fabrik 3 Chemiker tätig war, und der ihm die an die Arbeiter zu richtenden Fragen echtgelegt hatte, suchte er nun aus ben in wiberrechtlicher Weise erlangten nntnissen Rapital zu schlagen, wobei ihm sein alsbald nach seinem Weggang 1 uns erfolgter Eintritt in die gleiche hollandische Fabrik sehr zu statten kam. : iebrich Daub versandte nun an alle namhaften Schwefelsäurefabriken bes = und Auslandes Offerten (später inserierte er ganz offen in Fachzeitschriften), welchen er "sein" Berfahren zum Kauf anbot und als identisch mit dem bei 3 ausgelibten bezeichnete. Tropbem es nun nach Lage ber Berhältnisse und besondere nach dem Inhalt der Offerten für die meisten Interessenten nicht ifelhaft sein tonnte, bag es sich um einen Berrat von Fabritgeheimnissen delte, gingen doch verschiedene Fabriken auf die Offerten ein und erhielten n in der sich auschließenden Korrespondenz bezw. bei persönlicher Rucksprache er Hinweis auf die mehrjährige Tätigkeit des Carl Daub in unserer Fabrik daherstammende "grundlichste" Kenntnis unserer Apparate die beruhigende sicherung, "die Zeichnungen seien zwar vielleicht nicht auf die nobelste Weise hren Bestt gelangt, eine Intervention der Badischen Anilin- und Sodafabrik iber nicht zu befürchten" u. s. w. Dabei wurden ihnen mehr ober weniger unseren Konstruktionen übereinstimmenbe Zeichnungen unter bem Siegel Berschwiegenheit vorgelegt.

Es mag im Rahmen dieses Beitrags entbehrlich erscheinen, der Schritte ähnung zu tun, die wir gegen die Brüder Daub und die mit ihnen in rhandlung stehenden Firmen unternommen haben. Bemerkt sei nur, daß unter anderem auch ein Zirkular an alle interessierten Areise richteten, durch es wir eine Anzahl von im Gange befindlicher Berhandlungen zum Abbruch ten, während allerdings einzelne Fabriken, darunter die obenerwähnte ndische und andere Schwefelsäurefabriken des Auslandes sogar Kaufverträge den Brüdern Daub abschlossen und hieraus auch durchaus kein Hehlten.

Slitcklicherweise waren die Kenntnisse, welche die Daubs durch Ausserung unserer Berfahren erhalten hatten, nur unvollsommene und teils irrtimliche, wohl vorzugsweise dank der Entlassung des Carl Daub eiterem Eindringen in unsere Geheimnisse und dank der Bereitelung seiner t, auch später noch brieflich unsere Arbeiter auszusorschen. Immerhin n aber die praktischen Erfolge unserer Ersindungen, sowie z. B. das Borsseit automatisch arbeitender Ösen und von Reinigungsvorrichtungen für asse durch die Daubschen Beruntrenungen bekannt. Schon die Kenntnis

der Tatsache allein, daß es überhaupt ein Berfahren von so eminenter Lemz fähigkeit gebe, daß es selbst das Bleikammerverfahren zu verdrängen im : war, mußte jeden aufs höchste anspornen, sich einen Anteil an den . Erfindungen zu sichern. Ibeen, welche abgelagert, halb ober gang ange waren, da man einen praktischen Erfolg von ihnen nicht erhoffte, = schleunigst ausgegraben werben, nachdem man erfuhr, daß ein solder boch möglich sei. Jebenfalls begann nunmehr eine wahre Flut von to anmeldungen im In- und Auslande. Es konnte also für uns tem 5: mehr darüber bestehen, daß es geboten war, unsere Arbeiten zusammen: und in Patenten niederzulegen. Nachdem wir nun aber die Grundersind bekannt gegeben hatten, erschienen biefe post boc, b. h. nach Ermidung Erfolgs und Überwindung der größten Schwierigkeiten sehr einleuchten einfach, und es wurde wiederum die bei so vielen epochemachenden Erfinde auftretende Erscheinung beobachtet, daß auch anderen, die weniger 32 gestrebt hatten, die Schuppen von den Augen fielen. Die Ursachen der schlagens ihrer eigenen Versuche ebenso wie die Grunde fur unsere Erial: unsere Verfahren selbst glaubte man nunmehr als "ganz selbstverfient erachten zu dürfen, um so mehr, als mancher Ibeen ähnlicher An gelegentlich erwogen, wenn auch wegen vermeintlicher Hoffnungelosigier näher bearbeitet haben mochte.

Demgemäß tehrte in den gegen unsere Patente erhobenen Emistets die Behauptung wieder, die dort beschriebenen Bersahren und dur zu. Grunde liegenden Beobachtungen und Ersahrungen seien micht um wenn allenfalls den Versahren die Neuheit zugestanden werden könne, sie boch zum mindesten "naheliegend und selbstverständlich" gewesen, was unberechtigter erscheint, als schon die Größe des durch unsere Versahren erzanerkannt neuen Ersolges, der bekanntlich von Elemens Winkle: "weltbewegend" bezeichnet wurde (Zeitschr. f. angew. Chem. 1900, Zwon vornherein den Mangel der Neuheit der Ersindung selbst und ihre derständlichkeit ausschloß.

Bas zunächst die volltommene Reinigung von technischen ichm Säure enthaltenden Gasgemischen (insbesondere Röftgasen) bis zu den uns aufgestellten Kriterium der optischen und chemischen Reinheit 🗠 (Patent Nr. 113 933), so war, wie bieses Patent schon feststellt, vo: == Erfindung weder die Erkenntnis der Notwendigkeit der absoluten XI der Gase bekannt, noch etwa gar die Mittel, um die Reinigung bis Vollkommenheit durchzuführen. Die Forderung einer derartigen Reintel zur Erreichung berfelben bienlichen Mittel fonnten um fo weniger befannt als es hierzu erst der Erkenntnis der zudem ganz eigenartigen schädlicher tung einer Reihe von Beimengungen bedurfte, die, wie geringe Mengen Sheund Schwefelfaurenebel, ihrer Natur nach ober, wie Spuren von Arfen, 3 ihrer Flüchtigkeit bei der Temperatur des Kontaktprozesses gar nicht für gefelt Bor Auffindung der spezifischen Platinkontaktgifte, mit gelten konnten. besondere Arsen, und der Tatsache, daß Schwefels und Schwefelsäurenete. Träger dieser Kontaktgifte nicht minder schädlich auf die Kontaktmasse 💳

var gar kein Anlaß vorhanden, auf die völlige Entfernung jener Substanzen debacht zu nehmen, und zwar um so weniger, als man glaubte, bei technischen döstgasen aus Schweselkies von vornherein auf quantitativ vollständigen Umsatzer schwesligen Säure in SO3 verzichten zu müssen.

Aber anch von der Erkenntnis der Notwendigkeit jener absoluten Reinismg bis zur Auffindung eines hierzu dienlichen Versahrens war noch ein großer ichritt. Wenn also sowohl die Notwendigkeit der vollkommenen Reinigung r Gase, als auch die Mittel zu ihrer Durchsührung nachträglich von dritter eite als bekannt bezw. naheliegend bezeichnet worden sind, war man doch irdem in der Reinigung der Röstgase nicht weiter gekommen als dis zur begschaffung der groben Verunreinigungen (der größten Menge des Flugsubes), während die vollkommene Entfernung des Flugstaubes und der die dampfs, nebels und gassörmigen Beimengungen aus technischen asen, soweit sie überhaupt angestrebt worden war, nicht erreicht wurde und ich Ansicht der ersten Autoritäten auf diesem Gebiete (Lunge, Winklerchnabel) direkt als unaussührbar galt 1).

Die uns als bekannt entgegen gehaltene Darstellung von reiner schwestiger zure aus Röstgasen nach dem Batent Nr. 26 181 (Hänisch und Schröder) t selbstredend mit unserem Röstgas-Reinigungsversahren nichts gemein. Denn, zesehen von dem umständlichen und teuren Weg der Absorption des SO2 in asser und Wiederaustreidung desselben durch Auskochen, liegt einerseits jenem rsahren gar nicht die Absicht zu Grunde, die Röstgase gerade von jenen nals noch gar nicht als schädlich bekannten Substanzen zu befreien, anderers wird nach diesem Versahren, das übrigens nur die Herstellung reiner vefliger Säure zu anderem Zwecke anstredt, konzentrierte (annähernd prozentige) schweslige Säure erhalten, die erst wieder mit Sauerstossen. Lust gemischt werden muß, um für den Kontaktprozes verwendbar zu i, während bei unserem Versahren die Röstgase, abgesehen von der — zielsußten — Entsernung aller Verunreinigungen, in ihrer Zusammensehung de, O, N) unverändert bleiben.

Um noch einen anderen öfter wiederkehrenden Einwand zu erwähnen, so angeführt, daß auch auf das Döbereinersche Feuerzeug verwiesen wurde, welchem die schädliche Wirkung des Arsens auf den Platinschwamm bereits achtet worden sei. Man übersah hierbei jedoch nicht nur, daß es sich bei em kleinen Apparate überhaupt um einen ganz anderen chemischen Vorgang

Dementsprechend wurde noch turz vor Einreichung unserer bezüglichen Patentseldung ein Patent auf die Herstellung von leicht regenerierbaren Kontaktsorpern ent Rr. 102244 vom 17. Mai 1898 der Altiengesellschaft für Zinkindustrie, tals Wilhelm Grillo in Oberhausen und Dr. Max Schröder in Düsseldorf) der Motivierung genommen, "daß die Röstgase auch bei sorgfältiger Reinigung er noch Flugstaub enthalten, und sich daher die Kontaktsörper im Laufe der Zeit schwer durchdringlichen Schichten überziehen, welche ihre Wirksamkeit beeinträchsen Unter diesen Berunreinigungen hatten jedoch die Patentnehmer keineswegs die von uns aufgefundenen spezisischen Kontaktgiste, wie Arsen verstanden, dessen dlichkeit für die Kontaktmasse die genannte Firma sogar noch nach dem Bekanntzu unserer Ersindungen direkt bestritt.

als beim Kontaktprozeß handelt, sondern auch, daß im ersteren Falle das kinsten fich von der Lustkemperatur bis zur Entzündungstemperatur des Basser erhiven soll, während die Anforderungen an die Temperatur der Kontaktraund der Reaktionsgase beim Kontaktprozeß gänzlich andere sind. Anzeischlisse stühren eben auf diesem Gebiet nicht weit; so verhält sich das dereichten Gruppe wie Platin angehörige Palladium bezüglich Wasserstoff ährlich jenes, dagegen ist es zur Vereinigung von SO2 und O praktisch überhaupt werwendbar.

Zu unserer Genugtuung schloß sich das Kaiserliche Patentamt unter der weisung sämtlicher Einsprüche in beiden Instanzen unseren Ausführungen beiter Neuheit unseres Verfahrens und der demselben zu Grunde liegenden dachtungen vollkommen an und erteilte uns das auf das Reinigungsweiter nachgesuchte Patent uneingeschränkt.

Nach Feststellung der Neuheit unserer grundlegenden Beobachtungent ber von uns aufgefundenen Mittel war es selbstverständlich, daß and minliche Mittel den gleichen Zweck zu erreichen gestatten. Die Aussicht unseres Reinigungsversahrens kann daher z. B. auch in der Weise erstraß man die innige Berührung zwischen Gas und Waschstüssisseit durch mit der nassen Waschung im Wesen identische nasse Filtration der Griedwirft, welche wir bereits selbst (vergl. Berichte 34, 4081) zu genannten Ermit vollem Erfolge angewendet haben.

Auch unser Kühlungsverfahren (Patent Nr. 113932) wark ben gegen basselbe erhobenen Einsprüchen als ber Neuheit entbehrend und und liegend bezeichnet.

Die Neuheit und Originalität des Kühlungsversahrens ergibt sid wohne weiteres aus dem damaligen Stande der Literatur. Ans derselben wefannt, daß der Kontaktprozeß nur bei höherer Temperatur vor sich gebe. Daß man deshalb die Apparate heizen müsse, und zwar hatten die Facklen Bezug auf die Temperatur der Kontaktsubstanz ihre Ansmerksamkeit ängendes darauf gerichtet, zur Ersparnis von Brennmaterial eine besondere Deie des Kontaktapparates dadurch zu vermeiden, daß man diesen Apparat mit verlorenen Feuergasen umgab oder auch die darin zur Reaktion kommer Gase mit genügend hoher Temperatur eintreten ließ, um weitere Wärmezuganz entbehren zu können (vergl. 2. Auslage des vorliegenden Handled Band I, S. 790, Absat 2).

Dabei ist noch zu berücksichtigen, daß der an jener Stelle beschriedupparat 1) zur Verarbeitung von etwa 25 proz. Gasen (nicht von Rönger dienen sollte, so daß also die in diesem Falle entwickelte Realtionswärme weit höhere Temperatursteigerung herbeisikhren mußte, als sie bei Verwerdigewöhnlicher Röstgase mit 6 bis 8 Vol.-Proz. SO2 eintritt. Selbst wern nun bekannt war, daß die Temperatur des Kontaktapparates nicht "allzu hie steigen bürfe, so war doch nirgends von einer Kühlung ober gar von sie

¹⁾ Beiläufig bemerkt ist uns auch bis heute nicht bekannt geworden, in Alle-Fabrik derselbe praktisch in Tätigkeit gewesen ist.

absichtigten Kühlung des Apparates die Rede. Man glaubte vielmehr, wenn - teils durch die damals noch unbekannten Kontaktgifte, teils durch die ebenfalls ch unbekannte schädliche Überhitzung der Kontaktmasse infolge der Reaktionsirme — der Umsatz zurückging, daß man nunmehr an der Grenze der istungssähigkeit der Kontaktmasse angelangt sei und man daher, wenn man n Umsatz wieder heben wolle, den Gasstrom verlangsamen müsse. Solange in bei diesen Arbeitsweisen verharrte, also bei dem Prinzip, die Kontaktparate zu heizen oder doch mindestens vor Abkühlung zu bewahren, mußte ie heute, d. h. nach dem Bekanntwerden unseres Versahrens, jeder Fachman sosort einsieht) das zu bewältigende Gasquantum und damit die Leistungspigkeit der Apparate eine relativ eng begrenzte sein.

Nach bem oben erwähnten Prinzip des Heizens des Kontaktapparates, und ar speziell durch Abhitze des Riesosens, arbeitete auch der von Ellice-Clark engl. Bat. Nr. 3166 vom Jahre 1888 angegebene Apparat. In diesem, n Ersinder, Georg Lunge, in der zweiten Auflage dieses Buches nur beissig erwähnten Patent wird vorgeschrieben, daß "die Temperatur in dem Teile Apparates, wo die Bereinigung von SO2 und O stattsindet, sorgfältig uliert werden muß und weder zu hoch, noch zu niedrig sein soll (vorzugsweise oder unter Dunkelrotglut)". Es entspricht dies lediglich dem dis dahin annten [vergl. z. B. Squire, Engl. Pat. Nr. 3278 vom Jahre 1875 1)]; Reaktionsröhren werden bei aller Regulierung der Temperatur eben nach wie von den heißen Gasen des Kiesosens geheizt und nicht etwa gekühlt. ist also auch in diesem Patent von der Herbeissührung eines bestimmten sür Kontaktprozeß günstigsten Temperaturverlauses durch Kühlung nicht die e.

Unser auf diesem Prinzip der Kühlung beruhendes Verfahren ist somit vollkommen neues und bis bahin ganz unbekannte Wege erschließendes.

Der große technische Fortschritt aber, welcher burch die im Patent 113 932 beschriebene Ersindung erzielt wird, beruht darauf, daß an die le einer rohen, rein empirischen, auf Berminderung der Leistungsfähigkeit ebauten Arbeitsweise ein ganz neuer Ersindungsgedanke und ein äußerstiges Hilsmittel zu dessen Aussührung tritt, wodurch die Arbeit zu einer nellen, zielbewußten wird, nämlich eine regulierbare äußere Kühlung Kontaktapparates. Hierdurch wird die Reaktionswärme und damit die he ber schädlichen Überhitzung der Apparate und die Dissoziation des SOziem Ersolg beseitigt, daß die gleiche Menge Kontaktsubstanz nunmehr ein tend größeres Gasquantum bewältigen und die Leistungsfähigkeit der rate dis aufs höchste gesteigert werden kann. Dazu kommt noch der weitere sche Borteil, daß die Kühlung durch die Reaktionsgase selbst ersolgen kann, b die letzteren für die spätere Umsetzung vorgeheizt werden.

Es kann also bei unserem Kühlungsverfahren gleichzeitig auch die Reaktionse nutbar gemacht werden. Jedoch ist diese Art der Ausnutzung der ioriswärme, wie aus dem eben Gesagten ohne weiteres hervorgeht, prin-

¹⁾ Bergl. die Fugnote S. 945. G. L.

zipiell verschieden von derjenigen des Patentes Nr. 105876, bei wiche Wärme der aus dem Kontaktapparat bereits ausgetretenen Reaktionsgeit wendet wird, während eine Wegnahme der überschüssigen Reaktionswärmerend der Reaktion und damit auch eine Erhöhung der Leistungsfähigkeit haupt nicht stattsinden kann.

Durch unser Kühlungsverfahren wird also nicht nur die zielung eines bisher noch nicht erreichten Umsatzes (96 bis 92 in 803) gewährleistet, sondern es wird auch, was minder wichtig ist, die Leistungsfähigkeit der Kontaktmasse

ihre außerfte Grenze gebracht.

Diefer Effekt wird jedoch keineswegs durch Innehaltung einer bestier und in allen Teilen bes Kontaktapparates gleichmäßigen Temperatur 📨 Es ift zunächst in keinem unserer Patente von einer bestimmten gleiche Temperatur die Rebe, es wird vielmehr in den Beispielen nur die Tenne ber eintretenden Gase und diejenige der austretenden angegeben. 36 Natur des Kontaktprozesses und des Kühlungsverfahrens, speziell unit wendung der Gegenstromkühlung, ist es aber überhaupt gar nicht migit dem Kontaktapparate eine durchaus gleichmäßige Temperatur zu erhalter. muß vielmehr, wenn man die Vorteile unseres Kühlungsverfahrene in auf die Leistungsfähigkeit der Kontaktmasse ausnuten will, infolge te. burch bedingten außerordentlichen Belastung der Kontaktmasse in den !" Schichten berselben eine überaus heftige Reaktion stattfinden und dehr anfängliche rapide Temperatursteigerung auftreten, welche burch die an Rühlung allmählich bis zu dem für den vollkommenen Umfat gurff Temperaturintervall zurückgeführt wird (siehe auch die Kurven der Rutgeschwindigkeit, Berl. Ber., l. c., S. 4098). Die Temperatur im Imm Kontaktraumes steigt infolgebessen in den im Großbetrieb angewendeten 1: raten anfänglich (ungefähr nach Durchlaufen von einem Biertel ber Remasse) rasch zu einem Maximum und fällt alsbann allmählich auf inla bis 450°, zwischen welchem Temperaturintervall sich eine Ausbente von 3-98 Proz. ermöglichen läßt. Unfer Rühlungsverfahren verläuft demuct sächlich nicht ausschließlich bei einem bestimmten Temperaturgrad oder innerhalb engbegrenzter Temperaturen. Die Feststellung bes für jeden ein: Fall günstigsten Temperaturlaufes ist Sache des Ausprobierens. 2= Messungen in den schon seit langen Jahren bei uns im Betrieb besute Apparaten haben gezeigt, daß der gefchilderte Temperaturverlauf inneibel: Kontaktmasse wirklich stattfindet, und daß sowohl Eintrittstemperatu: Temperaturmaximum und Endtemperatur in ziemlich weiten Grenzen ichn: dürfen, ohne daß das quantitative Ergebnis hierdurch wesentlich beeinfluß:

Wenn man also den Temperaturverlauf im Kontaktraum in der Egestaltet, daß zu Beginn bei niedriger, im weiteren Verlauf bei metr minder erhöhter und dann wieder bei niederer Temperatur, oder aber, and unter Weglassung der ersten Phase, zuerst bei hoher, dann bei niedem peratur gearbeitet wird, so ist dies in Wirklichkeit nichts anderes als und

bas uns im Patent Nr. 113932 geschützte Rühlungsverfahren.

Natürlich kann man auch, statt die Kontaktmasse in den Röhren selbst unterwringen und diese durch die vorbeistreichenden Sase zu kühlen, die Kontaktasse außerhalb der z. B. horizontal gelagerten Kühlröhren andringen und durch
ese Köhren die kühlenden Sase streichen lassen. In jedem Falle wird das in
sserem genannten Patent beschriebene Versahren der Kühlung verwendet und
uß verwendet werden, wenn anders der nur durch dieses Mittel erreichbare
esolg der nahezu quantitativen Umsetzung von SO2 in SO3 bei maximaler
istung der Kontaktmasse tatsächlich erzielt werden soll.

Gin Gleiches gilt für ben Fall ber Anwendung von Resselapparaten, nn bieselben einen ben heutigen Ansprüchen genügenden Umsatz ermöglichen Diese Apparate arbeiten, selbst wenn sie mit einer angemessenen olierung versehen sind, tatsächlich doch mit Wärmeabgabe, d. h. Kühlung, wie schon baraus ergibt, daß sich ber Temperaturverlauf, genau entsprechend serfahren, in einer anfangs aufsteigenden und dann zu der für ben ließlichen quantitativen Berlauf günstigen Temperatur abfallenden Kurve regt. Die hier stattfindenbe Rühlung besitzt aber nicht den Vorzug der gulierbarkeit, sondern bleibt konstant und gestattet infolgedessen nur die Abe der von einem bestimmten, für jeden Apparat empirisch festzustellenden equantum entwickelten Wärmemenge. Gegenüber diesen Apparaten haben bie in unserem Patent Der. 113 932 speziell geschützten Ausführungenen den wesentlichen Borteil, daß lettere in weiten Grenzen unabhängig von 3gemenge und Konzentration funktionieren können. Dabei arbeitet selbstnd bennoch der einmal für bestimmte Berhältnisse eingestellte Apparat innergewisser Grenzen automatisch, so daß wir von der Regulierbarkeit erst 1 wieder Gebrauch machen, wenn die Quantität ober die Konzentration des es sich erheblich andert.

Gin besonderes Kennzeichen unseres Berfahrens ift fernerhin das erfolge Arbeiten ohne Drud. Durch bieses Berfahren ift nämlich im Gegensat üher vertretenen Anschauungen zum ersten Male schlagend bewiesen worden, die Reaktion vom Druck der Gase praktisch unabhängig ist. Aller-3 lehrt die Theorie, daß durch Anwendung eines Druckes das Gleichgewicht Reaktion zu Gunsten der Bildung von SO3 verschoben wird, wir haben I fcon zu einer Zeit, als die Lehren der physikalischen Chemie noch wenig delt waren, auf experimentellem Wege festgestellt, daß man bei Berhältt, wie sie bei dem technischen Kontaktprozeß in Frage kommen, anch ohne f zu einem praktisch quantitativen Umsatz gelangen kann, daß also der Druck nur von keiner großen, sondern sogar von so geringer Bedeutung ist, daß eft vernachlässigt werden kann. In ähnlicher Weise hätte man auf Grund Rassenwirkungsgesetzes auch auf einen nachteiligen Ginfluß einer Bering der Gase mit Luft schließen können, wie dies auch tatsächlich von vernen Seiten geschah. Auch hier zeigte uns das Experiment schon vor dem 122 der physikalischen Lehren den richtigen Weg.

Insere Erkenntnis der praktischen Bedeutungslosigkeit des Überdruckes und ischädlichkeit des Einflusses der Verdünnung durch überschüssige Luft war um für die Ökonomie des Kontaktprozesses von großer Bedeutung, denn nunmehr konnte man beliebig verdünnte Röstgase anwenden und das Beiwarauf richten, den Gasen in der Kontaktmasse so wenig wie möglich in stand zu bieten, so daß die zur Bewegung der Sasmasse nötigen mehren. Kräfte auf ein sehr niedriges Maß zurückgeführt werden konnten.

Diese Erkenntnis des unwesentlichen Einflusses des Drucks lier: Apparate unseres Patentes Nr. 119059 und dem Verfahren unseres Parin. Nr. 133713 zu Grunde. Der Gegenstand dieser Patente, ebenso wie der unserer Absorptionsverfahren, ist ebenfalls schon an der eingange siedelle in den Berl. Berichten mitgeteilt worden.

Es erübrigt noch, kurz auf das einzige Berfahren einzugehen, bei wermit anderem Kontaktmaterial, nämlich mit Kiesabbränden gearbeim Trothem die Ersinder anfänglich glaubten, sie könnten den Prozes hierwischenständig zu Ende führen, sahen sie sich doch genötigt, die im Eisenopher raum bei einmaligem Überleiten nur zu 60 Proz. umgesetzen Gase and vollkommen von den von uns erkannten Kontaktgisten zu befreien, um des SO2 mit Erfolg durch Platin in SO3 überführen zu können.

Die Bebeutung unseres Versahrens wurde in dem mehrsach genen Vortrage in den Berichten durch Angabe der nach unserem Versahren in produzierten Menge SO3 veranschaulicht. Seit dieser Zeit ist die Production in unseren Werken, als auch insbesondere bei unseren Lizenzum wesentllich gestiegen und beträgt zur Zeit jährlich zirka 200 000 In Schweselsäureanhydrid, welche Zahl noch in andauerndem Wachsen begriffen

II. Verfahren der Farbwerke vormals Meister, Lucix: und Brüning zu Höchst.

Die folgenden Mitteilungen, aus der Feder des eigentlichen Herrn Dr. E. Krauß, und des Herrn Dr. Audolf Miller v. Bernist mir von der obigen Firma zugegangen und seien hiermit wörtlich wieders Zunächst eine Aufzählung der Patente. Deutsche Patente: Rr. 105 876 36. Januar 1898 (abgedruckt in Fischers Jahresber. f. 1899, S. Nr. 109 483 vom 17. Mai 1898 (Fischer, 1900, S. 316); Rr. 118 200. Tr. 119 505, 3. Januar 1899 (Fischer, 1901, S. 417); Rr. 1832 7. Februar 1902. Englische Patente: Nr. 6057 vom 11. Mär; 1200 Nr. 14 728 vom 4. Juli 1898; Nr. 285 vom 5. Januar 1899; Kr. 280 vom 21. Januar 1901; Nr. 2368 vom 4. Februar 1901.

"Die Farbwerke vorm. Meister, Lucius u. Brüning in Höchtereine berjenigen Firmen, die als die ersten Schwefelsäureanhydrid tecknichten dass fie konzentrierte Schwefelsäure bei hoher Temperatur zersesten (Clesses in kler), aus dem entstehenden Gasgemisch von SO_2 , O_2 und H_2 letztere entsernten und hierauf das SO_2 , O_2 über einen Platinasteilesteten. Bersuche, die schon vor Jahren angestellt wurden, gereinigte Kiest gase direkt in technisch befriedigender Weise in SO_3 überzussühren, harr seringen Erfolg. Die Schuld suchte man in den Verunreinigungen der Kr

sengase, die gänzlich zu entfernen kaum gelingen wollte. Es wurden deshalb ängere Zeit hindurch Bersuche in größerem Maßstade, denen ausgedehnte aboratoriumsversuche parallel liesen, mit reiner stüssiger schwesliger Säure nd getrockneter Luft, später mit durch Berbrennung von Schwesel in Luft erzugten Röstgasen gemacht, die zu dem Resultate führten, daß eine befriezigende prozentuale Ausbente an SO3 in Bezug auf SO2 leicht zu rzielen sei, wenn man den Reaktionsverlauf innerhalb bestimmter lemperaturgrenzen einzwänge.

Georg Lunge gebührt das Verdienst, diese Beobachtung zuerst gemacht nd ihr auch zuerst öffentlich Ausdruck gegeben zu haben 1). In seinem durch iermittelung von E. Clark im Jahre 1888 genommenen englischen Patent dr. 3166 sagt er nämlich wörtlich:

"The temperature in that part of the apparatus where the comination of SO₂ and O₂ takes place must be carefully regulated and must eneither too high nor too low (preferably at or below a dull red heat)."

Auf Grund ber gemachten Erfahrungen und Beobachtungen und auf rund ber für den SO3-Kontaktprozeß fundamentalen Wahrnehmungen Lunges richteten die Farbwerke nunmehr eine Anlage zur SO3-Gewinnung aus Riesingasen für eine tägliche Leistung von etwa 15000 kg Ries. irben zunächst durch starke Hydratisierung (Waschen mit Dampf und Wasser) d Bisulfitlösung behufs Entfernung von Fl. und Cl. Berbindungen und rauf folgender Trennung mittels hochprozentiger Schwefelsäure (Monohybrat) eigens konstruierten Apparaten von allen Berunreinigungen befreit und rauf nach dem Kontaktofen geleitet (Fig. 471, a. f. S.). Hier wurden sie in em Röhrenspstem H vorgewärmt und in den beiden Kontaktretorten C_1 und C_2 alnsiert. Die Retorte C_1 lag innerhalb des Ofens über dem Heizrost F, Retorte C_2 außerhalb des Ojens. Gasstrom und Feuerung wurden so uliert, daß die bei A aus der Retorte C_2 austretenden Gase eine Tempeur von 400 bis 450° C. zeigten. Die Gase wurden hierauf gekühlt und ieBlich in sogenannten gußeisernen Fängern (Absorbern) durch konzentrierte mefelsäure das gebildete SOs absorbiert. Die Fänger waren in etagennige Abteilungen geteilt; oben floß Säure ein, unten floß Oleum ab. se waren auf ihrem Wege gezwungen, burch die auf jeder Stage befindliche urefäule hindurchzutreten; wegen der Absorptionswärme wurden die Fänger ch Außenberieselung gekühlt. Die Anlage arbeitete jahrelang durchaus zudenstellend. Bald jedoch reifte ber Gebanke, die zur Heizung der Gase ererliche bedeutende Wärmemenge einer der im Prozeß auftretenden Wärme-Lex zu entnehmen. Als bequemste wurde die in den Reaktionsgasen beim treten aus dem Kontaktraum aufgespeicherte Wärme gewählt. Zur Wärmetragung wurde ein Apparat konstruiert, in welchem sich Wärmeübertragung Rontaktraum gemeinsam befinden. Fig. 472 bis 474 (a. S. 948) zeigen

³d kann doch die Priorität in dieser Beziehung nicht beanspruchen. Daß Centreratur des Kontaktosens auf Dunkelrotglut gehalten werden müsse, ist schon wir ausgesprochen worden. Bergl. S. 942.

II II ge, Cobainduftrie. I. 8. Aufl.

"Berjagren zur Varpenung von Schwefeiger Saure und Sauerstoff entstehen Berbindungswärme, baburch gekennzeichnet, daß bie in ben anstretenden Starf jäureanhydridgasen aufgespeicherte Wärme auf die in die Reaktionskammer

ömenden Gase zur Erzeugung der für die Reaktion erforderlichen Tempetur übertragen wird."

Die Ausstührung im großen Maßstabe bereitete jedoch zunächst bedeutende chwierigkeiten. Namentlich war es bei den hier in Frage kommenden sehr oßen Dimensionen der Apparate nicht leicht, den Reaktionsverlauf innerhalb r für die Bildung von SO3 günstigsten Temperaturen zu halten. Diesem elstande wurde durch das D. R.-P. Nr. 119505 abgeholfen. Durch das be wird eine Regulierung der Temperatur in dem Kontaktraum dadurch heregerusen, daß man den in dem Kontaktraum besindlichen, durch Reaktionssirme überhitzten Reaktionsgasen unmittelbar SO2 haltende kalte Gase zumischt d dadurch die Temperatur jeweilig herabbrückt.

In Berbindung mit den bisher geschilderten Arbeiten wurden zu gleicher it Untersuchungen angestellt, um zu ermitteln, welchen Einsluß eine Komsssion der Röstgase auf die Bildung von SO3 auslidt. Bekanntlich hatten dröder und Hänisch (D. R.-P. Nr. 42215) vorgeschlagen, die Reaktion einem Überdruck von zwei dis drei Atmosphären vorzunehmen. Eingehende tersuchungen haben nun ergeben, wie in dem ersterwähnten D. R.-P. ausschlich hervorgehoben worden ist, "daß die Reaktion bei sedem Druck, am en aber bei Überdruck quantitativ von statten geht". Sie haben aber auch ier ergeben, daß der durch künstlichen Überdruck hervorgerusene Borteil einer ingen Berschiedung des Gleichgewichtes zu Gunsten des SO3 in gar keinem hältnis zu dem Mehrverbranch an Dampf steht, den dieser Überdruck ersordert.

Das Bestreben der Farbwerke war deshalb von Anfang an darauf getet, den inneren Widerstand der Apparate möglichst zu reduzieren, um das h die Dampstosten möglichst zu verringern.

Daß jedoch der Druck bei der Reaktion eine wichtige Rolle spielt, geht folgender Betrachtung (nach Bredig) hervor:

Wenn man mit P den Gesamtdruck eines Systems in Atmosphären mit $p_{\text{BO}_2}, p_{\text{O}_2}, p_{\text{N}_2}$ die Partialdrucke in Atmosphären mit $c_{\text{BO}_2}, c_{\text{BO}_3}$ u. s. w., Konzentration des SO_2 , SO_3 u. s. w. in Gramm. Mol. pro Liter, mit T absolute Temperatur bezeichnet, so gelten folgende Gleichungen:

$$= p_{SO_{3}} + p_{SO_{3}} + p_{O_{2}} + p_{N_{2}} \qquad p_{SO_{3}} = 22,35 c_{SO_{3}} \frac{T}{273}$$

$$= P - (p_{SO_{3}} + p_{SO_{3}} + p_{N_{3}}) \qquad p_{SO_{3}} = 22,35 c_{SO_{3}} \frac{T}{273}$$

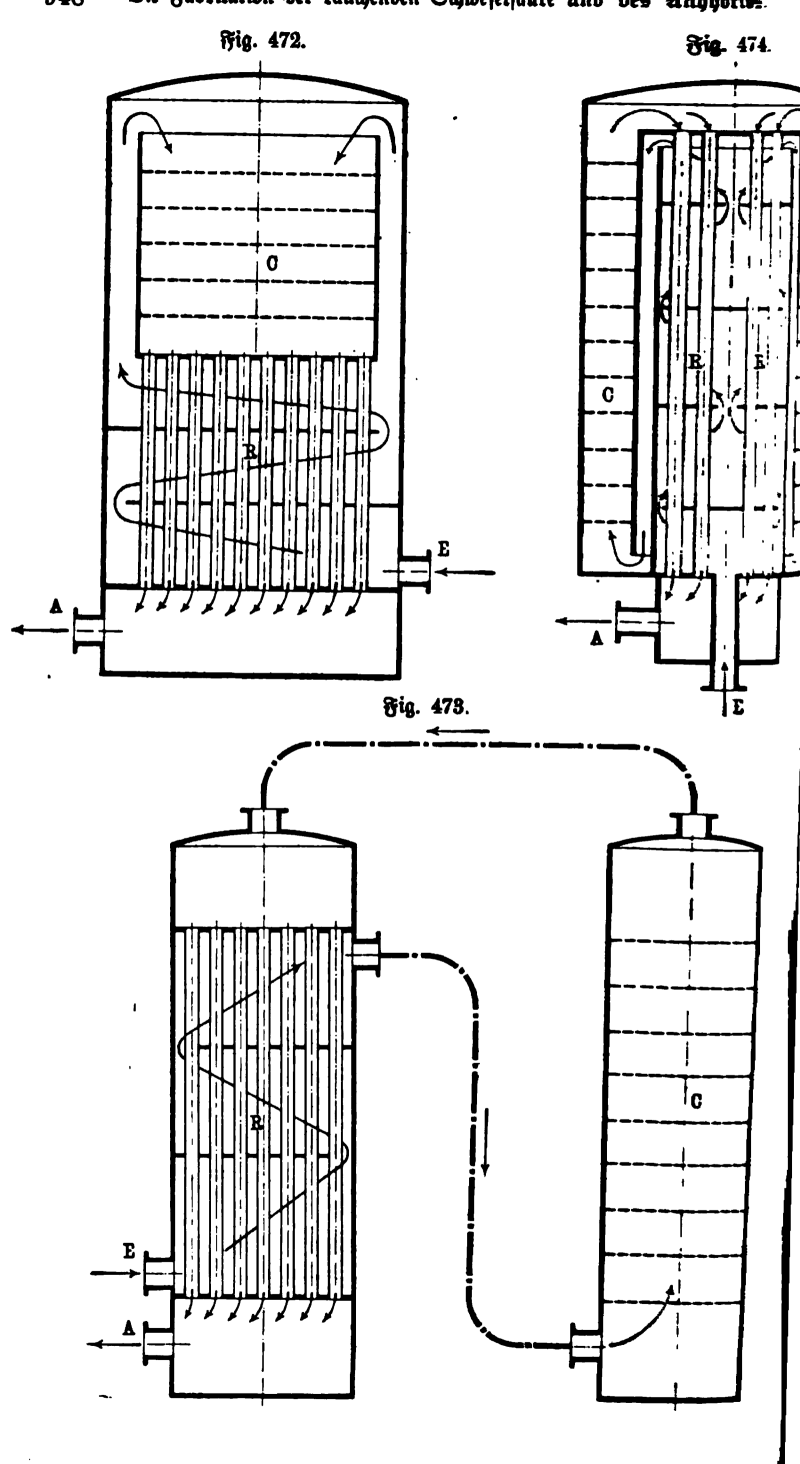
$$= P - 22,35 \frac{T}{273} (c_{SO_{3}} + c_{SO_{2}} + c_{N_{2}}) \qquad p_{O_{3}} = 22,35 c_{O_{2}} \frac{T}{273}$$

$$\frac{\cdot p_{O_{3}}}{so_{3}} K_{T} \qquad p_{N_{2}} = 22,35 c_{N_{2}} \frac{T}{273}$$

$$= \sqrt{\frac{K_{T}}{p_{O_{4}}}} = \sqrt{\frac{K_{T} \cdot 273}{22,35 \cdot c_{O_{2}} T}}$$

$$= \frac{c_{SO_{4}}}{c_{SO_{4}}} \sqrt{\frac{K_{T}}{P - 22,35 \frac{T}{273} (c_{SO_{3}} + c_{SO_{2}} + c_{N_{2}})}$$

948 Die Fabrikation der rauchenden Schwefelsäure und des Anhydrids.



Man bestimmt nun K für verschiebene weit auseinander liegende Tempeaturen, desgleichen die Menge c_{N_2} und $c_{SO_3}+c_{SO_3}$. Setzt man die genndenen Werte in die letzte Sleichung ein, so kommt man zu dem Resultat, aß der Druck unter bestimmten Verhältnissen einen sehr bedeutenden Einsluß uf das Sleichgewicht $(2SO_2+O_2+x) \geq 2SO_3$) auszuüben vermag, aß aber bei den sür die Technik in Frage kommenden Drucken dieser Einsluß in so minimaler ist, daß der durch dieselben erzielte Vorteil durch die Wehrsten der Betriebskraft bei weitem überragt wird.

Die Kenntnis der Gleichgewichtstonstanten war von großem Wert, denn ur dann hat man die Sicherheit, daß das Gleichgewicht erreicht ist, wenn die us den analytischen Daten berechnete Konstante den richtigen für die betreffende zemperatur giltigen Wert besitzt. Schließlich kann man, wenn man die Konsante sür eine oder mehrere Temperaturen kennt, den Wert sür K sür jede eliebige andere Temperatur mit Hilse der Wärmetönung berechnen.

Bur Bestimmung bieser Konstanten wurde in der Weise versahren, daß töhren von Jenaer Bombenglas mit etwa 20 com Inhalt, welche beiderseits t lange Kapillaren ausliesen, mit etwa 5 g SO₈ beschickt wurden. Darauf urde die eine Kapillare zugeschmolzen und mit der Luftpumpe die Luft vollsmmen herausgesaugt. Es gelingt dies leichter, wenn man die SO₈ zum sieden bringt, die schwereren SO₈ Dämpse verdrängen dann die Luft vollsmmen. Nachdem etwa 90 Proz. der SO₈ verdampst waren, wurde auch die veite Kapillare vor der Luftpumpe abgeschmolzen. Die Köhren, welche überses noch je 1 m Platindraht als Katalnsator enthielten, wurden alsdann drei svier Tage in einem Thermostat bei der gewünschten Temperatur gehalten. der Platindraht war unbedingt notwendig, denn ohne diesen verlief die Reasson so langsam, daß selbst nach wochenlanger Erhitzung das Gleichgewicht noch cht erreicht war.

Als Versuchstemperaturen wurden 465 und 515° gewählt. Bei nieberer emperatur konnte nicht gearbeitet werden, weil die Reaktionsgeschwindigkeit klein war, bei höheren Temperaturen wurde das Glas weich und die Röhren urden aufgeblasen.

Nach Eintritt des Gleichgewichtes wurde der Röhreninhalt analysiert und den analytischen Daten die Konstante berechnet. Um diese Konstante zu rechnen, muß man die Konzentrationen SO_3 , SO_2 und O_2 kennen. Da nun Zestimmung aller drei Bestandteile auf große Schwierigkeiten stieß, wurde ir SO_3 und SO_2 bestimmt. Die Konzentration der SO_2 muß der Konzenztion des O_2 proportional sein.

Die Gleichgewichtsformel

$$\frac{(C \cdot S O_3)^2}{(C \cdot S O_2)^2 \times C \cdot O_2} = K$$

ht bann über in

$$\frac{(C \cdot S O_3)^2}{(C \cdot S O_2)^3} = K.$$

ich dieser Formel sind die Konstanten berechnet worden.

Die Übereinstimmung der so ermittelten Konstanten ist nicht schrewas einerseits den Grund darin hat, daß Staub durch einen Sanerstossentwichten die Zusammensetzung des Gasgemisches änderte, andererseits werden auf Glasröhren bei diesen Temperaturen etwas angegriffen. In einzelnen werd Fällen wurde sogar der Platindraht verändert, indem er auf der Obereichtungswarz anlief. Derartig veränderter Draht nahm, wenn er an der geglüht wurde, seine helle metallische Farbe wieder an. Der dunkle über dürfte wohl aus einem Platinopyd bestehen.

As Werte für K wurden erhalten, als Durchschnitt von 14 km. Bestimmungen bei 5150: im Mittel 18 590 000, bei 4650 83 618 000.

Das Bolumen ber Röhren wurde in Litern ausgebruckt.

Um festzustellen, ob die so erhaltenen Werte richtig sind, wurden wieden oben beschriebenen Glasröhren mit einem Gasgemisch 280, +0, with und dis zum Eintritt des Gleichgewichtes erhitzt. Die Werte sür K, wieden dabei erhalten wurden, stimmen der Größenordnung nach mit den vorstellt überein.

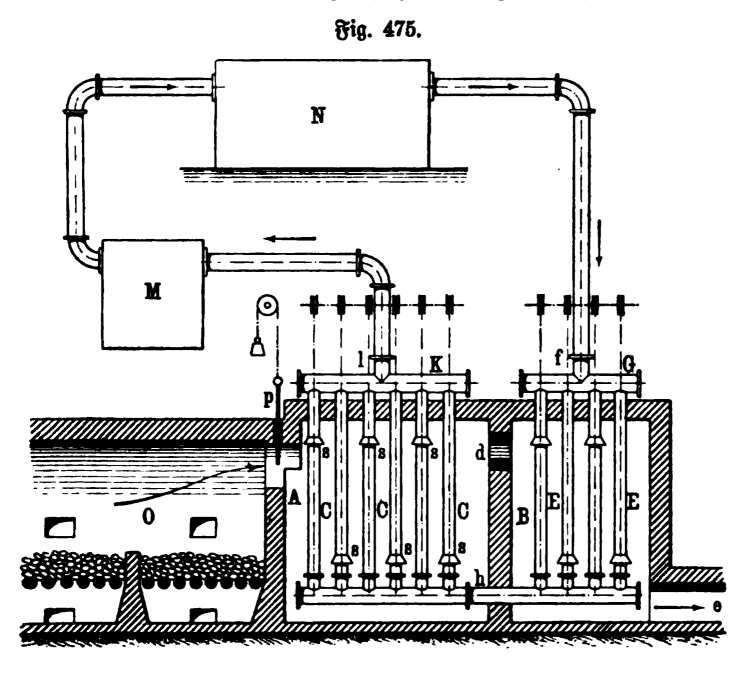
Setzt man diese Gleichgewichtskonstanten in die Formel ein, weik Wärmetönung in Beziehung zu den Gleichgewichtskonstanten bringt (Next Theoret. Chemie, S. 599), so erhält man für die Wärmetönung Q, wer die Gleichgewichtskonstante bei T_1 , K_2 die Konstante bei T_2 ist:

$$Q = \frac{4,584 \; (\log K_2 - \log K_1) \; T_1 \; T_2}{T_2 - T_1} \; \text{cal.}$$

$$Q = \frac{4,584 \; (\log 8361800 - \log 18590000) \; 787,737}{50} = 34670$$

also (SO₂, O) = 17,3 Cal., während Thomsen 20,5 und Betth: 22,6 Cal. angeben (Ostwald, Lehrbuch, II, 1, S. 123, 124).

Nachdem es so gelungen war, die sehr bedeutenden Untoften in Beizung der Gase aus dem Kontaktprozeß zu eliminieren und die Koften Dampf durch Vermeibung von höherem Überdruck herabzumindern, wude: Bemilhungen darauf gerichtet, die Dampftosten, welche durch die Bewegmi gewaltigen Gasmengen durch die Apparate hindurch verursacht werden, the Die Anwendung von Kaminzug erschien wit möglichst zu ersparen. gänzlich aussichtslos wegen des immerhin beträchtlichen inneren Bierficht der einzelnen Apparate, namentlich der Reinigung und Absorption. Dampf als Bewegungsmechanismus mußte also beshalb beibehalten und und es konnte sich nur um Auffindung einer billigeren Dampferzeugung wir Diese bot sich wiederum im Prozeß selbst dar, nämlich in der sehr bedertry Berbrennungswärme bes Phrits im Riesofen. Die Mittel und Wege, bu geschlagen wurden, sind folgende (Fig. 475). Die Berbreunungegrie mit einer Temperatur von etwa 600 bis 700° aus dem Riesofen 0 = Kammer, welche durch eine Scheibewand in zwei Teile A und B ger In der ersten Abteilung A umspülen sie einen mit beweglichen Schehe versehenen eisernen Röhrenapparat C und geben einen Teil ihrer Kirk im Innern des Apparates zirkulierendes Waffer ab, bezw. bringen #= Berdampsen. Alsbann treten die Gase durch die Öffnung d der Scheidewand in die zweite Abteilung B, umspillen hier ein System von ebenfalls mit Schabern versehenen Röhren E, die mit dem ersten Rohrsystem kommunizieren. An diesen zweiten Röhrenapparat geben die Gase den Rest der in ihnen auszespeicherten Wärme ab. Dem Gasweg in den beiden Kammern entgegenströmend wird das Wasser bei f in den Röhrenapparat eingeführt, durchströmt venselben unter Ansnahme von Wärme und tritt so vorgeheizt bei H in den Röhrenapparat K, in welchem es durch umspillende heißeste Röstgase in Damps ibergeführt wird. Der Damps entweicht bei l und gelangt in den Wärmezegulator M, aus dem er mit möglichst gleichmäßiger Temperatur einer Kaltze



ampfmaschinenanlage N zugeführt wird. Bon hier aus wird das sich ersbende Kondenswasser wiederum nach G zurückgeleitet. Die Bersuche sind ch nicht zu einem befriedigenden Abschlusse gelangt.

Im innigsten Zusammenhange mit den bisher angeführten, meist auf juischem Gebiete sich bewegenden Versuchen und Beobachtungen wurden im boxatorium die eingehendsten Untersuchungen und Studien über den katasischen Prozeß selbst und den dabei zu verwendenden katalytischen Substanzen zestellt und sind zum Teil noch in Arbeit.

Die Reaktion $280_2 + 0_2 \rightleftharpoons 280_3$ müßte, da sich die Konzentration zier Stoffe ändert, nach heutiger Anschauung eine Reaktion zweiter oder tex Ordnung sein. Da nun aber in den technischen Röstgasen von 6 bis Bol.-Proz. 802 ein ganz erheblicher Überschuß an Sauerstoff vorhanden ist,

so wird sich praktisch in erheblichem Maße nur die Konzentration der indern und der Borgang annähernd als ein solcher erster Ordnung verlanz d. h. die in der Zeiteinheit umgewandelte Menge ist direkt proportional – Konzentration der SO₂.

Setzt man die Zeit, welche notwendig ist, aus dem vorhandenen ker ofengasgemisch die ersten 10 Proz. des SO2 in SO3 überzusühren gleicht wird in der zweiten Einheitszeit aus dem nunmehrigen Gasgemisch, wern nur noch 90 Proz. des ursprünglich vorhandenen SO2 enthält, jest nicht so 10 Proz., sondern nur 9 Proz. des ursprünglichen SO2 umgewandelt. Eastscheiten zweiten 10 Proz. SO2 voll zu katalysieren, sind demnach 10/9 zeinheiten erforderlich; wenn man dieselbe überlegung auf jede der solgen 10 Proz. SO2 anwendet, so erhält man nachstehende Reihe:

Proz. 80.	Zeiteinheit = Katalpjatoreinheit
100 bis 90	10/10 = 1
9 0 " 80	10/9 = 1,11
80 " 70	10/8 = 1,25
70 " 60	10/7 = 1,43
60 " 50	10/6 = 1,67 $14,3$
50 " 40	10/5 = 2.00
40 " 30	10/4 = 2,50
30 " 20	10/3 = 3.33
20 , 10	10/2 = 5
10 " 0	10/1 = 10

Arbeitet man nun, wie im vorliegenden Falle, mit strömenden Gastebedeutet die Zeit hier "Berührungszeit der Gase mit dem Katalysator" = "Zeiteinheit" die Katalysatoreneinheit 1, die nötig ist, in der Zeiteinheit ersten 10 Proz. SO2 des Gasgemisches zu katalysieren. Aus dieser Bentung geht daher hervor, daß zur Umwandlung der ersten 80 Proz. SO3 Kiesosengases in SO3 sast die gleiche Zeit bezw. die gleiche Katalysatorung notwendig ist, wie zur Umwandlung der letzten 20 Proz., gleiche Temperatischlichterständlich vorausgesetzt.

Bei jedem chemischen Reaktionsverlauf, einerlei ob derselbe endochem exotherm ist, sind Reaktionsgeschwindigkeiten und schließlich eintretende Exgewicht von der Versuchstemperatur abhängig oder mit anderen Botten sonst gleichen Versuchsbedingungen gehört zu jeder Temperatur eine bestimmtes Reaktionsgeschwindigkeit und ein bestimmtes Gleichgewicht. In Bezug und nähere Abhängigkeit von der Temperatur weiß man, daß die Reaktionsgeschwindigkeit mit steigender Temperatur weiß man, daß die Reaktionsgeschwindigkeit mit steigender Temperatur wächst und daß Gleichgewich steigender Temperatur, wie die Thermo-Dynamik lehrt und zahlreiche Speciale bestätigt haben, in dem Sinne sich verschiebt, daß die Produkte sich verweiche unter Wärmeaufnahme entstehen. Während man nun früher in Kantische Specialsgeschwindigkeit werdelie unter Wärmeaufnahme entstehen. Während man nun früher in Kantische Specialsgeschwindigkeit der Beltrotglut operierte, sprach das eingangs erwähnte englische Verschliebt, das eingangs erwähnte englische Verschliebt das eingangs erwähnte englische krieden von der Beltrotglut operierte, sprach das eingangs erwähnte englische krieden von der den verschliebt des Begriff der Hellrotglut operierte, sprach das eingangs erwähnte englische krieden von der der verschliebt der verschliebt des Begriff der Hellrotglut operierte, sprach das eingangs erwähnte englische krieden von der der verschliebt der ver

unges zum erstenmal den Gedanken aus, daß die Temperatur innerhalb des kontaktraumes sorgfältig reguliert werben muffe. Diesen Gebanken ber Temeraturregulierung griffen die Farbwerke in ihrem ebenfalls schon erwähnten). R.B. Nr. 119 505 auf. Bekundete nun die genaue Temperaturregulierung egenüber den älteren Berfahren einen bedeutenden Fortschritt, so zeigt sie uns boch auf ber anderen Seite recht beutlich; daß sie keinesfalls auf eine volle ab klare Erkenntnis berjenigen Borgange gegrundet ist, die sich innerhalb des ontaktraumes abspielen und aus biesem Grunde keinen Anspruch erheben nn, wirklich rationell zu sein. Das Ziel, bas erstrebenswert war, ift möglichst oße Reaktionsgeschwindigkeit (kleinste Kontaktmasse) bei gleichzeitig größtöglichster Ausbeute an SO3. Nun lehrt aber schon eine oberflächliche Beachtung, daß eine Bereinigung diefer beiden Momente beim SO8=Berfahren ch den bisherigen Arbeitsmethoben schwer zu erreichen sein wird. eaktionsgeschwindigkeit können wir zwar durch Temperatursteigerung beliebig jöhen, dadurch verschieben wir aber gleichzeitig das Gleichgewicht zwischen)3, O2 und SO3. Das Experiment bestätigt diese Folgerung unzweibeutig. ährend bei einer Temperatur von 400° die Reaktion fast quantitativ verift, ändert sich der Gleichgewichtszustand mit Steigerung der Temperatur zu gunften der 803-Bildung und man erhält bei etwa 5000 nur etwa 90 Proz.) bei etwa 530° ungefähr 80 Proz. Ausbeute an SO3 vom angewandten SO2.

Weiterhin ergab die Untersuchung, daß das Wachsen der Reaktionshwindigkeit überraschend groß ist; so ist sie bei Gegenwart von sein vertem Platin als Katalysator bei etwa 500° ungefähr 60 bis 80 mal so groß,
bei 400° und bei noch höherer Temperatur wird sie noch größer. Während
Kontaktmasse also, die bei 400° C. in einer bestimmten Zeiteinheit 100 Tle.
zu SO3 zu katalysieren imstande ist, wandelt sie unseren Erfahrungen gemäß
verselben Zeit bei etwa 520° etwa 80 mal 80 = 6400 Tlc. SO2 zu SO3

Bei noch höherer Temperatur gestaltet sich das Verhältnis noch günstiger. Aus dieser experimentell festgestellten Tatsache folgt, daß die wirklich sen Reaktionsgeschwindigkeiten selbst bei Anwendung besonders er Katalnsatoren, wie es sein verteiltes Platin ist, erst bei den aperaturen eintreten, bei denen die prozentuale Ausbeute an schlecht zu werden beginnt und daß eine Bereinigung der en günstigen Momente nicht möglich ist, solange man, wie isher ausnahmslos der Fall war, bestrebt ist, den ganzen taktraum auf gleicher Temperatur zu halten 1).

Es wurden deshalb Bersuche angestellt, den katalytischen Prozeß innerhalb Fontaktraumes sich nicht bei konstanter, sondern bei wechselnder Tempesahselen zu lassen und zwar in der Weise, daß in der ersten Reaktionss die Temperatur so hoch gehalten wurde, daß möglichst schnell der größte des SO2 zu SO3 orydiert wird und daß hierauf die Reaktionegase auf 400° herabgekühlt wurden und mit dieser niederen Temperatur die zweite

¹⁾ Empirisch hat man schon früher verschiedene Temperaturen im Kontaktofen en det. Bergl. Knietsch, a. a. O., S. 4085.

Kontaktzone durchstrichen, wo dann der Rest des SO₂ zur Dzydation gent wird. Das Resultat dieser Arbeiten ist das französische Patent vom 22.0 1900, Nr. 307624 und das englische Patent Nr. 1385, 1901 (Text Anmeldung F. Nr. 13628), dessen Anspruch sautet:

"Berfahren zur Gewinnung von SO3 aus SO2 und O haltenden" mittels des sogenannten Kontaktprozesses, dadurch gekennzeichnet, daß mit Gasgemisch durch den ersten Teil des Kontaktraumes bezw. dei weiten Kontakträumen durch den oder die ersten derselben dei einer Tempenur: durch leitet, welche merkar über den sitr die SO3=Bildung besonders zur Gleichgewichtstemperaturen liegt und sie hierauf im zweiten Teile des Kintaumes bezw. dei Anwendung mehrerer solcher Räume den oder die inkinkontakträume bei einer niedrigeren Temperatur passieren läßt, dei welcht die SO3=Bildung mit erhöhter Ausbente, auf SO2 bezogen, vollzieht."

Was die technische Ausstührung dieses Versahrens betrifft, so gelasszum Ziele, einmal, indem man vor dem disherigen einen Kontakt einen prokleineren schaltet. Man läßt in diesem Falle die Reaktionsgase mit killeineren schaltet. Man läßt in diesem Falle die Reaktionsgase mit killeinerakur, z. B. mit 530°, einen kleinen Kontakt durchskreichen, word diese So Proz. des vorhandenen SO2 zu SO3 umgewandelt werden: killight man entweder indirekt durch Außenkühlung mittels eines Kontaktionen der diese kontaktionsgase mit kalten, den Reaktionsprozeß nicht störenden Gasen, die aus Kontaktraume austretenden noch etwa 20 die 25° SO3 haltenden Geretwa 400° herunter und läßt sie dei dieser Temperatur durch den Kontaktraum hindurchgehen, wo dann beinahe der ganze Rest des SO2 wird. Ein zweiter technisch bequemer Weg ist der, daß man der taktraum sehr lang auseinander zieht und die mit etwa 530° einner Gase allmählich die zu ihrem Austritt aus dem Kontaktraum auf eine herabklihlt.

Alle diese erwähnten Betrachtungen und Erfahrungen ermöglichnun auch, in Bezug auf die Kontaktsubstanz bedeutende Bereinsachunge.
Ersparnisse in dem Anhydridprozeß einzusühren, da man selbstverständet der heißen Zone des eben erwähnten Prozesses nicht mit dem so außernetenen Platin, sondern mit den erst bei solch höheren Temperaturen arbeitenven Kontaktsubstanzen arbeiten wird. Zu diesem Zwecke wardigeren Kontaktsubstanzen arbeiten wird. Zu diesem Zwecke wardigeren Anzahl von Elementen bezw. deren Verbindungen auf die katalusarden Eigenschaften hin untersucht.

Als Katalysatoren wirksam erwiesen sich:

- 1. Das Platin.
- 2. Die Banadinfäure, Wolframsäure und Molybdänfäure, aufritz merkwürdigen komplexen Berbindungen, die diese Säuren miteinander :: vermögen.
- 3. Die Oryde und Sulfate des Eisens, des Kobalts, des Ruffers, des Silbers, des Mangans, des Chroms und des Urans u.
- 4. Die Sauerstoffverbindungen des Cers, Didyms, Lanthans, Erfors, Titans, Siliciums und einer großen Anzahl seltener Elemente.

5. Mischungen ber oben erwähnten Katalysatoren miteinander.

Aus der sogenannten Platingruppe kommt für den vorliegenden Kontaktprozeß ganz allein das Platin in Frage. Das Iridium katalysiert, entgegen der allgemeinen Ansicht, nur ungemein träge, desgleichen das Palladium. Das Platin katalysiert unter gewissen Bedingungen schon bei 200° C. sehr lebhaft und wird in seiner Wirksamkeit von keiner bisher gekannten chemischen Subkanz auch nur annähernd erreicht.

Von den unter 2. aufgeführten Berbindungen erweisen sich die Vanadinäure und die Wolframsäure ungefähr gleich wirksam, während die Wolhbanäure in der Wirkung den beiden erstgenannten nachsteht.

Bon ben unter 3. genannten Substanzen sind das Nickel und das Kobaltsulfat die bei weitem wirksamsten; dieselben stehen in ihrer katalytischen Wirksamseit noch über der Banadinsänre. Das Eisen wirkt nur als Drydverbindung. Drydulverbindungen gehen zunächst unter Aufnahme von SO2 und O2 in das serrisulfat über, welches sehr schnell in Fo2O3 und SO3 zerfällt, so daß als katalysator reines Fo2O3 zurückleibt. Cu wirkt etwas schwächer als Ni und o. Das Silber (als Sulfat) ist ebenfalls ein guter Katalysator (Gold italisiert gar nicht!), während das Uran am wenigsten wirksam ist.

Die unter 4. aufgeführten Substanzen sind im allgemeinen sehr träge atalpsatoren, doch scheinen einige von ihnen, so namentlich die SiO2 im frischten oder frisch aufgeschlossenen Zustande die Eigenschaft zu besitzen, die dirkung gewisser Katalpsatoren zu verstärken.

Die Untersuchungen über die Ratalysatoren sind noch im Gange.

Große Aufmerksamkeit wurde ferner den sogenannten Kontaktgiften zus wandt und sei hier auf eine interessante und höchst wichtige Beobachtung hinswiesen, die im Laboratorium gemacht wurde und die in der Praxis im großen in mehrfach bewährt hat. Beim Studieren der in den Kiesofengasen nache isbaren Platinkontaktgifte kamen in Frage:

H₂O (als H₂SO₄), CO, S, Hg, As, Se, Te, Sb, Tl und Pb.

Hg und CO erwiesen sich als vollkommen unschädlich. S und H₂O in rm von Dampf oder Schweselsäurenebeln hinderte die Reaktionstätigkeit oder chte dieselbe ganz zum Stillstand, je nach der Menge des S bezw. H₂O. 2 Vergiftung schwand jedoch sofort gänzlich, wenn diese Substanzen aus den sen wieder entsernt wurden; der Kontakt arbeitete dann ebenso gut wie her.

Arsen, Selen, Tellur und Antimon erwiesen sich als sehr starke Giste, die sin kleinen Mengen die Wirksamkeit des Platins dauernd zu stören verzen. Diese Elemente scheinen zu nicht flüchtigen Sauerstoffverdindungen wiert zu werden und sich mit dem Platin chemisch zu verdinden. Außerdem int noch eine diesen Elementen sehr nahestehende Substanz in gewissen vorhanden zu sein, die sich als höchst starkes Platingist ausweist, die genau zu ibentisizieren bisher nicht gelang.

Namentlich scheint das Selen und Tellur eine dauernde Bergiftung des taktes hervorzurufen, Antimon, Thallium und Blei können nur bei sehr unvollkommener Reinigung in Frage kommen, während das Aria is momentan vergiftet, jedoch mit der Zeit wieder zu verschwinden scheint, wild ich wenn Spuren von Feuchtigkeit in den Gasen vorhanden sind. Milt nämlich den in den Kontakt einströmenden gereinigten Riesosengasen kindenlich den in den Kontakt einströmenden gereinigten Riesosengasen kindenpf bei, so tritt die überraschende Erscheinung ein, daß alles im kindedergeschlagene Arsen als flüchtige Berbindung mit den Reaktionsgeschweicht und der Platinkontakt seine alte Wirksamkeit zurückerhält. Existatent-Anmeldung vom 5. Februar 1902.) Das Arsen scheint die Schaft zu haben, auch auf fast alle anderen SO3=Katalysatoren vergischt zuwirken 1).

Nachdem, wie oben erwähnt, die Wege erschlossen waren, die zu teiler Eliminierung des teueren Platins als Kontaktsubstanz aus dem SO3-FE-führten, waren die nächsten Bestrebungen darauf gerichtet, sich gönige Platin zu emanzipieren.

Die Reaktion, auf welche sich ber katalytische Prozes gründet, km = wie folgt formulieren:

$$280_2 + 0_2 \rightleftharpoons 280_3$$

worin das Zeichen I sagen will, daß die Reaktion umkehrbar ift, wieselbe wie in der einen so auch in der anderen Richtung wollsicken. Für jede Temperatur herrscht nur ein bestimmtes Gleichgewicht, und kann wird geregelt durch das Massenwirkungsgesetz, nach welchem das Kraktionen Masse (d. i. Anzahl der Molekeln in der Bolumeinheit) der auf der Seite der Reaktionsgleichung stehenden Stoffe, dividiert durch das Kraktions der anderen Seite der Reaktionsgleichung stehenden, gleich einer Anderschift, die nur mit der Temperatur variiert. Wenn K die Konstante und Ronzentration bedeutet, so gilt die Gleichung:

$$\frac{C(SO_2)^2 \cdot C(O_2)^2}{C(SO_8)^2} = K.$$

(Die Anzahl der Molekeln, die miteinander reagieren, treten bekannlik. Exponenten auf. Nernst, Theoret. Chemie, 2. Aust., S. 404). And Gleichung ersehen wir einmal, daß, wenn man bei gegebener Temperatur mis viel SO2 in SO3 überstihren will, man entweder zweckmäßig mit wie hohem Sauerstoffgehalt bezw. Luftüberschuß arbeiten muß, da dann das Gewicht für SO3 günstiger wird (dies würde aber unrationell sein wert starten Bermehrung der zu bewegenden Gasmassen), oder man entsernisch on gebildete SO3 aus den Gasen und katalysiert letzterisch nals. Es muß sich dann, da die Konstante K ja unverändert bleibt, dus sprechende Menge SO3 von neuem bilden. Kühlt man deshalb die Kritnach dem Passieren des Kontaktraumes und nach teilweiser Umwanden SO3 ab, entsernt das gebildete SO3 durch Absorption und leitet die Gritz Wiedererwärmung durch einen zweiten Kontaktraum, so tritt solgendet wicheinung:

¹⁾ Bergl. jedoch S. 915.

Im ersten Kontaktraum, in dem die Temperatur z. B. 520° sei und der & Kontaktsubstanz Nickelsulfat enthält, seien etwa 80 Proz. SO2 zu SO3 umstept; nach der Absorption von SO3 behält man also noch 1/5 der ursprüngschen Menge SO2 übrig. Leitet man die Sase nun durch einen zweiten ontaktraum bei ebensalls 520° über Nickelsulfat, so wird hier das letzte 1/5 O2 zu wieder annähernd 80 Proz. in SO3 verwandelt. Insgesamt sind somit i der Temperatur von 520° rund 96 Proz. des gesamten SO2 in SO3 umswandelt worden, statt rund 80 Proz., welche die Maximalausbeute darstellt, mn nur mit einem Kontaktraum bei 520° gearbeitet wird.

Man sieht hieraus weiterhin sofort, daß man bei dieser Arbeit nicht so gstlich darauf bedacht sein wird, in dem zweiten Kontaktraum die Tempestur so niedrig zu halten, daß die für die SO3 Bildung günstigen Gleichswichtsverhältnisse vorhanden sind, sondern man wird lieber hierauf verzichten d lieber die nach unseren Versuchen bei erhöhter Temperatur außerordentlich rit gesteigerte Reaktionsgeschwindigkeit vorziehen.

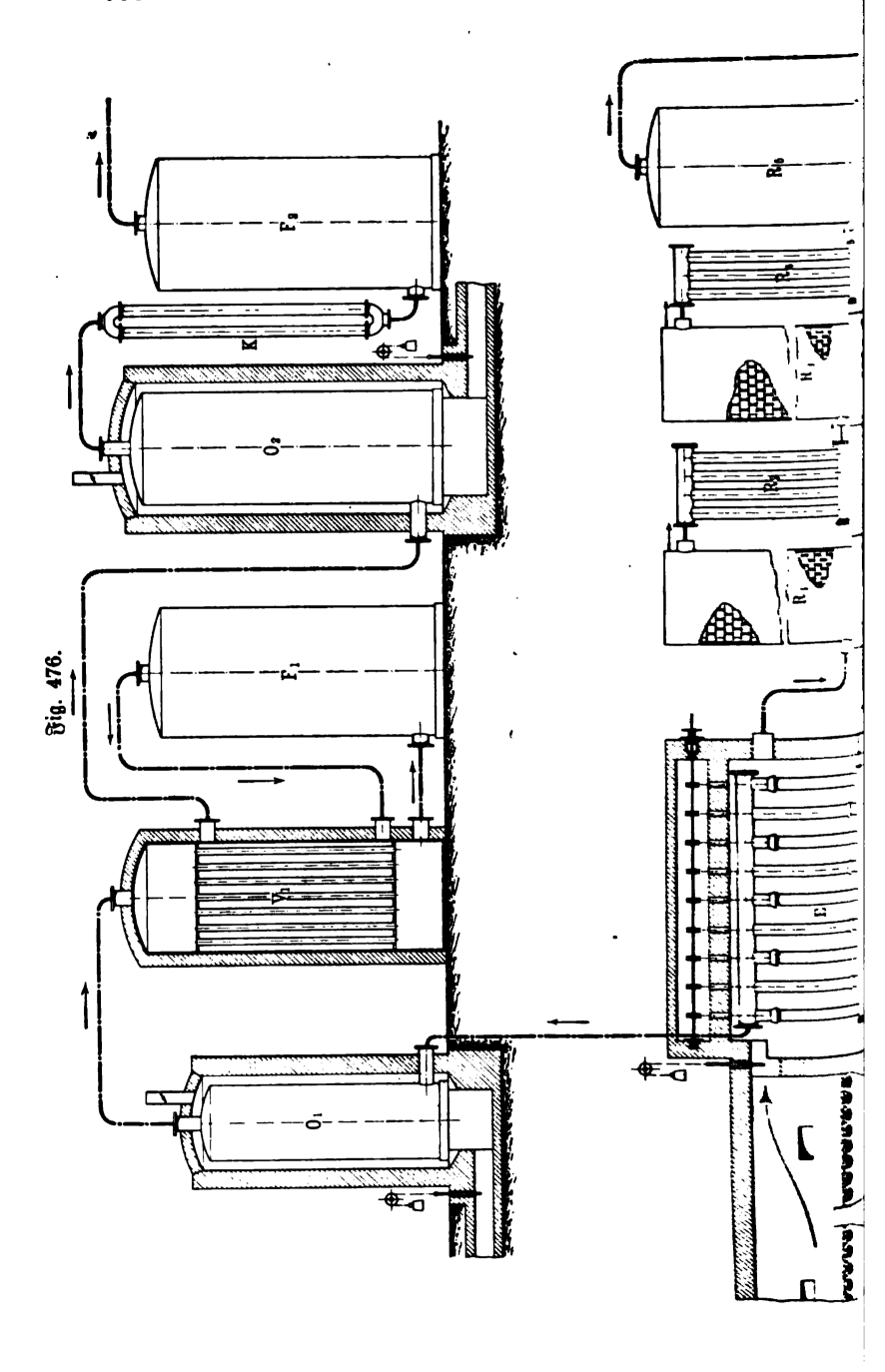
Diese Untersuchungen und Beobachtungen wurden mit Erfolg auf die axis übertragen und sind niedergelegt in der deutschen Patentanmelbung n 20. Januar 1901. (Englisches Patent Nr. 2368 vom 4. Februar 1901). e Arbeitsweise gestaltet sich folgenbermaßen (Fig. 476):

Die aus der Staubkammer austretenden SO_2 - und O_2 -haltigen warmen unreinen Kiesofengase werden in R_1 , R_2 , R_3 u. s. w. einem Kühl- und inigungsprozeß unterworfen, hierauf durch einen in die Staubkammer oder st in den Kiesofen zweckmäßig eingebauten Köhrenapparat E hindurch- itet, wo sie durch die abströmenden heißen Köstgase erhist werden. Diesem varat gibt man zweckmäßig die Form der bekannten Ekonomiser und versieht mit Borrichtungen zum Abstreichen des sich eventuell ansetzenden Flugsbes. Die Waschinerie der Schaber setzt man am besten in einen gesissenen Kasten, oder aber man dichtet sie mit Schalenverschlüssen, Stopfsen u. s. w. gegen die aus der Staubkammer herausdrängenden SO_2 -Sase Das Herausdrängen der Riesosengase aus der Staubkammer kann man verhindern, indem man die Gase vor ihrem Eintritt in dieselbe etwas elt und dadurch einen ganz geringen Unterdruck in derselben herbeissührt.

Die am Besten auf über 500° in E erhitzten gereinigten Gase läßt man zuf in den Kontaktraum O_1 eintreten. Unter Umständen empsiehlt es sich h, vor demselben sie noch eine kleine Hilßheizung passieren zu lassen zur peraturregulierung bei etwaigen Betriebsstörungen z. B. wenn der Kieszu kalt geht.

Nach dem Austritt aus dem Oxydierer O_1 , wo der größte Teil des SO_2 O_3 umgewandelt wurde, leitet man die Sase in einen Segenstromapparat hier werden sie abgekühlt durch Abgade der in ihnen aufgespeicherten Wärme ie entgegenströmenden Sase. Die gekühlten Sase leitet man durch ein zetes Sesäß F_1 hindurch, wo das SO_3 herausgenommen wird, führt sie dann sier in den Segenstromapparat V_1 zurück, wo sie von neuem erhist werden eitet sie hierauf durch den Katalysatorraum O_2 , vor dessen Eingang ebenseine Vorschung zur Temperaturregulierung angebracht ist. In O_2 wird





wieber der größte Teil des noch vorhandenen SO_2 zu SO_3 katalysiert. in kühlt hierauf die aus dem Orydierer O_2 heraustretenden SO_2 . Sase in Kühlung K herab und gewinnt das in ihnen enthaltene SO_3 in bekannter ise in dem Sefäß F_2 , indem man das SO_3 entweder in starker H_2SO_4 orbiert oder durch Wasser der Dampf als verdünnte H_2SO_4 herausnimmt.

Es ist ohne weiteres klar, daß man den eben geschilderten Borgang, wie sich vom Ausgange der Gase aus O_1 bis zum Ausgang aus O_2 abspielt, ebig oft wiederholen kann. Der technische Erfolg würde aber im Berhältnis ausgewandten Arbeit und der Kostbarkeit der Apparate in gar keinem Berknisssstehen. Anßerdem kann man ja die prozentuale Ausnutzung des SO₂ SO₃, wie die oben angestellten theoretischen Betrachtungen lehren und wie die Erfahrung betätigt hat, durch ein nochmaliges Passierenlassen des Gases ch den Katalhsator nach vorheriger Entsernung des SO₃ über 95 Proz. des prünglich vorhandenen SO₂ treiben, so daß man sie in technischem Sinne quantitativ bezeichnen kann.

Weitere Ausführungsarten find folgende:

- 2. Die aus der Standkammer austretenden SO_2 und O_2 -haltigen warmen unreinen Riesgase werden in R_1 , R_2 , R_3 u. s. w. einem Kühl- und Reinigungszeß unterworfen, hierauf in einem Gegenstromapparat V_1 erhitzt und treten n in den mit Temperaturregulierungsvorrichtungen versehenen Kataly-rraum O_2 , von da werden sie in den Gegenstromapparat V_1 , zurückgeleitet, sie unter Abkühlung ihre Wärme an die zuströmenden Gase abgeben, nach ausnahme des SO_3 im Gesäße F_2 werden die Gase im Apparat E erhitzt dann durch den Oxydierer O_1 hindurchgeleitet, gesühlt und in F_1 zur Ab-tion gebracht.
- 3. Die gereinigten SO_2 und O_2 -haltigen Gase werden durch den Gegensmapparat V erhitzt, durch den Kontakt O_2 geleitet, in K gekühlt, in F_2 SO_3 befreit, in E aufs neue erhitzt, in O_1 katalysiert, wiederum durch den wärmer V zurückgeleitet und endlich in F_1 vom neugebildeten SO_3 befreit.
- 4. Die in R_1 gereinigten Riesofengase werden in E erhitzt, in O_1 katasett, in E gekühlt, in F_1 vom SO_8 befreit, in V erhitzt, in O_2 katalysiert, V zurückgeleitet und in F_2 nochmals vom SO_3 befreit.

Selbstverständlich gilt das in bezug auf die Apparate u. s. w. unter 1., rdem erwähnte auch für die Gasführung 2., 3. und 4. Auch kann es kräßig sein, auf die Temperatur innerhalb der heißen Kontakträume ents durch Außens oder Innenregulierung (Pat.=Anm. F, Nr. 11466; R.-P. Nr. 113932) Einfluß auszuüben.

Der technische Effekt dieses neuen SO_3 -Berfahrens besteht im wesentlichen a, daß man ohne wie disher ängstlich auf die Temperatur innerhalb des taktraumes achten zu müssen, eine erheblich erhöhte Ausbeute an SO_3 in auf SO_2 erzielt bei ganz bedeutend verminderter Katalysatormenge. Erdem ist es aus der beigefügten Zeichnung ohne weiteres klar, daß man Apparate sür Kühlung und Reinigung der Kiesosengase ganz bedeutend er gegenüber den älteren Versahren machen kann, da ja schon vorher der te Teil der Wärme aus den Sasen entsernt wird.

Der Patentanspruch lautet:

- 1. Berfahren zur Darstellung von SO3 aus SO2= und O2=haltigen die mittels des sogenannten Kontaktprozesses, dadurch gekennzeichnet, daß zur der der des gereinigten Sasgemisches zwei oder mehrere Kontakträume in einander angeordnet werden, wobei das Sasgemisch, bevor es in den siese Kontaktraum eintritt, abgekühlt, von dem gebildeten SO3 befreit und daur neuem erhitzt wird.
- 2. Aussührung des zu 1. geschüpten Bersahrens mittels einer int Anordnung der Kontakte und der zur Führung der zu verarbeitender. Daß die Gase zuerst entweder mittels der heißen Kiesosengase oder mittels Gase, welche einem der Kontakträume entströmen, unter Benntzung der üden Apparate erhipt werden, dann in den einen Kontaktraum einströmen und auf nach Austritt und Abkühlung, sowie nach Entsernung des gebildeter nunmehr vor Eintritt in den anderen Kontaktraum durch die diesem strömenden Gase, falls die Erwärmung zuerst durch die Kiesosengase erwärmung zuerst durch die Kiesosengase erhipt werden.

Eine von den bisher geschilderten Arbeitsweisen durchans vericht: wurde neuerdings eingeschlagen, die mit der Darstellung von Schwefelle zugleich eine vollkommene Entfernung des sulfidischen Schwefels der Aber anstrebt. Diese neue Arbeitsweise gründet sich auf folgende Beobuchung:

Leitet man nämlich trodene Kiesofengase über in einer langen Nettenbliche Kiesabbrände bei der relativ niedrigen Temperatur von 30° 400° C., so zeigt sich die liberraschende Erscheinung, daß in den Endgast sehr großer Teil des SO2 verschwunden ist, ohne das an Stelle desselber äquivalente Menge SO3 auftritt. Diese eigentümliche Eigenschaft der kabbrände hat jedensalls ihren Grund in der Anwesenheit von Ferroverbicker Denn es wurde serner gesunden, daß man diese Eigenschaft der Abbrände das Bielsache steigern kann, wenn man dieselben vorher mit Ferrosulst prägniert. Es geht dann die Bindung des SO2 an die Abbründe ganz wordentlich schnell und vollkommen quantitativ von statten.

Erhitt man nun die Abbrände unter Darüberleiten von Röstgasen im höher, so tritt die überraschende Erscheinung ein, daß bei etwa 500° in Endgasen allmählich immer wachsende Mengen SO3 auftreibaß nun aber auch der SO2. Gehalt derselben stetig zuniu: Es wird offenbar das vorher gebundene SO2 als SO3 frei, ohne daß eim sprechende Neubindung von SO3 durch die Abbrände statisindet. Behalt ich daher die höhere Temperatur, über 550°, längere Zeit dei, so nimme: SO3. Sehalt der Endgase schnell wieder ab, dis endlich der besannte igang in Erscheinung tritt, welchen man als Katalyse oder Kontakturing bezeichnet.

Es hat sich nun bei den ferneren Untersuchungen die wichtige III ergeben, daß die bei Anwendung gewöhnlicher Abbrände stattsindende Libei Temperaturen von 550 bis 650° verhältnismäßig sehr trüge verwährend Abbrände, die mit Ferrosulsat imprägniert sind, eine ganz überrais Steigerung ihrer katalytischen Wirkung zeigen. Jedenfalls wird diese:

allende Erscheinung hervorgerufen durch die Bildung von $\mathbf{Fe_2O_3}$ in seinster Berteilung, entstanden durch Zersetzung der Sulfate; denn während nicht mprägnierte Abbrände selbst nach längerem Gebrauch ihre natürliche, dunkte sarbe beibehalten, sind die imprägnierten Abbrände nach dem Gebrauche intensivell ziegelrot gefärbt.

Ferner wurde gefunden, daß, wenn man den Röstgasen etwas Feuchtigkeit eimischt, die Bindung des SO₂ durch die Abbrände bei niedriger Temperatur ngleich glatter von statten geht als bei trockenen Gasen.

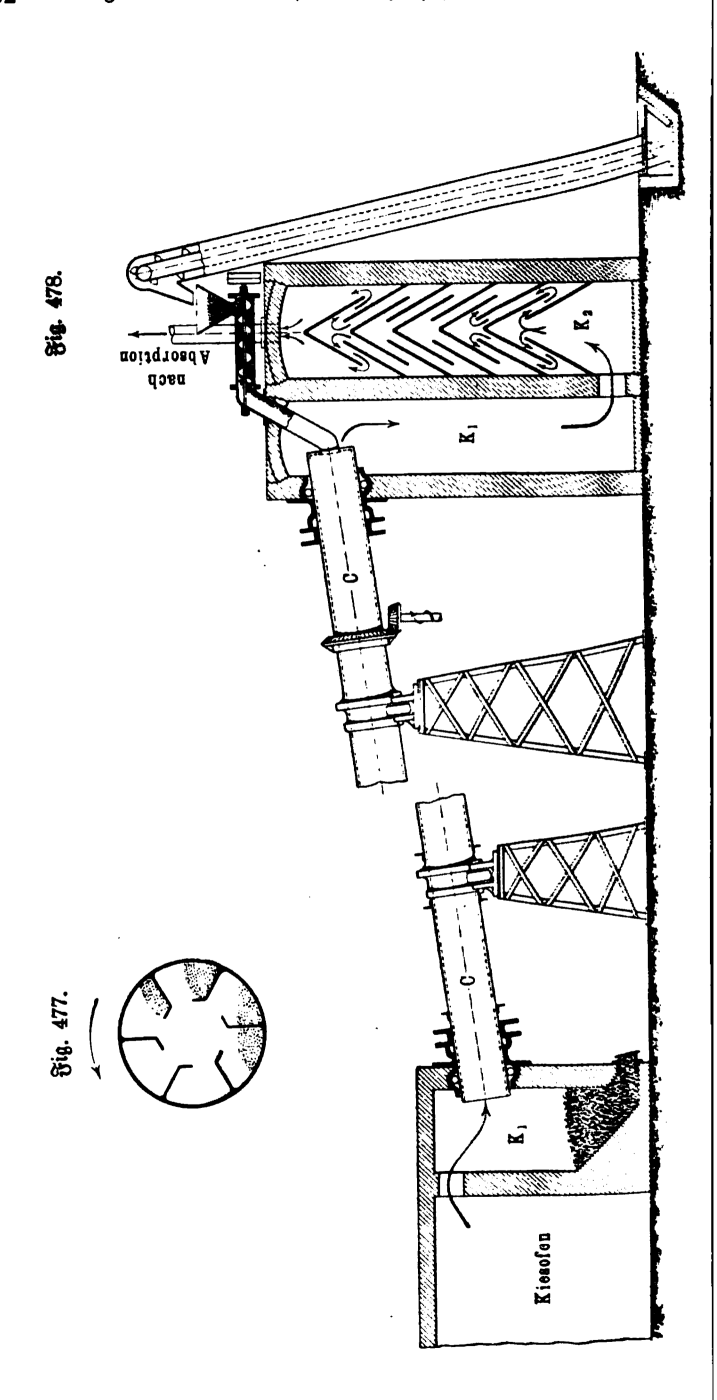
Weiter wurde die Beobachtung gemacht, daß durch die den Gasen beismischte Feuchtigkeit der in den Abbränden noch vorhandene sulsidische Schwefel hr glatt und schnell verbrennt, während bei trockenen Gasen die Verbrennung ur träge von statten geht.

Alle diese Beobachtungen nun haben zu der neuen Darstellungsweise von chwefelsäure geführt.

Leitet man nämlich die aus dem Kiesofen austretenden heißen ungetrocketen Kiesofengase direkt durch einen Kanal, in dem im Gegenstrom kontinuiersh mit Ferrosulfat imprägnierte Kiesabbrände in irgend welcher Form dem asstrom entgegengesührt werden und kühlt man dabei den Gasstrom allsihlich auf unter 350° herab, so entweicht aus dem Kanal ununterbrochen ein misch von $H_2 SO_4$ und SO_3 mit überschüssiger Luft, während auf der anderen eite des Kanals die Kiesabbrände völlig von sulsidischem Schwesel befreit ausfallen. Der Borgang, der sich dabei abspielt, ist folgender:

In den fühleren Zonen des Kanals wird zunächst das SO2 von den Absinden bezw. deren Ferroverbindungen gebunden, in der heißen Zone zerfallen entstandenen Verbindungen in Fo2O3 und SO3. Dieses neu entstandene 2O3 wirst auf die heißen Röstgase ganz außerordentlich katalytisch und ndelt einen Teil des SO2 in SO3 um; zugleich verbrennt der in den Absiden noch vorhandene Schwesel und vermehrt im Vereine mit dem zur prägnierung verwendeten Ferrosulfat die Ausbeute an SO3.

Der Vorgang bei diesem Verfahren ist also ein durchaus anderer als bei t katalytischen Prozesse, wie er z. B. den Gegenstand des D. R.= P. 107 995 (Ber. chem. Fabr. in Mannheim) bildet. Bei bem letteren zesse wirken die Riesabbrände nur als Ratalpsator (Kontaktsubstanz) und r ist für den Eintritt der katalytischen Wirkung die Anwendung einer Unser Berfahren Lichst gleichmäßigen, hohen Temperatur erforderlich. gen beruht einmal auf der räumlich und zeitlich scharf getrennten Bindung SO2 und Wiedergabe desselben als SO3 durch die mit Ferrosulfat impragen Abbrände, wobei der Vorgang der Bindung bei niedriger, der der Abbei höherer Temperatur vor sich geht, so daß also die bestimmt regulierte endung verschiedener Temperaturen wesentlich ist und zweitens auf der Lich erhöhten Kontaktwirkung der Abbrande. Bei dem rein katalytischen esse ist nur dann eine Auswechselung der Kontaktsubstanz nötig, wenn die-Durch längeren Gebrauch ihre katalytische Wirkung eingebüßt hat (D. R.-P. 108 445), während bei diesem Berfahren es nötig ift, die Gase stets mit Abbränden behufs frischer Bindung von SO2 in Berührung zu bringen. z rige, Sodaindustrie. I. 8. Aufl. 61



Bei dem katalytischen Prozeß kommt die Entschweselung der Abbrände ir sur einen relativ sehr geringen Anteil derselben in Frage; bei dem vorgenden Prozeß sindet zielbewußt die Berbrennung des sulsidischen Schwesels r gesamten Abbrände statt. Bei dem rein katalytischen Prozesse gilt die Bermdung getrockneter Gase sür vorteilhaft und wird jede Feuchtigkeit sorgfältigst emieden, in dem neuen Bersahren ist umgekehrt die Anwendung von Gasen it einem gewissen Feuchtigkeitsgehalt erwünscht. Bei dem katalytischen Prosse wird ausschließlich SO3 gewonnen, bei unserem Bersahren entsteht ein menge von H2 SO4 und SO3.

Im folgenden ist eine Ausführungsform dieses Verfahrens gegeben ig. 477 und 478).

Durch den Kanal C bewegt man kontinuierlich mit Ferrosulfat imprägrte Kiesabbrande gegen den Kiesofen hin. In dem kalteren Teile des mals, ber wenn nötig von außen gefühlt wird, nehmen biese Abbrände das 12 aus den ihnen entgegenströmenden Röstgasen heraus, die dabei allmählich zeklihlt werden, mährend sich die Abbrände auf ihrem weiteren Wege immer jer an den entgegenströmenden Gasen erhitzen. In den heißen Zonen des nals endlich wird das gebundene SO2 burch die heißen zuströmenden Kiesngase als SO3 in Freiheit gesett. Während am heißen Ende des Kanals interbrochen heiße Röstgase einströmen und entschwefelte Abbrande herausen, entweicht am anderen Ende, wo kontinuierlich frische, mit FoSO4 imgnierte Abbrände zugeführt werben, gekühlte, SO, und H2SO4 haltende t, die in der Kammer K2 vom mitgeriffenen Flugstaub befreit wird. Die Sabbrande-Zuführung geschieht durch Becherwert und Schnecke. Der Kanal st ist eine lange eiserne Röhre, die durch einen Mechanismus in Rotation est wird. Innen befinden sich Längslamellen (Fig. 478), die einmal die Babbrande in möglichst innige Berlihrung mit den Gasen bringen und itens bie Masse langsam bem Gasstrom entgegenförbern. Der Ranal ift, tentlich soweit es sich um die heiße Bone handelt, außen ober innen isoliert. bstverständlich ist es einerlei, ob die Abbrände in Staub- oder Stückform Berwendung kommen; boch ist bei Berwendung von Stückliesabbranden n vorherige Zerkleinerung vorteilhaft. Zum Imprägnieren ber Abbrande en sich ganz vorzüglich die bei der nassen Rupferextraktion ohne vorherige tierende Röstung als lästiges Nebenprodukt auftretenden Ferrosulfatlaugen. Als Reaktionsraum kann man auch ähnlich konstruierte Dfen benuten,

ie z. B. Lunge, Handbuch 1, 228 u. a. D. beschreibt.

Patentanspruch. 1. Verfahren zur Darstellung von Schwefelsäures brid bezw. von Schwefelsäure bei gleichzeitiger Verbrennung des in den Kiessibränden vorhandenen sulsidischen Schwefels, dadurch gekennzeichnet, daß Röstgase bei niedriger Temperatur mit ferrosulsathaltigen Kiesabbränden derlihrung gebracht werden, wobei eine Bindung von SO2 durch dieselben indet, und hierauf durch Anwendung höherer Temperatur das gebundene in Form von SO3 wieder frei gemacht wird.

2. Ausführung des zu 1. gekennzeichneten Verfahrens in der Weise, daß dem Riesofen entströmenden ungereinigten Röstgasen kontinuierlich ferro-

sulfathaltige Kiesabbrände entgegengeführt werden, wobei eine innige Beiter der Kiesabbrände mit den Gasen zunächst bei niederer Temperatur und im bei ihrer weiteren Entgegenführung bei höherer Temperatur stattsindet.

3. Die Perstellung von für die Aussührung des Berfahrens in sonders geeigneten ferrosulfathaltigen Abbränden in der Beise, daß megewöhnlichen Kiesofenabbrände mit den Zementwässern, welche bei der Aupferextraktion ohne vorhergegangene chlorierende Röstung entsieher, prägniert und trocknet.

Über die Absorption des Anhydrids in jener Fabrik empjange in folgende Mitteilungen. Man verwendet gußeiserne Gefäße, mit Aufentizur Ableitung der Reaktionswärme. Die SO3-haltigen Gase werden in im Berteilung durch die Absorptionsflussigkeit hindurchgebruckt oder gejang: man nur Schwefelfäurehybrat machen, so genügt im allgemeinen ein der Absorptionsgefäß; für rauchende Säure schaltet man zwei oder benn : etagenweise hintereinander. Als Zulaufflussigkeit nimmt man am betief Gewinnung von Oleum eine Schwefelfaure von über 93 Proz. H. SU: Schwefelsäurehydrat nimmt man ganz verblinute Schwefelsäure de 🛬 Wasser, das man durch ein Bleirohr regelmäßig einlaufen lagt. wonnene Schwefelfaure, wenn nicht über 95 Proz. H2SO4, ift friftallim: höherer Konzentration wird sie trübe. Der Grund hiervon ift, des = Säure bis 95 Proz. die geringen Mengen von Gisensalz, die aus ben & raten herstammen, löslich sind, während die höher konzentrierten Samm Einzelne Fabrila Eisensulfat nicht in lösung zu halten vermögen. baher ben Lieferscheinen für höherprozentige Säure einen Zettel etwa ide Inhalts bei: "Für wasserhelle Säure wird keine Garantie geleistet 🗦 vorhandene Trübungen werben beseitigt, wenn man die Sanre mit Wasser verdünnt."

[Ein Filter, wodurch man diese äußerst feinen Trübungen aus intrierter Schwefelsäure entfernen könnte, scheint nicht bekannt zu sein, wiele.]

Nach dem D. R.-B. Nr. 135887 (7. Febr. 1902) der Fardu. vorm. Meister, Lucius und Brüning kann die durch Arsengistete Platinkontaktmasse wieder aktiviert werden, ohne das sie aus dem Apparate herausnimmt. Mischt man den in den heißen keintretenden gereinigten Röstgasen Wasserdampf bei, so verliert der Kinnachst in seiner Wirksamkeit noch mehr [durch die ebenfalls vergistenden den Gasgenisch von SO2, O2, SO3 und H2SO4 entweicht allmählich alles Man sett die Zumischung von Wasserdampf zu den Röstgasen so kang die alle nicht slüchtigen Arsenverbindungen zerstört sind und im Kondenisch alle nicht sich der Kontakt wieder und erreicht in kurzer Zeit wieder seine so erholt sich der Kontakt wieder und erreicht in kurzer Zeit wieder seine Wirksamkeit.

Das Verfahren der Höchster Fabrik ist in dieser selbst, ferner in Fraud in der Chemischen Produktenfabrik in Hamburg im Betriebe.

III. Das Schroeder=Grillo=Berfahren.

Dieses Verfahren ist erfunden von Dr. M. Schroeber und patentiert von im gemeinschaftlich mit der Aktiengesellschaft für Zinkindustrie orm. W. Grillo. Deutsche Patente Nr. 102 244 vom 17. Mai 1898 Fischers Jahresbericht 1899, S. 366) und 115 333 (Fischer 1900, 5. 325); Nr. 128 554 vom 2. April 1901; Nr. 138 695 vom 15. Sept. 1900. inglische Patente Nr. 25 158 von 1898; Nr. 17 034 vom 25. Sept. 1900 nd Nr. 10 412 vom 20. Mai 1901.

Hierliber habe ich von Herrn Dr. M. Schröder folgende, im Wortlaut iedergegebene Mitteilungen empfangen.

"Die Schwierigkeit des Absates der flüssigen schwefligen Säure (vergl. en S. 333) war auch die Ursache, daß die Firma Grillo schon vor Ersinung der SO₂-Anlage die Überführung eines Teils der hergestellten reinen O₂ in Schwefelsäure ins Auge fassen mußte. Die Anwendung des Bleismmerprozesses schien sür diesen Zweck nicht angebracht zu sein, weil die in Bleikammern zu erzielende dünne Schwefelsäure einen zu niedrigen Marktert hatte.

Dagegen stand damals die nach dem Kontaktprozeß zu gewinnende ichende Schwefelsäure noch hoch im Preise, weil die Herstellung SO_2 -reicher ntaktgase nach Winklers Versahren der Zersetzung von Schwefelsäure zuische Schwierigkeiten bot und weil die mit direkter Verwendung von Rösten arbeitenden Anlagen, soweit bekannt wurde, unbefriedigende Resultate erten.

Bei dieser Sachlage schien die in Hamborn aus Röstgasen hergestellte ze schweslige Saure ein vorteilhaftes Ausgangsmaterial für die Herstellung her und reiner Gasgemische für den Kontaktprozeß zu sein. Auf Verzisung der Firma Grillo stellte daraufhin die Badische Anilin- und Sodarik in ihrer Kontaktanlage zu Ludwigshafen mit Gasgemischen, die aus nborner stüssiger schwesliger Säure unter Beistigung von Luft gewonnen den, Versuche an, welche jedoch zu keinem befriedigenden Ergebnis führten.

Da inbessen Laboratoriumsversuche, welche inzwischen auf der Zinkhütte Samborn von Haenisch und Schroeder ausgeführt worden waren, sehr Umsetzungsresultate bei verhältnismäßig hoher Leistungsfähigkeit des Platins ben hatten, so entschloß sich die Firma Grillo, selbst eine fabrikmäßige suchsanlage sür die weitere Entwickelung des Kontaktversahrens zu errichten.

n ging dabei von der Annahme aus, daß die früheren wenig befriedigenden ednisse des Kontaktprozesses vornehmlich dadurch herbeigeführt worden seien, die Berührung zwischen den Gasen und dem sesten Reaktionsmedium nicht genug war, um annähernd sämtliche SO2-Woleküle in SO3 überzussühren. ollte daher bei der Bersuchsanlage unter allen Umständen ein Vorbeigleiten Sasmoleküle an der wirksamen Platinsubskanz durch möglichst vollkommene gleichmäßige Aussüllung des Reaktionsraumes verhindert werden, und da deale Zustand, die Platinmoleküle für sich im Reaktionsraum in gleichen

Abständen schwebend anzuordnen naturgemäß ausgeschlossen war, so bie Berteilung des Platins im Prinzip kein anderes Mittel übrig als das längst angewandte, das Platin auf poröse, an sich ziemlich unwirksame kann verteilen und diese zur Füllung der Reaktionsrohre zu benuten. Ihr der Ausstührung wurde insofern abgewichen, als im Gegensatz zu der stätzt verhältnismäßig losen Aushäufung der platinierten Substanz, speziel platinierten Asbests, diesmal eine vollständig! seste Packung angewandt wer

Die Füllung der schmiebeeisernen Kontaktrohre von 150 mm Duchne und 4 m Länge geschah in der Weise, daß auf eine Unterlage von im Steinmaterial fein bichter Propfen Platinafbest (mit 3 bis 10 Proj 14 gehalt) eingefüllt und letzterer mehrmals burch eine runde, an einer Ex befestigte Scheibe fest zusammengebruckt wurde. Um bie Bilbung fit ? pflanzender Randle auszuschließen, wurde abermals eine Steinschicht eine und hierauf wieder ein fester Asbestpropfen von etwa 8 cm Höhe. Dent festgepactte Doppelschichten wurden etwa 15 in jedes Kontaktrohr eine Von biesen Rohren, beren vorberer Teil für die Vorwarmung der Eck blieb, wurden je fünf zu einer Gruppe vereinigt in ein Ofengewölbe geleg zwar so, daß der vordere für die Gasvorwärmung dienende leere Raux = ber Feuerung zu liegen tam, mährend ber gefüllte Teil von den Abgeien spült wurde. Die Temperatur bes Ofens nahm von vorn nach hinten de wurde nach Maßgabe eines Phrometers so reguliert, daß im der Min Temperatur von 400 bis 420° C., welche sich als günftigste filt bie Um's ergeben hatte, vorhanden war 1). Da ein großer Wiberstand ber Kontetu: vorauszusehen mar, so murbe an Stelle der bisher üblichen Bentileten Cylinderkompressor vorgesehen, welcher so eingerichtet war, daß er zugleit Mischung des SO2 - Gases mit atmosphärischer Luft in den zweckmäßigen : hältnis von 25 Bol. SO2 auf 75 Bol. Luft felbsttätig bewirfte (D. 5 Nr. 42215).

Der Betrieb der Anlage ergab, daß der Widerstand der Kontakung normalem Gasstrom etwa 0,8 bis 1,0 Atmosphären betrug, also im beträchtlich war, daß aber auch andererseits infolge der innigen Berühme: Gase mit der Platinsubstanz eine Umsetzung erzielt wurde, die alle schaftliche Besutend übertraf. Die Leistungsfähigkeit eines jeden Kontakus betrug etwa 300 bis 400 kg SO₈ pro Tag bei einer Ausbeute von 95 der Theorie.

Die in dem genannten Patent Nr. 42215 vorgesehene Anwendung: größerem Überdruck als zur Überwindung des Widerstandes der Kontakinktierersorderlich, welcher den Aufenthalt der Gase im Reaktionsraum verläut und die Zusammenlegung der aktiven Gasmoleküle begünstigen sollte, sich schon in der Bersuchsanlage als überstüssig und kam in den späteren sich betrieben nirgends mehr zur Anwendung.

¹⁾ Bei der Ausführung der Anlage in Ludwigshafen durch Herrn Dr. Schilmurde die Temperatur des äußeren Kontaktraumes in allen Punkten gleidgehalten. G. L.

Auf Grund der in der Versuchsanlage zu Hamborn erhaltenen günstigen Resultate entschloß sich die Badische Anilin- und Sodasabrik im Jahre 1887 zur sabrikmäßigen Aussührung des Versahrens, und zwar unter gleichzeitigem Verzicht der Firma Grillo auf die eigene Fabrikation von SO3 während ines 10 jährigen Zeitraumes. Außer der im Jahre 1887 in Ludwigshafen 1. Rhein erbauten und längere Jahre betriebenen SO3-Anlage sind später noch inige kleinere Anlagen von anderen Firmen nach demselben System errichtet vorden, von denen noch heute einige mit gleichgebliebener Kontaktwirkung im Betriebe sind 1).

Als im Jahre 1897 die Karenzzeit ifür die Aktiengesellschaft für Zinkndustrie vormals Wilhelm Grillo abgelaufen war, traf sie von neuem Maßiahmen, die SO3-Fabrikation nach dem Kontaktverfahren auf ihrer Zinkhütte u Hamborn aufzunehmen. Nachdem bei dem Betrieb des wieder aufgestellten Iten Bersuchsofens festgestellt war, bag bie prozentnale Umsetzung bei Berendung von 6 bis 7 Vol. SO2=haltigen Röstgasen unter den gleichen Berhält= issen mindestens ebenso günstig ist als bei den fruher verwendeten reichen 02-Gasen, ging die Aktiengesellschaft für Zinkindustrie in Berbindung mit r. M. Schroeder dazu lüber, das bisherige Berfahren auf die direkte Ber-:beitung von Blenderöstgasen einzurichten. Da das Berfahren bei Berendung der dunnen Röftgase nur rentabel sein konnte, wenn es gelang, den rbeitswiderstand der bisherigen Rontaktmasse erheblich herabzusetzen, ohne dabei u Ausbeute einzubüßen, so mußten die Bestrebungen zunächst auf die Auftdung einer möglichst porösen und widerstandsfähigen Rontaktmasse gerichtet Es war angerbem der Umstand in Erwägung zu ziehen, daß die erden. efahr des Nachlaffens der Kontaktwirkung bei Berwendung selbst gut gereinigter östgase eine erheblich größere ist als bei den absolut reinen Gasgemischen aus reinigter schwefliger Säure und filtrierter Luft. Auf Grund der bisherigen fahrungen war bekannt, daß der Platinasbest bei Anwendung vollständig ner Gase eine unbegrenzte Wirksamkeit besitzt, daß aber seine katalytische istungsfähigkeit bei Berarbeitung nicht völlig reiner Gase allmählich zurückit und daß dann eine Wiederbelebung, anders als durch das umständliche rfahren der Übertragung des Platins auf neues Asbest, so gut wie auschlossen ist.

Diese Schwierigkeit der Regeneration führte dazu, daß man die disherigen gegebener Form vorliegenden Unterlagen für das Platin durch lösliche Salze ersetzen suchte, bei welcher die Wiederbelebung infolge der leichten Erneuerung Oberfläche und der Porosität dieser Körper sich weit einfacher gestalten Ite als bei platiniertem Asbest, Bimsstein u. s. w. Die in dieser Richtung

Nach mir von der Badischen Anilins und Sodasabrik direkt gemachten Mitsingen hat diese Firma schon 1881 Bersuche mit Röstgasen angestellt, also lange sie das Versahren von GrillosSchroeder übernahm. Die Bersuche mit dem eren in Ludwigshafen konnten wegen der ungenügenden Einrichtungen nicht außzigebend sein. Der Vertrag mit Grillo hinderte übrigens diese Firma nicht an Fortbetreibung ihrer Versuchsanlage mit süssigem SO, und überhaupt gar nicht der Wersolgung von Versahren von SO, aus Röstgasen. G. L.

angestellten Versuche ergaben bald, daß man auf sehr einfachem Wege nicht :-Kontaktkörper von leichter Regenerierbarkeit und sehr großer Borosität erb: kann, sondern auch, daß eine Anzahl dieser Salze, z. B. die schwefeli-Magnesia, auch wegen der besseren tatalptischen Wirtung der darans hergen: Rontaktkörper ben bisherigen Trägern, wie Afbest, Bimsstein, Ton n. i : Diese in allen Kulturstaaten burch Krentschieden vorzugiehen seien. geschützten Kontaktkörper (D. R.=B. Rr. 102244) können in einfachster durch Mischung oder Tränkung der betreffenden Salze mit dinner Platilösung hergestellt werben. Da die Reduktion des Platins ohne Beihilfe and Substanzen beim Überleiten ber heißen SO2-haltigen Rontaftgase von vor sich geht, so sind keine besonderen Reduktionsmittel exforderlich; dech !:selbstrebend die Reduktion durch Beimischen organischer Körper, welche in verbrennen, wie Zuder, Dl, Leim u. s. w., beschleunigt werben. Ant: Porosität der Körper kann durch Beimischen derartiger gasbilbender 3:noch erhöht werden.

Bur Verminderung des Widerstandes der Kontaktmasse gegen das Kriffer der Gase wurden anstatt der früheren engen Rohre solche von erheblich größen. Duerschnitt in Benutzung genommen. Da indessen bald erkannt wurde, Wie Reaktionsfähigkeit des disher gebräuchlichen hohen Platingehaltes durch Widergeleitete Gasquantum nicht voll ausgenutzt wurde, so ging man in Harrallmählich zu immer größerer Verdünnung des Platins in den angewarf Magnesiumsulfatkontaktkörpern über. Es zeigte sich, daß man auf ein Hunder des früheren Platingehaltes und noch weiter herabgehen konnte, ohne ein neuer wertes Nachlassen der Kontaktleistung herbeizustühren.

Um auch andererseits durch einfache Bergrößerung des Querschuittet: Widerstand der Masse beliebig herunterdrucken zu können, entschloß man fi Hamborn, an Stelle ber Bielzahl ber einzelnen Kontaktrohre einen einhen : Kontaktraum von großem Querschnitt, ähnlich wie bereits von Deacon (: Patente Nr. 753 und 1682 vom Jahre 1871) beschrieben, anzuwenden. 🏵 Apparat wurde in ber von Lunge beschriebenen Beise (Sobainbuftrie, 2. 3 1, 790) derartig betrieben, daß man die SO2. Gase zunächst in einem Resystem auf Reaktionstemperatur vorheizt und alsbann in den eigen: Kontaktraum überführt. Da bie Reaktion unter Entwickelung ber frei werden: Reaktionswärme einen lebhaften Fortgang nimmt, so brauchen diese Aprinicht weiter erhitt, sondern nur durch gute Isolierung gegen Barmer-Der Betrieb bieser Apparate ergab jedoch, daß die 🍱 geschützt zu werden. beute in denselben teine volltommene war, sondern nur 85 bis 90 Fran theoretischen betrug. Wenn auch im Prinzip bie Reaktion fcon mit E: von etwa 250° C. Vorwärmung eingeleitet werben kann, da die erfte SO: bung bereits dicht über 2000 C. beginnt und eine gunstige Reaktionstemper: fortschreitend durch die eigene Wärmebildung erreicht werden muß, so ==== boch durch Gasanalysen und Temperaturmeffungen festgestellt werden. : dieser Fortschritt der Reaktion nur im Inneren der Kessel stattfindet, wir ! die an den Wänden emporsteigenden Gaspartien trot besten Barmeic mehr Wärme verloren, als für den Fortgang der Reaktion entbehrlich max

Diesem Übelstand einer ungleichen und teilweise unzureichenden Reaktionsmperatur konnte jedoch durch zwangsweise Mischung der Gase im Innern der insachen oder zusammengesetzten Kesselapparate abgeholsen werden. Derartige kessels oder Kammerapparate (Engl. Pat. Nr. 17034, 1900) haben sich im betriebe gut bewährt und stehen in den Umsetzungsergebnissen den zusammenesetzten Röhrenapparaten in keiner Weise nach. Der Widerstand der Kontaktiasse kann bei diesen Apparaten durch einsache Vergrößerung des Querschnittes i beliebiger Weise heruntergedrückt werden, so daß die Leistungsfähigkeit von itierenden Gebläsen für die Gasbeförderung vollständig ausreicht.

Eine Berbesserung in der Anordnung der Kontaktmasse wurde später noch idurch getroffen, daß die Masse in geschmolzenem Zustande mit Hilse eines ißen Lust- oder Gasstromes in den Kontaktapparaten selbst in zusammensingender schwammartiger Form aufgebaut wurde (D. R.-P. Nr. 128554). 8 wird hierdurch nicht nur eine große Porosität erzielt, sondern auch durch Susammenbacken der ganzen Masse wird verhindert, daß einzelne Teile in m starken Gasstrom mit fortgerissen werden können.

Die Absorption der gebildeten SO₈-Gase geschieht, nachdem dieselben gekühlt id, in eisernen Apparaten mittels Schweselsäure. Hierbei kann entweder berslächenabsorption, Tauchung, Berieselung oder Zerständung der Absorptionsure im SO₃-Gasstrom angewandt werden. Falls keine dünne Schweselsäure
8 anderen Betrieben vorhanden ist, wird die erforderliche Absorptionssäure
zelmäßig durch Berdünnung der im Betrieb gewonnenen starken Säure mit
asser unter gleichzeitiger Kühlung hergestellt.

Für die Kühlung, Reinigung und Trodnung der Röstgase behufs Berndung derselben für den Kontaktprozeß haben sich in vielen Fällen die von Rath zegebenen Hilfsmittel (Patentschrift Nr. 22 118), beren Wirkung im wesenten auf die langsame Filtration der Gase burch mit Schwefelsäure berieselten ts beruht, als ausreichend erwiesen. Die vorgeschriebene geringe Geschwindigber Gase von höchstens 6 cm pro Setunde erfordert einen sehr weiten erschnitt der niedrigen Türme und gestattet andererseits die Anwendung sehr feinem Kotsmaterial, ohne daß sich ein nennenswerter Wiberstand en das Passieren der Gase bemerkbar macht. Bur Verstärkung der Filionswirtung können auch Apparate mit feinfaserigem Material, wie Asbestte, angewandt werben, die bereits in ben älteren Kontaktanlagen für bie nigung der Gase Berwendung fanden. Diese Reinigung der Gase in Berung mit der Trocknung durch Schwefelsäure ist zur Entfernung von Flugb, Nebeln, Sublimaten und Feuchtigkeit aus den Gasen vollständig ausjend, sie genügt jedoch nicht zur Reinigung ber Gase von schäblichen gasrigen Bestandteilen, die sich aus manchen Erzen beim Rösten entwickeln len.

Von diesen für den Kontaktprozeß nachteiligen Gasen hat sich in Hams das Fluorsiliciumgas besonders schädlich erwiesen, welches sich bei Röstung haltiger Erze in den Ösen und Kanälen entwickelt und, wenn es nicht Zersezung beseitigt worden ist, nachher unter dem Einflusse der Kontaktse in der Weise zerlegt wird, daß dichte Schichten Kieselsäure auf den

Kontaktkörpern abgelagert werden, welche diese einhitllen und wolfer: unwirksam machen.

Außer dem Fluorsilicium kann als schädliches Gas sür die Kontakt'.
vornehmlich noch Arsenwasserstoff in Betracht kommen, dessen nachteilige kung auf die katalytische Eigenschaft des Platins schon früher bekan: " (Graham-Otto, 5. Aufl., 1. Abteil., S. 144 dis 145). In Hamber: in einer ganzen Reihe anderer SO₃-Anlagen konnte jedoch das Austreten: Gases nicht nachgewiesen werden, wahrscheinlich, weil die eventuellen Bedinzteiner Bildung — die Anwendung leicht zersetharer eiserner Gasen: rohre u. s. w. — nicht vorlagen. Die in den Gasen enthaltene sublimarsenige Säure läßt sich dagegen ebenso wie der übrige Flugstand durch tration der Gase vollständig beseitigen.

Sollte bei ungenügender Reinigung der Gase die Kontaktwirtung almaurlickgehen, so ist hin und wieder eine Auffrischung der Kontaktörper eine lich, besonders um die nachteilige Wirkung der Kieselsäureeinhüllung auswirden Dies geschieht am einsachsten durch Besprengung der Kontaktkörper mit Königswasserlösung, wodurch das Platin aus der Kieselsäurenmklammen befreit und gleichzeitig die Bildung einer neuen porösen Oberfläche der Kinsteigeführt wird.

Geringe Spuren von Arsen, welche etwa von der Kontaktman: genommen wurden, werden durch obige Regeneration gleichfalls entsern: der durch das Königswasser in Arsenchlorikr übergeführt werden, das sich beix heizen der Kontaktkörper im heißen Luftstrom verklüchtigt.

Wenn schließlich der Gehalt der Kontaktkörper an Kieselsäure, Sisen wie groß wird, daß die obige Regeneration keinen ausreichenden Erfolg zigibt, so muß das Platin und das Trägersalz auf nassem Wege von den unreinigungen getrennt werden.

Nach dem Grillo-Schroederschen Verfahren sind bereits 10 Anless Betrieb, davon 4 in Deutschland, während 12 weitere Anlagen, davon with in Deutschland, im Bau begriffen sind."

Zu biesen Mitteilungen des Herrn Dr. Schroeber mögen noch A.: ber von ihm mit ber Aftiengesellschaft für Zinkindustrie vorm. 28. E Nach D. R.=B. Nr. 10:genommenen Patente nachgetragen werben. benutzt man statt der bisherigen festen Unterlagen für Rontaktforper in u. bergl.) lösliche Salze ber Alfalien ober anderer Bafen, beren Lösung m Lösung des Platinsalzes gemischt wird. Man dampft ein, trodnet ber stehenben Salzfrusten und zerkleinert sie zu annähernd gleichem Korn dabei abfallende Pulver wird von neuem in Wasser gelöft und wie zu Dieses Material wird direkt in die Kontaktapparate eingefall: Abscheidung des Platins im fein verteilten metallischen Zustande erfolm selbst bei ber Erhitzung bezw. bei Einleitung bes Prozesses. wenbenden Salze muffen entweber feuerbeständige Sulfate ober Salze etr der Hitze ftarteren Saure, z. B. ber Phosphorfaure fein. Das Platin : auch im Inneren dieser Massen zur Wirtung zu kommen, infolge ber burt Entweichen des Kristallwassers hervorgerufenen großen Porofität.

erner sehr leicht regenerierbar, wenn sie durch Flugstaub u. dergl. mit einer chwer durchdringbaren Schicht überzogen worden sind. Man braucht dann ur die Kontaktkörper mit Wasser anzurühren und wieder einzudampsen, wobei ich der Flugstaub in der ganzen Masse dis zur Unschädlichkeit verteilt; schließlich unn man auch das Platin wieder isolieren, indem man den von der Salzsiung getrennten Schlamm mit konzentrierter Salzsäure kocht, wobei das Platin-hwarz zurückbleibt.

Nach dem deutschen Patente Nr. 115 333 soll man die in der Kontakttasse abgeschiedenen Sublimate und slüchtigen Metalle, wie Arsen, Antimon,
duecksilder u. s. w. ohne Entsernung aus dem Apparate durch Behandlung mit
nem Chlorstrome entsernen. Zuerst wird der SO2=Strom abgestellt, dann
18 SO2 durch einen Luftstrom verdrängt und dann der Luft Chlor aus einer
dombe beigemengt, dis die Untersuchung der Gase zeigt, daß sie keine der obigen
örper mehr enthalten. Die gewöhnliche Hige des Kontaktosens, oder auch eine
was geringere, ist dasür ausreichend. Falls Oxyde obiger Körper vorhanden
nd, kann man sie vor Einleiten des Chlors durch Leuchtgas, Kohlenoxyd und
ergleichen reduzieren.

Nach dem englischen Patente Nr. 17034, 1900, soll man die Röstgase it etwa 6 Proz. SO2 auf ben Boben einer Rammer leiten, wo sie auf 260 8 280° erhitt werden, dann durch verschiedene Schichten der auf eisernen ieben ausgebreiteten Kontaktsubstanz und schließlich in den Absorptionsapparat r SO3. Die eisernen Siebplatten bringen eine gute Mischung der Gase und eichförmige Temperatur hervor, die man durch seitlich eingeführte Pyrometer Während der Reaktion kann die Temperatur auf 500 bis 5200 igen, die der Abzugsgase auf 350 bis 400°. Größere Apparate bestehen s mehreren, durch Röhren abwechselnd oberhalb und unterhalb der Kontaktiffe verbundenen Apparaten. Die Mischung der von einer Kammer zur chsten streichenden Gase wird baburch beförbert, daß man sie burch einen gen Ranal in eine größere Kammer treten läßt, ehe sie wieber an neue intaktmasse kommen. Hierdurch kann man auf eine Umwandlung von 96 98 Proz. kommen, gegenüber nur 85 bis 90 Proz. bei unvollkommener ischung, weil bann im Inneren eine zu große und in der Nähe der Außennde eine zu niedrige Temperatur entsteht.

Die Patentansprüche sind folgende: 1. Verwendung für die katalytische arstellung von SO3 ohne äußere Temperaturregulierung eines Kontaktapparates t Scheidewänden, die eine oder mehrere Öffnungen haben, durch die der heiße isstrom hindurchstreichen muß, nachdem er durch eine gewisse Menge Kontaktsstanz gestrichen ist, um auf diesem Wege gründlich gemischt zu werden, ehe zu einer neuen Menge Kontaktsubstanz gelangen. 2. Verbindung versedener Kontaktgesäße durch Röhren in solcher Art, daß die Gase beim Überzge aus dem einen Gesäße in das andere gründlich gemischt werden.

Eine noch porösere Kontaktmasse als sonst wird nach D. R.-P. Nr. 128554, dem englischen Patent von Grillo und Schroeder Nr. 10412, 1901 urch erzielt, daß man in dem "Träger" Poren erzeugt, während er noch im den begriffen und im teigigen Zustande ist, indem man einen Gasstrom

von derselben Stärke wie beim normalen Gebrauche der Kontaktmasse halle bläst. Passende Substanzen als "Träger", abgesehen von den in statenten erwähnten, sind Ton, mit Wasser zu Teig angemachter Gips, wihrem eigenen Kristallisationswasser schmelzende Salze. Man kann auch Darstellung der Wasser im Kontaktosen selbst vornehmen. Im Paris diese Operation mit den dazu dienenden Apparaten genauer beschrieben.

Gerade vor Abschluß dieses Werkes sind einige aussührliche Minchen über das Schroeder-Grillo-Verfahren im Journ. Soc. Chem. Ind. is p. 348 ff. erschienen. Die erste berselben, von Franz Meyer, gib zu geschichtlichen Überblick über die Entwickelung des Verfahrens, der den

wiedergegebenen Mitteilungen nichts Wefentliches hinzufügt.

G. C. Stone (a. a. D., G. 350 f.) spricht über die technische Er. Verfahrens. Er hebt hervor, daß das Arfen für den Prozes febr font baneben aber auch das aus fluorhaltiger Blende entstehende Silicinkit! fluorid, welches man auf einfachem Wege zu entfernen gelernt hat, dur = Chlor und Chlorwafferstoff. Bei richtiger Reinigung der Geit ::die Kontaktmasse eine Wirkung von 96 Proz. Umwandlung und deriber! über ein Jahr hinaus. Behufs ihrer Regenerierung wird fie mi zementierten Boben ausgebreitet, mit einem Gemisch von verdunnter Saliund Salpeterfäure und etwas Zucker zu einem steifen Brei angemach, t-Tage sich selbst überlassen, dann bis zur Entfernung des Bassers mi Säuren erhitzt, abgekühlt und gemahlen. Sie wirkt dann öfter che: etwas besser als im frischen Zustande. Zur Zeit sind 23 Fabrika Schroebers System im Betrieb oder Bau (7 in Deutschland, 2 in Richt 1 in Polen, 1 in Italien, 2 in Frankreich, 1 in Chile, 1 in Maile, Subafrika, 6 in ben Bereinigten Staaten); sie arbeiten mit Blende, Pyriter. " schwefel und (eine) mit geringhaltigem Golberz. Die Ausgangsmaterialien finden fehr ungleichen Graben ber Reinheit, was fehr verschiebene Arten ber Reinigder Gase zur Folge hat. Zunächst kommt immer ein Stanbfänger in welcher Art, dann ein Kühler, in dem die Gase auf gewöhnliche Tempe: heruntergebracht werden, bann Scrubbers ober Titrme von verschiedener je nach den vorhandenen Verunreinigungen, um die Gase zu waschen und zu trodnen; dann folgt der wichtigste Teil, nämlich die Filter, in dente meiste Arfen, Selen u. f. w. entfernt werden. Bon hier werden die Guit gesaugt und durch die Vorwärmer getrieben, wo sie auf 300 bis 4000 har und sofort in den Kontaktapparat eintreten, in dem keine besondere Tempereregulierung stattfindet. Dabei tommen u. a. Gefäße zur Anwendung, but genug sind, um 10 Tons Säure von 66° B. am Tage zu liefern. Dann Rad die Gase auf etwa 50° abgekühlt und treten nun in die Absorptionsams die von außerordentlich verschiedener Form sind, aber bei richtiger Fikfämtlich eine vollkommene Zurüchaltung aller Dampfe bewirken. 2000 Säure unter 100 Proz. H2 SO4 gemacht werden foll, dienen am besten In apparate zur Absorption; für rauchende Säure eignen sich horizontale Enland gefolgt von einem Turme. Man kann birekt Oleum mit bis 40 Pm. herste en.

Bur Kontrolle wird jede Stunde das Schwefeldioxyd in den Eintritts= und lustrittsgasen durch die Reichsche Methode bestimmt. Die Reinheit der Gase nird am besten dadurch untersucht, daß man kontinuierlich einen kleinen Strom urch ein mit Watte gefülltes Rohr bläst, welches nach mehreren Wochen keinen lbsat oder Mißfärbung zeigen soll.

Die Umwandlung ist sehr gleichsörmig, z. B. in einer Fabrik im Monat Rinimum 94,47, Maximum 97,76, Durchschnitt 96,68 Proz.; in einer anderen ührend 77 Tagen Minimum 91,48, Maximum 97,43, Durchschnitt 95,39 Proz. dei ist es gleichgültig, ob man Röstgase von 3 bis 4 Proz., oder folche von dis 7 Proz. SO2 anwendet. Gesamtausbringen etwa 95,01 Proz. des auf m Schwesel theoretisch berechneten. Die Stillstände ans allen Ursachen übershreiten nicht 20 Stunden im Monat. Die Anlagekosten sind geringer als e eines Kammers und Konzentrationssystems von gleicher Leistung. Die iestehungskosten von Säure oberhalb 60° B. sind geringer als mit Bleikammern; i 50° und vielleicht bei 60° ist disher noch kein Vorteil vorhanden. Große usssicht hat die Kombination mit Kammerspstemen, um ohne Konzentrationssyparat gleich starke Säure zu erhalten.

Drittens berichtet C. L. Reese (a. a. D. S. 351 ff.) über experimentelle ntersuchung des Prozesses, ausgeführt im Laboratorium. Seine Bersuche sind ir interessant, teilweise aber so auffallend benen anderer Forscher widerrechend, daß weitere Forschungen in dieser Richtung angezeigt scheinen. Dies it in erster Linie von dem Einflusse der Verunreinigungen auf den mtaktprozeß nach bem Schroeberschen Berfahren. Reese findet, daß asser hier kein Kontaktgift ist, sondern die Gase geradezu mit Feuchtigkeit ättigt sein dürfen, ehe sie in den Kontaktapparat eintreten, obwohl man dies der Praxis wegen der Anwendung von gußeisernen Gefäßen nicht zulassen rf. Weder CO2 noch CO schaben ber Kontaktwirkung; ebenso wenig Schwefel fein verteilter Form. Chlorwasserstoffgas reduziert die Umwandlung ort auf 42 Proz., Chlor auf 57 Proz.; ähnlich wirkt Siliciumtetra= torid. Wenn die Verunreinigung aufhört, steigt die Umwandlung bald wieder ben normalen Grad. Arfen wirkt enorm schädigend und kann die Umndlung auf 0° herabbringen; durch Chlorwasserstoffgas, am besten gemischt mit 2-haltigem Röstgas, kann es aus der Kontaktmasse vollständig entfernt werden.

Bleisulfat, Arsen, Selen und Schwefel können auch in dem Rebel von imeselsäuretröpschen vorkommen, der stets im Röstgase vorkommt und durch ischen mit Wasser oder Schweselsäure nicht entsernt werden kann, wohl aber ch Filtration, sobald das Filtermaterial sich mit der darin kondensierten ure benetzt hat. Alsbann zeigt sich das Gas vollständig von sesten und sigen Vernnreinigungen befreit, wovon man sich überzeugt, indem man es inwierlich durch Watte streichen läßt [vergl. oben bei Stone], oder auf schem Wege, indem ein von einer Linse ressektierter Sonnenstrahl, der durch das Gas enthaltendes Gesäß geworfen wird, dort unsichtbar ist [Tyndalls be].

Die Umwandlung beginnt bei 330 bis 340° und ist bei 425° am besten, ist zwischen 400° und 435° nur ein sehr kleiner Unterschied. Beschädigte,

3. B. durch Arsen verunreinigte Kontaktmasse braucht höhere Tempenandschrend bei Platinasbest eine genaue Temperaturregulierung erforderlich schrist bies bei der Schroederschen Masse nicht nötig; man braucht nur der auf 400° vorzuwärmen und dem Kontaktapparat das Übrige zu überlassen. der ersten der vier "Sektionen" desselben steigt die Temperatur durcht Reaktionswärme um etwa 100°, und hier sindet 85 bis 90 Proz. der in wandlung statt; dann sinkt die Temperatur und fällt schließlich unter die Trittstemperatur.

Die Absorption des gebildeten SO3 geschieht besser durch Schweitische als durch Wasser, am besten, wenn die Dampsspannung der Säure Kusselei Bei Vorhandensein von Wasserdampf entstehen aus dem Anhydrid äusen kant Tröpschen von Schweselsäure in Form eines Nebels, der sich weder durch Sind von irgend welcher Konzentration, noch durch Alkalien genügend kondentigen, daßt, dagegen mittels Filtration durch mehrere Schichten von senchten: In oder Watte.

IV. Berfahren bes Bereins chemischer Fabriten in Dannte:

She dieses Verfahren im Näheren beschrieben wird, wollen wir die Schanführen, welche zur praktischen Einführung des Eisenoryds als Korrischenz geführt haben.

Wie wir gesehen haben (S. 887), ist Eisenoryd schon seit langen ein katalytisch wirkender Körper erkannt worden, der die Bereinigung ven und O zu SO3 bewirken kann, und sind Versuche zur Verwertung dieser Inschaft auch im großen, sedoch erfolglos, schon srüher vorgenommen seine Ferner haben wir gesehen (S. 348 st.), daß auf der anderen Seite Schottrioryd als regelmäßiger Bestandteil der gewöhnlichen Kiesosengase eine worden ist, und daß man selbst vorgeschlagen hat, dieses SO3 als solches weitere Umsehung zu gewinnen (S. 881).

Ich hatte selbst zur Aufklärung bieses Gegenstandes durch bie ix: Berl. Ber. 1878, 10, 1824 und in der Chem.-Ztg. 1883, S. 29 gematt Beröffentlichungen beigetragen, worin ich zeigte, daß man die Menge bee ! im Röftgase gang bebeutend vermehren tann, wenn man bas Gas burd : Schicht von rotglubenbem Riesabbrand, b. i. Gifenoryb, leiter tam damals bis auf eine Umwandlung von 18 Proz. des SO2 in SO3, :folgte aber biesen Gegenstand nicht weiter, weil die von mir ausgesprat Absicht erreicht war, nämlich ben in ben Riesofen sich abspielenden Bergzu studieren und die Bildung von SO3 bei diesem Borgange aufzuklärer. 😅 tam damals nicht auf ben Gebanten, daß man vielleicht burch Berlänger: ber Wirfung bahin tommen könne, ein Berfahren zur Darftellung von Edfäureanhydrid im fabrikmäßigen Maßstabe werde ausarbeiten können. 😳 war vielleicht eine Schädigung meiner Privatinteressen; aber ich verdiene z nicht den im D. R.-P. Nr. 107995 gegen mich erhobenen Vorwurf, wes ich erklärt haben solle, daß meine Bersuche meiner Meinung noch die 300 über die Berwendbarkeit der Reaktion für den Großbetrieb definitiv ert

ätten, und wonach ich mithin die chemische Welt irre geführt haben solle. Wie h in Zeitschr. sür angew. Them. 1900, S. 80 nachgewiesen habe, ist das in nem Patent aus meinen Arbeiten gegebene Zitat unrichtig; ich hatte die von ir damals gar nicht gestellte Frage, wie weit man durch Benutzung der ontaktwirkung des Eisenoryds in der Umwandlung von SO_2 zu SO_8 kommen nne, und überhaupt eine praktische Ausnutzung dieser Reaktion mit keinem dorte berührt und hatte mich eben ausschließlich mit den sich dei der Röstung in Schwefelkies abspielenden Borgängen beschäftigt. Es ist aber gewiß nicht imöglich, daß meine Veröffentlichungen von 1878 und 1883 vielleicht doch rade den Anstoß dazu gegeben oder mindestens dazu mitgewirkt haben, daß eser Gegenstand von anderer Seite aufgenommen worden ist und zu praktisch rwertbaren Resultaten geführt hat.

Die von dem Bereine chemischer Fabriken in Mannheim patenrten Versahren sind ersunden von Dr. Adolf Clemm und Dr. Hasenbach.
8 sind: Deutsche Patente Nr. 106715 vom 31. Juli 1898 (Fischer 1899,
. 357); Nr. 107995 vom 31. Juli 1898 (Fischer 1899, S. 362);
c. 108445 vom 9. Dezember 1898 (Fischer 1900, S. 318); Nr. 108446
m 17. Dezember 1898 (Fischer ebend.); Nr. 136134 vom 13. Dezember
199. Anmeld. P. 13453 IV. 12. i. Englische Patente: (Verein) Nr. 17266
m 10. August 1898; (Verein) Nr. 1859 vom 26. Januar 1899; (Verein)
1. 3185 vom 13. Februar 1899; (Clemm) Nr. 15151 vom 22. Juli
199; (Verein und Clemm) Nr. 24748 vom 12. Dezember 1899; (Verein
1899; (Verein und Klemm) Nr. 24748 vom 12. Dezember 1899; (Verein
1890) Nr. 4610 von 1901. U. S. P. (Clemm und Hasenbach)
1890 133 vom 31. Dezember 1901.

Über das Verfahren des Vereins chemischer Fabriken in Mannheim sind : von dieser Firma folgende Mitteilungen gemacht worden.

"Die unserem Verfahren zu Grunde liegenden Prinzipien bestehen:

- 1. In der Abröstung des Kieses mit getrockneter Luft zum Zweck der jeugung eines trockenen Röstgases.
- 2. In der stufenweisen Umsetzung der schwefligen Säure in Schwefelsceanhydrid in zwei getrennten Kontakträumen, von denen der eine mit Eisens und der andere mit Platin beschickt ist.

Das in jedem der beiden Kontakträume gebildete Schwefelsäureanhydrid) zweckmäßig in je einer besonderen Absorptionsanlage absorbiert.

3. Hinter der Absorptionsanlage für das im Eisenorydkontaktraum lbete Schwefelsäureanhydrid ist eine Filtrieranlage für die aus dieser Abstion entweichenden Gase eingeschaltet zum Zweck der Zurückaltung der zu, für die Platinkontaktmasse schädlichen Verunreinigungen.

Auf dieses Verfahren wurden die nachstehenden Deutschen Reichs-Patente It bezw. angemeldet: Nr. 107995 vom 31. Juli 1898; Nr. 108445 9. Dezember 1898, Zusatz zu Nr. 107995; Nr. 106715 vom 31. Juli 8; Nr. 108446 vom 17. Dezember 1898, Zusatz zu Nr. 107995; ntanmelbung V, Nr. 3759 vom 12. Januar 1899.

Der für die Durchführung des Verfahrens benutzte Apparat besteht nem Kiesröstofen, der sich von den gebräuchlichen Öfen dadurch unterscheidet, daß er im Manerwerk mit Eisen gepanzert ist, und daß sämtliche Arkeitergegen bearbeitete Flächen luftdicht angepreßt werden können, so daß der En ungetrodneter Luft durch das Manerwerk und die Arbeitsöffnunger. Möglichkeit verhiltet wird.

Das für die Abröstung erforderliche Quantum getrocknete Luft wit unden durch Rohrleitungen, die unter dem Röstraum münden, zugeführt.

Die Trocknung der Luft geschieht in Tilrmen, die mit konzenn-

Die in diesem Ofen erzeugten Röstgase treten mit der Temperamsie im Ofen erhalten haben, in einen senkrechten, ebenfalls mit Eisen gepen: Schacht, der mit stückigem Eisenoryd gefüllt ist; die Schicht des Eisenorde eine Höhe von 2 bis 3 m.

Ihre Lagerung erfolgt auf einem Drehrost, burch den die ausgem Kontaktmasse entfernt werden kann; der Ersatz dieser entfernten, ausgem Kontaktmasse erfolgt im oberen Teil des senkrechten Schachtes.

In ihm vollzieht sich beim Durchstreichen der glühenden Röftgase ? die eisenorydhaltige Füllmasse die Umsetzung der schwefligen Säure der Egase in Schwefelsäureanhydrid im Betrage von 60 bis 65 Proz., wir zu gleicher Zeit das Arsen der Röstgase an das Eisenoryd chemisch gebunden r

Aus diesem Schacht treten die nun zu etwa zwei Drittel des Bezuber schwesligen Säure in SO3 umgesetzten Röstgase in Kühlapparate mit hier aus in Absorptionsapparate, in denen das im Eisenorydsontaktraum getschwefelsäureanhydrid absorbiert wird.

Am Ende dieser Absorptionsanlage wirkt ein Bentilator, der die Eburch den die jetzt beschriebenen Teil des Apparates hindurchsaugt.

Diese durch den Bentilator abgesaugten Gase besitzen einen hoben is der Reinheit; sie enthalten aber immer noch durch chemische Merhoden mehr nachweisbare Spuren von Berunreinigungen, die auf die Tensultivität der Platinkontaktmasse nachteilig beeinflussen könnten, sowie gem Mengen von unkondensierter Schwefelsäure, die, ehe die Gase auf die Kartontaktsubstanz einwirken, entfernt werden müssen.

Diese Reinigung der Gase geschieht durch Filtrieren mittels poröser, kommen.

Wenn die Gase den Filtrierapparat passiert haben, befinden sie i= einem derartigen Zustande der Reinheit, daß die Dauer der Wirksams: Platinkontaktmasse auf eine sehr lange Zeit gewährleistet ist.

Die filtrierten Gase werden nun mit Hilse der Wärme des Röstofene: durch direkte Feuerung auf die Reaktionstemperatur gebracht und treme da in den Platinkontaktraum, in dem der Rest der in den siltrierten den noch enthaltenen schwefligen Säure in Schwefelsäureanhydrid umgesest =

Aus dem Platinkontaktraum treten die Gase in einen Kühlapparu - von da in eine Absorptionsanlage, in der das im Platinkontaktraum at dichwefelsäureanhydrid absorbiert wird; die aus dieser Anlage entweide Gase gehen in den Kamin."

Die hier gegebene Stizze soll nun durch Auszüge aus ben Patentschriften rgänzt werben.

- D. R.-P. Nr. 107 995 vom 31. Juli 1898 bemerkt zunächst, daß Veruche zur Darstellung von SO, aus Röstgasen von Schwefelties, Blende u. f. w. hon seit langer Zeit angestellt worden seien, aber nicht zu praktischen Resultaten eführt hätten. Angeführt werden das Resultat von Hunt (vergl. S. 889), ie Bersuche von Plattner (S. 889), von Wöhler (S. 887), von Lunge S. 348). In Bezug auf biese wird in dem Patente irrigerweise behauptet, zß ich versucht habe, bis zu welchem Grade der Umwandlung man überhaupt mmen könne, wenn man ein Gemenge von SO2 und Luft über glühende 'iesabbrände leite, und daß ich als Maximum dafür 16 bis 18 Proz. Um= andlung angegeben habe. (Die Widerlegung bieser Behauptung in Zeitschr. f. igew. Chem. 1900, S. 80 ist unwidersprochen geblieben.) Die Patenthaber hätten als die ersten die Möglichkeit erkannt, SO3 in hoher industrieller usbeute aus schwefligfäurehaltigen Röstgasen durch Überleiten berselben über enorphhaltige Materialien (Riesabbrände) herzustellen. Zur praktischen Aushrung des Verfahrens solle man ben Schwefelties mit vollständig getrockneter ft verbrennen, und die Röstgase mit der im Röstraum erzeugten Temperatur mittelbar durch die eisenorydhaltige Kontaktmasse durchleiten. Die Patentiprüche sind:
- 1. Berfahren zur Darstellung von Schwefelsäureanhydrid aus SO2 und (Luft) durch Überleiten über glühende eisenorydhaltige Kontaktsubstanzen iesabbrand), mit der Maßgabe, daß die Reaktion im unmittelbaren Zuimenhange mit dem Röstprozeß stattfindet und die Röstgase ohne äußere irmezusuhr mit der Temperatur, welche sie durch den Abröstungsprozeß erten haben, über die Kontaktmasse geleitet werden.
- 2. Die Darstellung von SO3 aus SO2=Gasen nach Anspruch 1., badurch nnzeichnet, daß man die Abröstung und Oxydation unter Benutzung vorockneter Luft herbeiführt und das auf diese Weise gewonnene, sofort reaktionsge Gasgemisch von SO2 und O (Luft) mit der durch den Röstprozeß genenen Temperatur auf die eisenorndhaltige Kontaktsubstanz einwirken läßt.
- Ausführung in der Weise, daß man die als Kontaktsubstanz benutzten sabbrände in frischem Zustande unmittelbar vom Ofen und ehe sich ihre ftionsfähigkeit vermindert hat, verwendet werden.

Batent Nr. 106715 des Bereins chemischer Fabriken in Mannheim Itli 1898) lautet: Läßt man arsenhaltige Röstgase durch eine rotende Schicht von eisenorydhaltigen Materialien streichen, am zwedmäßigsten abbrand, so wird das Arsen der Röftgase von den eisenorydhaltigen exialien technisch vollkommen zurückgehalten. In ähnlicher Weise wie toxpb können andere Oxyde dienen, welche, wie z. B. Chromoryd, mit den ationsstufen des Arsens ähnliche feuer- und säurebeständige Berbindungen wie es diejenigen des Eisenoryds sind. Die zur Zuruchaltung des benutten Oryde sind je nach der fortgeschrittenen Sättigung mit Arsen frische Ornde zu ersetzen. Das beschriebene Verfahren hat, wie ersichtlich, , wie das Berfahren gemäß Patent Nr. 107995 das Überführen der m ge, Codainduftrie. I. 8. Aufl.

Röstgase über glühende orydhaltige Stoffe zum Gegenstand, unterichent aber von jenem grundsätzlich badurch, daß die dort für unerläßlich angester Nebenmaßnahmen hier erläßlich sind.

Patentansprliche: 1. Verfahren zur Entfernung von Arsen am eine haltigen Röstgasen, darin bestehend, daß die arsenhaltigen Röstgase dunk sichicht rotglühender, eisenoxydhaltiger Materialien, am zwedmäßigsten kanntande, geleitet werden.

2. Eine Aussührungsform des Verfahrens nach Anspruch 1., wird das Eisenoryd durch andere Oryde, welche, wie z. B. Chromopyd, wird Orydationsstufen des Arsens ähnliche feuer- und säurebeständige Berbinden bilden wie dieses, ersetzt wird.

Nach Zusatpatent Nr. 108 446 vom 17. Dezember 1898 kam mittellunsetung sehr erheblich steigern, wenn man die gewöhnlichen Kiesosensteile bis 8 Proz. SO2 enthalten, mit getrockneter Luft so weit verdünnt, die Gasgemisch von etwa 2 bis 3 Vol.=Proz. SO2 entsteht. Da insolge der mit lich gesteigerten Luftzusuhr eine störende Temperaturminderung im Unique raum herbeigesührt werden kann, so soll man die zugesührte trockene kuit wärmen.

Zusapatent Nr. 108445 (9. Dezember 1898) beschreibt einer Er

Dieser Ofen unterscheibet sich von den bisherigen

- 1. dadurch, daß ihm ein Lufttrockner vorgeschaltet ist;
- 2. dadurch, daß zum Zwecke der Abhaltung äußerer, nicht getreite Luft seine Arbeitstüren luftdicht schließbar sind, und sein äußeres Ranzeit durch eiserne Platten gepanzert ist;
- 3. dadurch, daß an den eigentlichen Röstofen ein mit Kontaktusser: füllter Raum angeschlossen ist, den die Röstgase durchstreichen.

In der Zeichnung ist der Ofen in zwei Aussührungsformen duseit, und zwar in beiden Fällen für die Benutzung von Riesabbrand als kant substanz.

Die Röstgase werden in den Rösträumen a1 a2 a3 a4 (Fig. 479 und ?)
erzeugt. b stellt die abröstende Kiesschicht dar.

Sämtliche Verschlüsse der Arbeitsöffnungen werden durch Schrande: Bügelverschluß mit Asbestpappe gedichtet und gegen gehobelte Flächen angeleite. Der Verschluß ist durch c angedeutet.

Die zum Abrösten des Kieses nötige Luft tritt bei $d_1 d_2$ in einen Interm $e_1 e_2$ und wird, nachdem sie den Turm passiert hat, durch Rohden $f_1 f_2 f_3 f_4$ unter die Rösträume geleitet. Sine weitere Rohrleitung $f_3 f_4$ in den Raum unter dem Umsetzungsschacht, um auch in diesen, went die nötig befunden werden sollte, getrocknete Luft einleiten zu können.

In ähnlicher Weise läßt sich auch eine vermehrte Luftzusuhr oberhalt brennenden Kiesschicht bewerkstelligen.

Die Röstgase aus $a_1 a_2 a_3 a_4$ treten in den Schacht g_1 und g_2 . Kiesabbrand gefüllt ist und von der Hitze der Röstgase auf Rotglat ##

nird. Beim Durchstreichen bieses Raumes vollzieht sich bie Umsetzung von hwefliger Saure in Schwefelsaureanhybrib.

Die umgesetten Röstgase werben burch Rohrleitung & nach ber Kondenitionsanlage geführt, in ber bas gebildete Schweselsaureanbydrid burch tongenierte Schweselsaure aufgenommen wird.

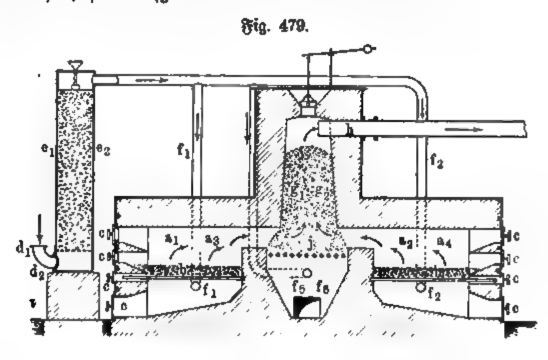


Fig. 480.





Der ganze Ofen ift mit Gifen gepanzert, bamit ber Zutritt ber anßeren ift burch bas Mauerwert verhindert wird.

Durch die Einlasvorrichtung k wird frische Kontaktsubstanz zugeführt, rech den Drehroft j wird die abgenute entfernt.

Bum Zwecke weiterer Berblinnung ber aufeinander zur Reaktion gelangener Gase burch Luft tann man Offnungen in entsprechender Anzahl in dem orost- oder Reaktionsraum anbringen.

C

Die Luft passiert zweckmäßig vor dem Eintritt in den Appant & Borwärmer.

In Fig. 481 bis 488 ber Zeichnung ist eine Form der Ankalisbargestellt, bei ber der Umsesungsraum unter der abröstenden Schich plas: Fig. 481.

ffig. 482.

ist und von den Röstgefa." oben nach unten burchstriden

di und de ist der Reiter
be und de sind die abreit
Schichten in demselben, aus die luftdicht verschließbare schiedlungsöffnungen, aber ihr Arbeitsöffnungen, ebeniels bicht verschließbar. Die abrit Riesschicht brennt bei diese der Ausführung von der unten.

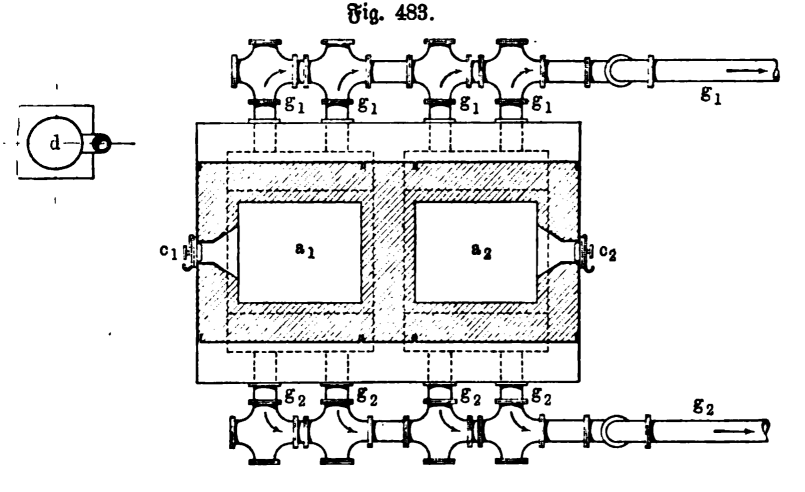
Die zum Abröften alle Berblinnung der Gase norm: wird, nachdem sie den Inapparat d passiert hat, buch ko

leitung e_1 und e_2 dem Apparat zugeführt. Die in der Röstschicht $h = erzeugten Röstgase durchstreichen die Abbraudschicht <math>f_1$ und f_2 , ix de die Umsehung vollzieht, und werden durch Rohrleitungen g_1 und g_2 und g_3 und g_4 und

In dem Maße, als durch die Beschickungsöffnungen c1 und c3 stifche: *
zugeführt wird, wird durch den Drehrost h1 und h2 ausgenutzter Abbrend ex-

Auch für diese Form der Ausflihrung ift eine Panzerung bes al-Manerwertes mit Gifen erforderlich. Patentansprüche. 1. Röstofen zur Darstellung von Schwefelsäureanhybrid nach bem durch Patent Nr. 107 995 geschützten Verfahren, dadurch gekennzeichnet, daß dem Röstofen ein Lufttrockner vorgeschaltet ist.

- 2. Eine Aussührungsform des durch Anspruch 1 geschützten Ofens, gekennzeichnet durch die Anordnung luftdicht schließender Arbeitstüren und eine Einpanzerung des äußeren Manerwerkes durch eiserne Platten, um den Zutritt der äußeren, nicht getrockneten Luft nach Möglichkeit zu vermeiden.
- 3. Eine weitere Aussilhrungsform des durch Anspruch 1 und 2 geschützten Diens, dadurch gekennzeichnet, daß an den Röstofen ein mit Kontaktmasse gefüllter Raum angeschlossen ist, den die vom Röstofen kommenden Gase durchstreichen und den dieselben auf der erforderlichen Temperatur erhalten, und der entweder über oder unter der abröstenden Schicht gelagert ist, so daß



Röstgase denselben entweder von unten nach oben oder von oben nach unten rchstreichen.

Nach dem englischen Patente von A. Elemm (Nr. 15151, 1899) soll in ein Gemenge von SO2 und O (oder Luft) über rotglühendes, mit Gips er Ton zu passenden Körpern geformtes Kupfersulsat streichen lassen.

Nach dem englischen Patente von A. Clemm und dem Verein chemischer briken Mannheims Nr. 4610 von 1901, soll man als Kontaktsubstanzen zur Filtration der heißen Röstgase anwenden: Kupseroxyd, Chromoxyd anganoxyd oder eine Mischung aller dreier, oder deren Sulfate.

Nach der Patentanmeldung V 3759, 12. Ian. 1899 (übereinstimmend dem englischen Patente von Ad. Clemm und dem Berein chemischer viken in Mannheim, Kr. 24748, 1899), soll man das Eisenorydversten und das Platinversahren miteinander kombinieren unter Dazwischenstung einer Trockenfiltriervorrichtung. Alles Wesentliche hierüber ist schon 975 angesührt und braucht nur hinzugesetzt zu werden, daß die Platinkontaktsvorteilhaft aus platinierten, säures und seuerbeständigen gitterförmigen

Geweben, die in Rahmen gespannt sind, hergestellt wird. Im englicht Patente ist noch hinzugestigt, daß die im Eisenoxydkontaktraume gehits 80_3 durch Absorption entfernt werden soll, ehe die Gase in den Platinimer raum gehen.

Bersuche von Lunge und Pollitt (vergl. oben S. 915) haben seine daß es darauf ankommt, sowohl das als Kontaktsubskanz dienende Eisen wie auch das Gasgemenge in vollkommen trodenem Zustande anzuwenden: Gegenwart der geringsten Menge von Feuchtigkeit setzt den Umwandlungstart herab. Dieser bleibt derselbe, ob man Gase mit 13 Proz. oder herab. 2 Bol. = Proz. SO2 anwendet. Die beste Umwandlungstemperatur liege wei 620°. Die Gegenwart von Kupseroryd oder Arsen (der jedenfalls in der arseniat übergeht) in dem Eisenoryd verstärkt dessen katalytische Wirkung: unseniats zu SO3 orydiert wird und das entstandene arsenigsaure Salitus Gauerstoff wieder in Arseniat übergeht. (Auf diese die Kontakwirkung höhende Wirkung des Arsens hat der Berein chem is cher Fabrike: Mamheim im D. R.-B. nachgesucht, B. 13453 IV. 12. i.)

V. Das Freiberger (neue Bintleriche) Berfahren

Der Güte des Herrn Geheimrats Prof. Cl. Winkler verdanke ich gende, bisher unveröffentlichte Mitteilungen, die ich wörtlich wiedergebe.

"Die Einführung und Entwickelung ber Fabrikation von Schweisigureanhybrib nach bem Kontaktverfahren bei ben Mulbene: Hütten zu Freiberg.

Mit Genehmigung des Königlich Sächsischen Oberhüttenamtes zu der sei über die Einführung und Entwickelung der Fabrikation von Schmistureanhydrid nach dem Kontaktversahren bei den Freiberger Hitten auf Erdes vorhandenen Aktenmaterials Folgendes mitgeteilt:

Die erste Übertragung ber im September 1875 von Clemens Bir! veröffentlichten Bersuche über die Bereinigung von schwestiger Saure Sauerstoff zu Schweselsäureanhydrid durch Kontaktwirkung (Dinglers III) Journ. 218, 128) in den Maßstad des Großversuches begann am 18. II 1876. Sie ersolgte, gemäß der in jener Beröffentlichung gemachten IIII durch Zersetung von 66 grädiger Schweselsäure bei Glübhitze, Trocknung entstandenen Gasgemisches und Überleiten desselben über schwach erksplatinasbest. Das erhaltene Schweselsäureanhydrid wurde anfänglich is solches, bald darauf aber ungleich zweckmäßiger durch Absorption mittels krierter Schweselsäure zur Berdichtung gebracht.

Der Ausfall dieses ersten Versuches war ein so befriedigender, das 9. März 1878 die Erbauung einer größeren Anlage beschlossen wurde. Igleichzeitig, und zwar am 10. März 1878, ging aber beim Königlichen Shüttenant ein anderweiter Bericht Clemens Winklers ein, in weis derselbe um Berücksichtigung einer von ihm gemachten Wahrnehmung bat, w

nach seinem Dafürhalten geeignet sei, dem Prozesse der Anhydriddarstellung eine neue, ungleich praktischere Gestaltung zu geben: Es heißt in diesem Berichte:

»Was nach früheren Versuchen unmöglich erschien, ist dem Unterzeichneten in neuester Zeit gelungen: Die Vereinigung eines Gemenges von schwefliger Säure und atmosphärischer Luft zu wasserfreier Schwefelsäure.«

Nach ausstührlicher Erörterung der für das Gelingen des neuen Berfahrens wichtigen Punkte folgt noch eine Beschreibung:

»Ausführung bes Berfahrens im großen«.

In dieser werden der Reihe nach abgehandelt:

- a) die Beschaffenheit bes Gasgemenges (Röstgases),
- b) die Borwärtsbewegung des Gases,
- c) die Reinigung und Trocknung bes Gases,
- d) die Überführung der schwefligen Säure in wasserfreie Schwefelsäure,
- e) die Kondensation des Anhydrids.

Die Darstellung von Schwefelsäureanhydrid aus Kiesofensgasen begann auf der Muldener Hütte im kleinem Maßstabe Anfang Dezember 1878, in größerem am 1. Februar 1879, entwickelte sich aber, da es viele Schwierigkeiten zu überwinden gab und mancherlei bauliche Umänderungen totwendig wurden, erst vom 13. Dezember 1879 ab zu wirklicher, ständiger fabrikation. Am 3. Oktober 1881 erfolgte dann die Indetriebsehung einer rößeren Neuanlage unter Berwertung des inmittelst als praktisch erprobten Zorschlages, dem Röstgase die letzten Spuren des die Kontaktsubstanz schädigensen Flugstaubes auf dem Wege der Filtration desselben durch gekrempelte Zaumwolle zu entziehen.

Bald nach Einleitung ber auf ber Mulbener Hütte durchgeführten Bersiche über die Berarbeitung von Röstgasen auf Schweselsäureanhydrid wurden iche auch von der Chemischen Fabrik Rhenania in Stolberg in Angriss gesommen und zwar in beiderseitigem Einvernehmen und unter anfänglich teilseisem Austausch der gemachten Erfahrungen. Während man jedoch in Stolzegender vor. Auch die Filtration der Gase durch Baumwolle und die Unten erwähnende Anwendung von platiniertem Porzellan als Kontaktsubstanz ist reiberger Spezialität geblieben.

Die Fabrikation des Schwefelsäureanhydrids erfolgt, nachem sie mancherlei Umgestaltung und Verbesserung erfahren hat, auf der Mulner Hütte gegenwärtig wie folgt:

1. Das Röftgas.

Zum Betriebe der Anhydridfabrik dient seit 1879 ein Röst gas, wie es gewöhnlicher Weise durch Abröstung arsenarmer Schwefelkiese in Kilns oder esbrennern erhalten wird.

2. Die Bormartsbewegung bes Gajes.

Die Vorwärtsbewegung des Gases wird seit 1879 durch einen mit 1mpftraft betriebenen Ventilator bewirkt, welcher zwischen den Reinigungs= apparaten und den Kontaktöfen Aufstellung gefunden hat. Das Get somit von den Öfen hinweg durch die Reinigungsapparate gesangt und von die sie Bereiniger und die sich daran anschließenden Absorptionstürme das Anhydrid geblasen.

3. Die Reinigung bes Gafes.

Die Reinigung des von den Kilns und Riesbrennern abgesangten E: erfolgt einzig auf dem Wege ber Filtration ohne Anwendung t. Baich = und Trodenapparaten. Diese Art der Reinigung finde 1881 Anwendung und zwar unter schließlicher Benutung von gefrempele Baumwolle ale Filtriermaterial, ber die Fahigkeit zukommt, auch die im Spuren von Flugstaub vollkommen zurudzuhalten, ohne baß fie baufig erzizu werden brauchte 1). Anfänglich glaubte man das Röstgas, nachdem et: nächst von der Hauptmenge des mitgeführten Flugstaubes befreit worder =. in mit 66 gräbiger Schwefelsäure berieselten Turmen waschen und tredute. mlissen, aber die Folge hiervon war ein allmähliches Feuchtwerden unt = bie Zerstörung ber Baumwolle burch in geringfügiger Menge vom Gairmit fortgeführter Schwefelfaure, so daß zeitweilig die Erneuerung bes ikm: hin kostspieligen Filtriermaterials nötig wurde. Bon 1893 ab ersette mir Baumwolle teilweise burch billige Holzwolle, 1896 begann man bie Bait: des Gases mit Schwefelsäure einzuschränken und 1898 stellte man fie ganein. Von da ab hörte bas Feuchtwerden der Wolle auf und es behiel: >:: ihre lodere Beschaffenheit und bamit auch ihre Wirksamkeit. Seit dieser ; erfolgt die Reinigung des Gases unter Ausschluß aller Fluffigkeit einzig = trockenem Wege und zwar mit tabelloser Bolltommenheit, so bag bie & taktsubstang jahrelang ihre Wirksamkeit behält. Die praktische Aussührun: Reinigung besteht barin, daß man bas Röstgas, wenn es die Ofen ver. hat, zunächst durch bleierne Flugstaubkanäle leitet, worin es die Sourte = bes Flugstaubes fallen läßt und es sobann burch eine Batterie von ebeniaus Blei hergestellten Türmen führt, die ber Reihe nach mit Rots, Dela Holzwolle, Baumwolle gefüllt sind. Aus bem letten biefer Türme gelang: : Gas absolut staubfrei durch Ansaugung in den Bentilator und wird von bei unter mäßigem Drud ben Bereinigungeöfen zugeführt.

4. Die Rontattsubstanz.

Von 1879 ab wurde als Kontaktsubstanz Platinasbest mit 40 50 Proz. Platingehalt verwendet, bei dessen Herstellung man sich des ames sauren Natriums als Reduktionsmittel bediente. Infolge der damale nocht genügenden Reinigung des Gases wurde dieser, insbesondere durch Ablazie von Sulfaten auf demselben, bald unwirksam und mußte dann einer und lichen Umarbeitung unterworfen werden. 1883 ging man dazu über. Kontaktsubstanz platinierten Bimsstein mit nur 3 bis 4 Proz. Pergehalt anzuwenden, und erreichte dadurch schon eine bis zu etwa einem Gehalt anzuwenden, und erreichte dadurch schon eine bis zu etwa einem Gehalt anzuwenden, und erreichte dadurch schon eine bis zu etwa einem Gehalt anzuwenden, und erreichte dadurch schon eine bis zu etwa einem Gehalt anzuwenden.

¹⁾ Wahrscheinlich würde für gleichen Zweck auch Schießbaumwolle 2007 bar fein. C. W.

idauernbe Wirkamfeit berfelben. 1888 erfette man ben Bimsftein mit anszeichnetem Erfolge burch unglafiertes platiniertes Porzellan.

6. Die Bereinigungstemperatur.

Nach ben in Freiberg gemachten Beobachtungen erfolgt die Bereinigung in schwesliger Saure und Sauerstoff am besten bei einer Temperatur, welche ich den mit einem Pyrometer von Deraeus angestellten Messungen 440 bis 30° beträgt. Bei derselben zeigt das Innere des Retortenofens eine matte Fig. 484.

ut, aber schon bei 440° hört der rote Schein auf. Eine Beeinflussung ber emperatur durch sich entwickelnde Reaktionswärme konnte nicht wahrgenommen oden.

6. Der Bereinigungsgrab.

Die erzielte Bereinigung war im ersten Jahrzehnt bes Betriebes eine rigelhafte, indem der Gehalt des Röstgases von 7,0 bis 7,5 Bol.=Broz. SO2 nur etwa 4,0 Bol.=Broz. SO2 herabging, was also einer Bereinigung von ichernd 45 Prozent entsprochen haben wlirde. Das war jedoch insofern unglos, als man das Gas hinterher dem Bleikammerprozeß überwies, also vissermaßen nur einen Abhub nahm. Man beobachtete aber damals schon, wenn man das 4,0 Bol.=Broz. SO2 enthaltende Gas durch einen zweiten



iß die anfgegebene Säure ans den ürmen ftart rauchend abfließt. Die unchende Säure wird entweder als iche zum Berfand gebracht, oder urch Abdestillation aus eisernen Reseten auf Anhydrid verarbeitet."

I. Das Rabeiche Berfahren.

Dieses Berfahren ift ausgearritet von Dr. H. Rabe in Berlin
nb patentiert in England; am
5. Februar 1901, Nr. 3327.

Ich habe darüber, burch Berittelung von Herrn H. H. Niedenthr, folgende Notizen erhalten.

"Das Rabe sche Schwefelsanrethydridverfahren, nach dem durch . H. Rieden führ schon mehrere nlagen errichtet worden sind, zer-Ut in drei Teile, nämlich in die abreinigung, den Kontaktprozes und

die Absorption des gebildeten ahhdrids. Das Reinigungsvershren ist im Ungarischen Patent r. 22959/01 vom 12. November 101 beschrieben. Rabe legt besaderen Wert darauf, die nebligen standteile der Röstgase oder sons ger schwefliger Säure enthaltender ase so völlig zu entfernen, daß bst nach jahrelangem Borbeileiten

Glasscheiben leinerlei Anflug sich scheibet, und von gasigen Beisngungen nur solche zu belaffen,

fich als absolut unschädlich erefen haben.

Die heißen Gase werden in entümlicher Weise abgekühlt, nam
, durch direkte Berührung mit der ihlstlifsigkeit vorzugsweise in zwei asen, nämlich zuerst nur so weit,

die eingeführte Kühlstlifsigkeit völligen Berdampfung gelangt,
d sodann, daß sie sich nur auf

höhere Temperatur erwärmt. Infolge dieser Abkühlungsart werden Außer: die der Natur der Sache nach nur aus Eisen oder Blei hergestellt sein im völlig entbehrlich, und daher kann der Kühlungsprozeß innerhalb eines unger baren Materials, z. B. eines keramischen, vorgenommen werden, das abs außen hin zwecks Sicherung der Gasdichtigkeit mit Eisen oder Blei werden kann. Rabe hat gefunden, daß so konstruierte Kühlapparate angegriffen noch verstopft werden, selbst wenn die in ihnen enthaltene Scressürre bis 60° B. Stärke besitzt.

Borstehende Stizze (Fig. 486 a. v. S.) des Reinigungsverschreit die Einzelheiten deutlicher erkennen. In das mit Schamotte ausgeste Eisenrohr A wird mittels des Körtingschen Zerständers nur so viel Eisezw. Schwefelsäure eingesührt, daß sie völlig verdampst. Dadurch wird Temperatur der Röstgase erheblich herabgedrückt und die Hauptschlung Turm B bedeutend erleichtert. Dieser, nach Art des Glovers gedant, ist säuresestem keramischen Material an dem Boden und Seitenwänden und trägt auf Roste B das Füllmaterial M, das durch die Turmbede wirdigleichnuckig mit kalter Schwefelsäure berieselt wird. Die durch die sie Gase erwärmte Säure sließt durch den Berschluß V zu den hier sie gegebenen Kühlern. Der sich in der Kühlsslissigkeit fangende Schlammtelicht gewonnen werden. Verstopfung in dem Kühlturm tritt unter den gegebenen Verhältnissen durch ihn nicht ein.

Die abgekühlten unreinen Gase werden durch Filter von den meder beigemengten Bestandteilen befreit. Die Filter bestehen in der einset Form aus einem Bleikasten D, in dem auf Rosten N das Filtermaterial möglichst dunner Schicht ausgebreitet ist. Als Filtermaterial dienen an mäßigsten körnige, indisserente Stoffe, wie Koksstücke, die in Korngrößen in bis 1 mm systematisch gepackt werden, und zwar die größeren Kastor vor den seineren. Es setzen sich so die gröberen Unreinigkeiten auf den größeren Kastor vor den seineren. Es setzen sich so die gröberen Unreinigkeiten auf den größeren körschießen und die seineren auf den seineren ab, und es werden hiere die Verstopfungen leicht fern gehalten. Bedingung ist jedoch eine mögsgröße Filterstäche, die geringen Reibungsverlust zur Folge hat. Du geschiedenen Unreinigkeiten können von Zeit zu Zeit mit Leichtigkeit abzeit werden.

An Stelle der feinsten Korngrößen können auch Filtermaterialien friers Struktur verwendet werden, z. Asbest, der jedoch zur Vermeidung der sammendrückens auf mehreren Sieben hintereinander aufgebreitet werder

Durch die Filter werden die Gase absolut klar, wovon man sich die Glasscheiben beständig überzeugen kann. Doch können sie gassörmige mengungen enthalten. Soweit deren Unschädlichseit nicht ausdrücklich mengungen enthalten. Soweit deren Unschädlich sind jedoch nach bieder Untersuchungen nur die normalen Bestandteile der Atmosphäre, d. h. Sautischiestungen nur die normalen Bestandteile der Atmosphäre, d. h. Sautischiestungen mitsen kohlensäure und die neu entdeckten indisserenten Gase. Inderen mitsen beseitigt werden. So ist es Rabe gelungen, als nickt sieltenen Bestandteil der Röstgase Salzsäure auszusinden, und gleichzeit Mittel, sie zu entsernen, nämlich Bisulfit in konzentrierter Lösung der

isten Stüden. Für letztere Anwendung dient der Cylinder F mit Etagen P nd Absorptionsmaterial R.

Nach Befreiung von sämtlichen nicht indifferenten gasigen Beimengungen verden die Gase im Turm G der auf Rosten S des Füllmaterials T enthält, etrocknet und ziehen durch Leitung H, die durch die Glasscheiben V_1 und V_2 ie Gase zu beobachten gestattet, zu dem Kontaktapparat.

Von sonstigen Bezeichnungen seien noch erwähnt K_1 und K_2 , Reinigungsscher in der Gasleitung, E Leitung von dem Filter zum Absorptionsslinder F und W Säureverschluß für die aus dem Brockenturm G auseießende Säure.

Als besondere Vorteile seines Gasreinigungsverfahrens macht Rabe

Ermöglichung der Gasstührung auch mittels natürlichen Zuges, Aufrechtshaltung eines möglichst trocknen Zustandes der Gase, Entfernung der Nebel ne Zuhilfenahme einer Waschslüssigkeit, daher sehr geringe Unterhaltungssid Bedienungskosten.

Alle diese Eigenschaften machen das Rabesche Gasreinigungsversahren ganz besonderem Maße geeignet auch zur Darstellung eisen= und arsenfreier chwefelsäure mittels des Kammerprozesses; also für eisenfreie schwefelsaure merde sowie für Akkumulatorsäure, wofür bisher nur Schwefel als Ausengsmaterial dient.

Für diese speziellen Zwecke kann das Arrangement der Reinigungsappa= e äußerst genau den Erfordernissen des Kammerprozesses angepaßt werden."

Aus einer Notiz Niedenführs in der "Zeitschr. f. angew. Chemie" 00, S. 960 ergibt sich auch über die Rabesche SO3-Methode, daß der samtkohlenbedarf für 100 kg Schwefelsäureanhydrid sich bei ihm auf etwakg stellt.

"Zur möglichst günstigsten Leitung des Kontaktprozesses werden die sorgsigst gereinigten und getrockneten Gase mit der Kontaktmasse in verhältniss
sig breiten Kammern in Berührung gebracht. Die Kontaktmasse wird Sieben ausgebreitet, zwischen ihnen können noch leere Siebe angebracht den.

Die Anordnung der Kontaktmasse in verhältnismäßig breiten Schichten gegenüber der Lagerung in engen Röhren den Borzug, daß die Kontaktsse gleichmäßiger sich ausbreiten läßt, da sie ja mit den Augen kontrolliert den kann, sie dietet daher größere Garantie für gleichmäßige Durchlässigkeit die Sase und demgemäß auch für gleiche Reaktionsbedingungen. Ferner en die Sase nach jedesmaligem Durchgang durch eine Kontaktschicht Gelegenssich zu mischen und etwaige Ungleichheiten in der Temperatur und in der ammensetzung auszugleichen. Infolgedessen schaden etwaige geringe Bersbenheiten in der Lagerung nicht einmal wesentlich, da die durch sie hervorssenen ungleichmäßigen Geschwindigkeiten der Gase zu deren Mischung beisen. Da nach jedesmaligem Durchgange durch eine Kontaktschicht die Gase Zerbindung über die gesamte Fläche treten können, gewinnt man ferner die zlichkeit, die Kontaktreaktion in einzelnen Phasen durchzusühren, also entslichkeit, die Kontaktreaktion in einzelnen Phasen durchzusühren, also ents

weder indem man in den einzelnen Kontaktschichten verschiedene Kontakt: oder verschiedene Temperaturen oder Kombinationen beider verwendet.

Die anscheinende Schwierigkeit, die breiten Kontaktkammern in weineffener Weise zu temperieren, läßt sich in verschiedener Weise bewischen So sind in der Deutschen Patentanmeldung R. 13221 z. B. Röhmen gesehen, die die Kontaktkammer durchziehen und ihre Temperatur an die ihnen vorbeiströmenden Gase abgeben und so die gewünschte Temperatur ihnen vorbeiströmenden Gase abgeben und so die gewünschte Temperatur ihre Roses für die Köhren, daselbst "Regler" genannt, können gleichzeit Träger sür die Kontaktsiebe dienen. Durch Wahl breiter Kontaktsiererzielt man noch den nicht zu unterschätzenden Effekt, daß der Reibungenstand, den die Kontaktmasse den Gasen darbietet, auf ein Ninimum wegestührt wird und somit an Krastauswand für die Gasbewegung mur gemenergie auszuwenden ist.

Die in den Kontaktkammern erzielte Umsetzung der schwefligen Sieneschwefelsäureanhydrid läßt sich in einfachster Weise aus der verzleichen Analyse der Gase vor und nach der Kontaktreaktion berechnen. Finde: der Analyse der Gase mittels der Reichschen Methode dei Anwendung wieden n/10=Jodlösung vorher a com, nachher der Wasser, so in die Issung nach der Formel zu berechnen:

$$\frac{(b-a)\ 100}{b-6}=x.$$

Findet man also vorher 150 ccm, nachher 3000 ccm Wasser, so 1. Umsetzung:

$$\frac{(3000-150)\ 100}{3000-6}=95,2\ \Re roz.$$

Bu dieser Formel ist noch zu bemerken, daß die durch die Kontaktreit eintretende Bolumverminderung sowie die Absorption des Anhydride der sichtigt ist. Die Zahl 6 in der Formel entspricht der Hälfte des angewatichtigt ist die Analyse; 10 com n-Jodlösung entsprechen bekanntlich etwa leschwessisssung dieser Anwendung anderer Johnstein natürlich dieser Umstand berücksichtigt werden, ebenso dei Anwendung schiedener Jodmengen sür die vergleichende Analyse. Hat man also der Untersuchung der Gase vor dem Kontaktprozes mit 10 com Jodlösung halten 165 com Wasser, nachher jedoch mit 2 com Jodlösung 743 com der siltige Zahl, nämlich 3715, zu erhalten, und rechnet wie sonst weiter.

$$\frac{(3715-165)\ 100}{3715-6}=95,8\ \Re{rog}.$$

Ist der Gehalt der Gase an schwefliger Säure vor und nach dem Liprozeß in anderer Weise als nach der Reichschen Methode ermittelt zu so kann man die Umsetzung nach folgender Formel berechnen, die wied auf die oben angegebenen Bolumenverminderungen Rücksicht nimmt:

$$\frac{20\,000\,(a-b)}{a\,(200-3\,b)}=x.$$

Hierin bedeuten:

a = Proz.-Gehalt der Gase an schwefliger Säure vorher,

b = , , , , , nachher,

x = Proz.-Zahl der Umsetzung.

Beispiel :

Gefunden vorher 7,4 Proz. SO2,

" nachher 0,398 Proz. SO2, so ergibt dies 95,19 Proz. Umsetzung. Aus der letzten Formel erhält man für

$$b = \frac{200 a (100 - x)}{20000 - 3 a x}.$$

Mit Hilfe dieser Formel kann man berechnen, wieviel bei gegebener Umzung der Gehalt an schwefliger Säure in den Gasen abnimmt.

Beispiel: Gase von 6,5 Proz. SO2 enthalten bei 97,3 Proz. Umsetzung ich der Reaktion und Absorption 0,194 Proz. SO2.

Die Absorption des durch die Kontaktreaktion gebildeten Schwefelsäureschydrids erfolgt nur dann in Form von rauchender Schwefelsäure vollskändig, um die absordierende Schwefelsäure während der Absorption abgekühlt wird. a nun aber die Absorption mit starker Wärmeentwickelung verbunden ist, dererseits aber durch Oberflächenberiefelung in Reaktionskürmen sich anschtesten erreichen läßt, hat Rabe eine eigenkümliche Art von temperierbaren aktionskürmen konstruiert, in denen diesen Ansorderungen Rechnung getragen In ihnen gelingt es, mit bedeutend weniger Reaktionskaum als früher eine

rk ignen gelingt es, mit veveutend weniger Neattionstaum als friiger eine rk rauchende Schwefelsäure zu gewinnen.

Die Beaufsichtigung des gesamten Schwefelsäureverfahrens ist eine äußerst sache Arbeit, die durch automatische Apparate nach dem Rabeschen Weßsahren sür Gase und Flüssigkeiten (D. R.-P. Nr. 11019 und 112835) vie durch die in der "Chemiker-Zeitung" 1901, S. 345 veröffentlichte Anaermethode wesentlich gefördert wird."

Aus Rabes englischem Patent Ar. 3327 von 1901, das mit Obigem plich übereinstimmt, mögen noch die Patentansprücke wiedergegeben werden. heißen Gase werden in Leitungen mit neutralen Wandungen gefühlt, indem Wasser oder Schweselsäure darin verdampst, die auf eine Temperatur, der noch keine Abscheidung von slüssigen Substanzen stattsindet, dann werden die unter 100° durch Berührung mit Schweselsäure von irgend welcher gneten Stärke in nicht allzu dicht gesüllten Türmen gekühlt und spstematisch Filtrierschichten aus körnigen, allmählich in der Korngröße abnehmenden, fasersörmigen Substanzen gesührt, die sie im trocknen Zustande selbst nach gerer Zeit keine Ausblühungen auf dem Glase des Thud allschen Unterungsapparates zeigen; darauf werden sie von allen nicht neutralen gasigen menten durch passende Reagentien gereinigt, z. B. von HCl durch Visulsitester Form oder konzentrierter Lösung, und werden schließlich in gewöhnlicher se getrocknet.

Das Rabesche System ist im Betriebe in der Lazyhütte bei Scharley Oberschlesien und einigen anderen Fabriken in Deutschland, und in den belschen Werken in Preßburg, sowie an einigen anderen Orten.

Bon Herrn Dr. Rabe anpfange ich (1903) noch folgende Rotigen. E Verfahren ist schon für Feinties, Stücklies und Blende zur Aussichneit kommen. Bon einer dieser Anlagen liegen folgende Betriebsergebnis: (bezogen auf 100 kg Anhydrid):

vegogen maj 200 –6 cm,940210).		
30 kg Schwefelfies 43 Proz. S zu 1,80 Mit	•	1,73 🗓 :
10 " Kohle zu 2,00 Mt	•	0,20 .
2,4 PftSt. Kraftbedarf für Gas- und Säurebewegung	ZU	
0,05 Mt. für 1 elektr. PfkSt	•	0,12 .
0,16 Arbeiterschicht zu 2,50 Mt	•	0,40 .
Reparaturen	•	0,32 .
		2,77 11
Amortisation 12 Proz. von 130 000 Mf. (auf 5000	×	
300 kg im Jahre)	•	0,87 .
Insgesamt .	•	3,64 1

[Hierzu ist zu bemerken, daß die Summe von 130000 Mt. die ist gebühren nicht einschließt und auch so nur unter ganz besonders günstiger hältnissen ausreichen wird. In obiger Aufstellung vermißt man General Berwaltungskosten.]

Renere Borschläge für Kontaktverfahren.

Die im Folgenden aufgezählten Borschläge sind im wesentlichen der eine Patentliteratur entnommen, sind aber, soweit meine Kenntnis geht, wiedersuchsstadium (manche davon wohl über das Papierstadium) nicht two gekommen, außer der an ihrem Orte zu erwähnenden Berbesserung det as asbestes durch Cl. Winkler, die sich praktisch bewährt hat, aber von im später gegen andere Träger des Platins vertauscht worden ist (S. 984).

I. Die Reinigung der Riesofengase von Flugftaub.

Raynand und Pierron (Engl. Pat. Nr. 16253, 15. Februar is wollen diese Reinigung dadurch erzielen, daß sie die Gase zuerst verdichte sich dann wieder ausdehnen lassen. Sie nehmen die Berdichtung der Criefliebsten durch Absorption in Kieselgur vor, die spätere Ausdehmus in Steigerung der Temperatur nach einiger Zeit. Dabei sollen die Bertagungen in dem porösen Materiale zurückbleiben, das man von Zeit ist erneuern muß.

S. C. Stone (Amer. Pat. Nr. 711187 und 711188, vom 14. ?? 1902) entfernt die Arsendämpfe aus den Gasen, indem er diese auf eine Fperatur abkühlt, bei der das Arsen sich niederschlägt und dieses (As2() ? in einem Körper aus Filtriermaterial aufsängt. Später erhist max ? ? ? Rörper zur Austreibung des Arsens, das man kondensiert.

H. Frasch (U. S. Pat. Nr. 715778, vom 16. Dez. 1902) **
und fühlt Pyritröstgase und komprimiert sie in Berührung mit im:

gewöhnlichem Druck gesättigten Lösung von schwefliger Säure. Dann wäscht er unter Druck mit frischem Wasser, läßt die übersättigte Lösung von SO₂ auf gewöhnlichen Druck zurückgehen und benutzt das hierbei entweichende reine SO₂. Die zurückleibende Lösung wird gekocht und das entweichende SO₂ in den Absorptionsapparat zurückgeführt.

II. Regulierung ber Temperatur.

Remmert spricht schon in einem deutschen Patente (Nr. 59556 vom 23. Dez. 1890) den allgemeinen Sat aus, daß bei der Leitung eines heißen Gasstromes zur Umwandlung besselben über feste Körper, falls die chemische Reaktion Wärme entwickelt, sich senkrecht zur Richtung des Gasstromes Schichten von verschiebener Temperatur bilben, und erwähnt dabei auch als einen Ginzelfall die Darstellung von SO3 aus SO2 und O durch das Kontaktverfahren. Die freiwerdende Wärme bringt die zunächftliegende Schicht bes Kontaktmaterials auf die erforderliche höhere Temperatur, infolge wovon man die Gase von vornherein mit einer weniger hohen Temperatur einführen kann. drom kuhlt bann die heißen Schichten ab, erhält selbst eine höhere Temperatur ind bewirkt baburch eine chemische Reaktion bei Berührung mit den später olgenden Schichten bes Fullmaterials. Dadurch wird die intensibste Reaktion Ur die betreffende Umwandlung durch den ganzen Apparat hindurch verlegt, is die letten Schichten des Fullmaterials erreicht sind. Hat sich an dieser stelle der Gasstrom schließlich noch höher erhitzt und kann nun diese Tempeatur nicht an weiteres Füllmaterial abgeben, so wird im Innern des Appa= ates die Temperatur nicht höher als die des eintretenden Gasstromes sein, jo die chemische Reaktion nachlassen. Dies hat man bisher durch höhere Erzung der Eintrittsgase wieder gut gemacht. Borteilhafter aber ist es, die ichtung des Gasstromes umzukehren, sobald am Ende des Apparates die itUmasse die höchste Temperatur erreicht. Dann verläuft die Reaktion in ngekehrter Richtung ebenso günstig wie vorher, die Erhizungsapparate belten eine gleichmäßigere Temperatur und es wird an Brennmaterial part.

Rannaud und Pierron (Engl. Pat. Nr. 16254, 15. Febr. 1900) Nen die katalytische Wirkung auf einem der solgenden Wege verbessern. Man hält die Temperatur gleichsörmig, aber wendet erst eine an Platin me, dann eine daran reiche und dann wieder eine arme Kontaktsubstanz an. Die Kontaktsubstanz bleibt die gleiche, aber die Temperatur ist zuerst driger, dann höher, dann wieder niedriger. Während der ersten Phase sinnt die Vereinigung von SO2 und O, während der zweiten wird sie vollendet, aber wieder etwas Dissoziation von SO3 eintritt, so wird diese in der dritten ase wieder ausgehoben.

Babat (Engl. Pat. Nr. 1216, 19. Jan. 1900) erwärmt die gereinigten Sofengase mittels der nicht gereinigten Gase auf ihrem Wege nach dem nigungsapparate. Die auf diesem Wege nutbar zu machende Wärme sollte als genügen, um die gereinigten Gase auf solche Temperatur zu bringen, 2 er n. g.e. Sodaindustrie. I. 8. Aust.

daß eine weitere Heizung des Kontaktapparates unnötig wird (vergl. etc.: früher genommenen Patente der Babischen und der Höchster Fabrik).

Daub und Deuther (Engl. Pat. Nr. 9536 vom 24. April 1wollen die Überhitzung der Kontaktsubstanz durch die Reaktionswärme in in
der Art verhitten. Der Apparat besteht aus abwechselnd angeordneus und Kontaktsammern; die ersteren sind mit unabhängiger Borrichtung in
hitzung oder Abkühlung der Sase versehen, und die letzteren mit einem Durchsitzung der Gase gesamte durch die Kontaktmasse streichende Sas, in der Art, die
Gase und die Kontaktmasse die Temperatur in der Kammer wechselsein gleichen und unterhalten, und eine lokale Überhitzung vermieden wird.

Wen maekers (Engl. Pat. Nr. 19902, 3. Okt. 1901) beschreibt is Apparat, in dem die Kiesofengase zuerst abgekühlt, dann mechanisch trockstreinigt, dann mit Dampf behandelt und schließlich durch konzentrierte Schreschure getrocknet werden, worauf sie in den Kontaktapparat kommen. Die biesem austretenden Sase dienen zur Borwärmung der eintretenden Nachdem das Anhydrid durch Absorption entsernt ist, kommen die Sase win die Dampskolonne zurück, um wieder in den Prozes einzutreten.

G. C. Stone (U. S. Pat. Nr. 711186, vom 24. Oft. 1962 ichreibt einen Kontaktapparat, in dem die Kontaktsubstanz in voneiner unabhängigen Schichten so angeordnet ist, daß man die unwirksam geweiter Schichten leicht erneuern kann.

B. Naef hat eine größere Anzahl von Patenten genommen, die sie Behandlung sester Substanzen mit Gasen beziehen, in der Art, das is heiße Gas durch die seste Substanz gesührt, wieder entsernt, seine Temper wieder reguliert und das Gas von neuem durch die seste Substanz geschwird, so daß mehrere Gasströme gleichzeitig hindurchgehen. In einem de Patente (Engl. Pat. Nr. 23415 C, vom 26. April 1899) wird auch die Station von H Cl und SO₂ durch Lust erwähnt. Weitere englische Sussigen 1900: Nr. 18188 mit 134 Ansprüchen und Nr. 18191 mit 1542 sprüchen; dann Nr. 14977 von 1901.

Die Tentelewsche Chemische Fabrik (Franz. Pat. Rr. 321 275. :: 20. Mai 1902) beschreibt einen besonderen Apparat zur Temperaturregulusten ben vorliegenden Zweck.

Herreshoff (U. S. P. Nr. 719332 und 719333, vom 27. 3= 1903) zieht die Gase nach teilweiser Umwandlung von SO₂ und SO₃ ab, 5 sie durch Wärmeaustausch mit Eintrittsgasen ab und läßt sie wieder und Kontaktapparat zurückgehen, wosür er besonders konstruierte Apparate beiden.

Sebillot (D. R.=P. Nr. 109484) will Schwefelfäure (nicht Ankerin der Art machen, daß Schwefelerze, mit Brennstoff gemengt, unter Sinklichen Luft in einem Schachtofen geröstet und dann in eine folgendermaßen gerichtete Kontaktkammer geleitet werden. Die Kammer enthält auf sinklicherten Doppelboden Bimssteinstüde, deren Zwischenräume mit Asbest ausgefüllt sind, und darüber eine Anzahl gelochter Tonplatten, auf kampf und Platinschwamm ausgebreitet sind. Die Röstgase, gemisch: Dampf und einer regulierten Wenge von Luft, streichen in dieser Kammer

oben nach unten und die gebildete Schwefelsäure wird am Boden durch mit Wasser gekühlte Röhren kondensiert. (Das deutsche Patent ist erloschen.)

III. Absorptionsapparate.

Stone (U. S. Pat. Nr. 695 180; Journ. Soc. Chom. Ind. 1902, p. 476) beschreibt einen Kühls und Absorptionsapparat für Schwefelsäures anhydrid, bestehend aus einer Röhrenkombination, ohne besonderes Interesse.

Nach den amtlichen Alkali Reports Nr. 38, S. 16 sind in England diejelben Schwierigkeiten in Bezug auf Bewältigung der weißen Dämpfe und den Austrittsgasen, die bei den Oberfeuerpfannen u. s. w. auftreten (S. 716, 756, 811), auch bei dem Kontaktversahren für SO₈ bemerkt worden.

Für die Absorption des Schwefeltrioryds muffen wir in Betracht ziehen, bag durch bas Waschen und Trodnen ber Gase ziemlich erhebliche Mengen von Baffer in ben Prozeß eintreten, die fich in verdünnte Schwefelfaure umwandeln and burch 803 erft auf die Stufe von H2SO4 gebracht werden muffen, ehe fie veiteres SO3 als folches aufnehmen können. Die burch bas Waschen ben Basen als SO3 und SO2 birekt entzogene Menge wird jedenfalls bei verdiebenen Prozessen verschieden ausfallen; bei bem Berfahren der Babischen fabrik beträgt sie fünf bis acht Prozent des Ganzen und wird in Form einer Säure von 40° B. erhalten, die man fitr alle sonstigen Berwendungen von tammerfäure brauchen tann. Erheblich mehr wird durch das Trocknen der dase herausgenommen werden. Bei Gas mit 7 Vol. = Proz. SO2 beträgt das dewicht der SO₂ pro Rubifmeter 200 g, das der daraus gebildeten SO₃ 250 g. tachdem wir die wohl ziemlich zutreffende Annahme, daß die Gase mit 25° C. nd mit Feuchtigkeit gefättigt aus ben Waschapparaten heraustreten, so erden sie eine Wasserbampsspannung von 23,5 mm = 27,3 g H2O pro ubikmeter besitzen, was 121,3 g SO3 eutspricht, ober fast der Hälfte der obigen 50 g SO3. Insgesamt dürfen wir wohl annehmen, daß das in den Prozeß ntretende Wasser etwa 60 Proz. der SO3 zu H2SO4 bindet und 40 Proz. s freies SO, disponibel läßt.

7. Berbesserungen in der Herstellung von Rontattsubstanzen.

Nach allerdings ziemlich unsicheren Berechnungen kann unter günstigen dingungen 1 kg Platin in Form von Platinasbest etwa 600 bis 700 kg dir 24 Stunden umwandeln. Es ist bei dem hohen Preise des Platins zreiflich, wenn man bessere Resultate zu erzielen versucht hat.

Besonders wirksame Kontaktsubstanzen werden nach einem tente von El. Winkler (D. R.-P. Nr. 4566 vom 21. Sept. 1878) aus elmetallen oder Metalloryden in seinster Berteilung so dargestellt, daß damit e indifferente Unterlage beinahe in derselben Weise imprägniert wird, wie e Gespinstsaser im Färbebade ausgefärbt wird. Als Kontaktsubstanz dient besten Platin, auch Iridium und Palladium; mit weniger gutem Erfolge Oxyde des Eisens, Chroms, Mangans, Kobalts und Kupfers. Zur indisse-

renten Unterlage eignen sich fast alle loderen porösen Körper, vor allem 2005 aber auch Glaswolle, Bimsstein, Kieselguhr, Ton und, sofern die Amerites Präparates keine höhere Temperatur erfordert, selbst organische Fasteine wie Cellulose, Baumwolle, Schießbaumwolle, Schwämme u. s. w.

Um Asbest mit fein verteiltem Platin zu beladen, durchtrankt mm innig mit einer durch Soba alkalisch gemachten Lösung von Platine ...: ber eine zur Reduktion des Platins ausreichende Menge von ameiseig.... Natron zugesetzt ist. Die burchgearbeitete, breitige Maffe wird im Banen: eingetrocknet, wobei bas Platin als Platinschwarz ausgeschieben wird E: fest auf die Faser niederschlägt. Durch Waschen mit Baffer entfernt mu Salze, ohne Platin abzuspülen. Die Menge bes niebergeschlagenen Die hängt von der Konzentration der Platinchloriblösung ab; bei Afben. Baumwolle läßt sich ein Platingehalt von mehr als 80 Proz. erreicher -Metalloryde zeigen nur bei höheren Temperaturen Kontaktwirkungen mb 😂 sich beshalb nur auf fenerbeständige Rörper übertragen. Go fann mu 2000 oder Bimsstein durch Tranken mit Merkuronitrat, bann mit Ammoniumde: jedesmaliges Trodnen und schließlich gelindes Glüben innig mit Chron: imprägnieren. Durch Tranten mit einer Auflösung von Rupfertarbon: Ammoniat und gelindes Gluben wird festhaftendes Rupferoxpo niebergeidi: Asbest, mit einer Lösung von Manganchlorur, Kobaltchlorur u. bergl. gem und dann getrocknet, barauf in erwärmte Chlorkalklösung ober ein and geeignetes Fällungsmittel eingetragen, wieder getrodnet, ausgewascher geglüht, wird mit den entsprechenden Metallozyden innig imprägniert.

Die auf solche Weise präparierten Kontaktsubstanzen bewirken insolge was gleichmäßigen Beschaffenheit und der großen Obersläche, welche sie dent bei höherer, zum Teil sogar schon bei gewöhnlicher Temperatur die dent Bereinigung von Gasen, wie z. B. die Verbindung von schwestiger Same Sauerstoff zu Schweselsäureanhydrid, die Umwandlung des im Lenchtgase haltenen Schweselsohlenstoffes in Schweselwasserstoff, die Orydation von Allebdämpfen u. s. w.; sie sinden deutgemäß bei allen chemischen Prozessen wirkung zurücksichen welche sich auf die Erscheinung der sogenaunten Konstitung zurücksichen lassen.

Die Darstellung von ganz besonders wirksamem Platis schwarz ist von Löw (Ber. d. d. d. dem. Gesellsch. 1890, S. 289) beident worden. Schon Döbereiner hat gezeigt, daß der Grad der Wirksamker: Platinschwarz sehr von der Darstellungsmethode abhängig ist. Das mit ind Salzsäure dargestellte Schwarz ist weit weniger wirksam, als das mit ist ischer Tranbenzuckerlösung gemachte, und dieses steht wiederum den sichweselsaurem Platinoryd durch Alkohol dargestellten nach. Das Berderist 1:1,8:2,6. Noch weit wirksamer aber ist solgendes Präparat, der sein wenig Wasser auf 50 die 60 ccm aufgelöst und mit 70 ccm 40:45 prozentigem Formaldehyd versett. Dazu sett man ganz langsam und Idbühlung eine Lösung von 50 g Anatron in ebenso viel Wasser. Das Tetall scheidet sich soson 50 g Anatron in ebenso viel Wasser.

nittels einer Filterpumpe abfiltriert, so geht eine gelbe Lösung durch, welche eim Kochen ein wenig Metall abscheibet. Wenn aber der größte Teil der Salze (Chlornatrium und ameisensaures Natron) durch Auswaschen entfernt st, so läuft eine tiefschwarze Lösung ab, indem etwas von dem schwarzen öchlamme in Lösung geht. Man unterbricht daher das Auswaschen, bis ein nnerhalb des schwarzen Schlammes vor sich gehender Drydationsprozeß zu inde ist, worauf die Flussigkeit farblos abläuft. Jener Prozes besteht in der hnellen Aufnahme von Sauerstoff burch die auf dem Filter befindliche schwarze Rasse; die Temperatur steigt auf 36 bis 40° und viele Gasblasen steigen nter fnisternbem Geräusche, welches mehrere Stunden dauert, auf. Der feine öchlamm ist nun in eine lose, poröse Masse umgewandelt, welche man ausäscht, bis jede Spur von Chloriden entfernt ist, worauf man sie auspreßt nb über Schwefelsäure trodnet. Selbst eine Spur Chlornatrium ift außerrdentlich nachteilig für die Wirkung des Platinschwarz, indem sich dann ein berzug von Platinchlorid bildet. Die schwarze Masse enthält augenscheinlich ne organische Platinverbindung, welche dann durch Oxybation zerstört wird.

Majert (D. R.-P. Nr. 134928) löst Platinchlorid in Methylaltohol, thylaltohol, Aceton oder Essigäther, tränkt Asbest und dergl. mit der Lösung 18 zündet an. Das Platin wird reduziert und bleibt in seinster Verteilung 18 sest anhaftend zurück. So kann man Platinasbest von sehr großer Wirk-mkeit mit nur 2 Proz. Platingehalt erhalten.

Langhans (D. R.-P. Nr. 134738) verwendet die Doppelverbindungen 8 Methylsulfids und dessen Homologen mit Halogenverbindungen des Platins, löst in Bromoform.

Rlauby und Efrem (Deutsch. Bat. Nr. 113705 vom 28. August 199) verwenden wie gewöhnlich eine feuerseste Unterlage mit einem Platinz in einer organischen reduzierenden Substanz, außerdem aber noch Flußtere oder Kieselssuben Seie beginnen damit, Meerschaum oder Ton mit nigswasser oder starter Schweselsäure zu behandeln und die dadurch gebildeten ilze mit Wasser auszuwaschen. Dann setzen sie das Platinsalz und eine uzierende Substanz, z. B. Zucker, mit oder ohne sein verteilten Kohlenstoff, außerdem noch Flußsäure oder besser Kieselslußsäure, letztere, um eine harte öse Wasse zu bilden, welche auch besonders dadurch wirkt, daß sie die kleinsten se des Tones anätz und dadurch die Oberstäche vergrößert. Der so gemte Brei wird geformt, getrocknet und gebrannt. Diese Massen wirken in bei gewöhnlicher Temperatur als Katalysatoren (insbesondere zur Zünz von Gasslammen) und sind viel härter und dauerhafter als Platinasbest dergleichen. [Vielleicht tritt hier eine größere Oberstächenbildung des igers durch Anätzung desselben ein.]

Neuendorf (Deutsch. Pat. Nr. 127846 vom 28. Oft. 1899) verstet als Träger des Platins die Snlfate von Baryum, Strontium oder cium, die man in der Art fünstlich herstellt, daß man z. B. Chlorbaryums ng zur Trodne eindampft, die entstehenden trodnen, porösen Salztrusten Platinchlorid tränkt, trodnet und bei hoher Hise durch einen Strom von, Wasserdampf und Luft oder durch Dämpse von H2SO4 in Baryumsulfat

umwandelt. Noch zweckmäßiger ist (wegen Abfalls u. s. w.) die Tränkung: der Platinlösung erst nach der Umwandlung in Sulfat vorzunehmen. Die erhaltenen Kontaktsubstanzen sollen größere Wirksamkeit mit Unveränderteit wereinigen.

Porter (U. S. Pat. Nr. 612614, vom 18. Oft. 1898) beschrieber Linie zur Darstellung als Gaszlindmassen, Mischungen von kalmister Wetall mit unschmelzbaren Metalloryden, wie Tonerde und bergleichen, Wagestellt in solgender Weise. Eine Lösung von 1 Tl. Platinchlorid und 8 Muminiumchloridhydrat wird zum Tränken von Baumwolle, Holzstessen anderem verbrennlichen Material verwendet und das Ganze an der Erfe hitzt, wobei die Unterlage verbrennt und ein inniges Gemenge von metallicht, wobei die Unterlage verbrennt und ein inniges Gemenge von metallicht Platin und Tonerde in sehr pordser Form zurückbleidt. Die organische Schanze bewirkt die Reduktion des Platins bei niedriger Temperatur, met Tonerde verhindert ein Zusammenbacken des Platinmohrs. Am besten ihwenn auf je 1 Tl. Pt 2 dis 6 Tle. Al kommen. Man kann auch Orgent Birkon, Cer, Magnesium u. s. w. und statt Platin andere katalytische Mirzamwenden.

Goldenberg, Geromont & Co. (D. R.-P. Nr. 119 279) stellen kwertörper ans nicht porösen, gesinterten Materialien in Form von Rugeln, Spind oder Platten her, auf denen eine sehr dünne poröse Tonschicht durch Sinkreit befestigt worden ist. Beide Materialien müssen feuers und säurebeständig Wan tränkt diese Körper mit Platinlösung, welche nur in die poröse Odeskeindricht diese Körper mit Platinlösung, welche nur in die poröse Odeskeindricht der deindringt, aber den gesinterten Kern freiläßt, so daß das Platin durch zwischen den Körpern zirkulierenden Gase, welche durch den dünnen über dissenderen, vollständig ausgenutzt wird.

Saubermann (D. R.-B. Nr. 125 988) verteilt Asbest in feine para-

E. J. E. de Hasn (D. R.-P. Kr. 128616 vom 23. **Marz** 1900) it zieht Asbest mit Banadinsäure in seiner Berteilung, indem er den I mit einer Lösung von vanadinsaurem Ammoniak tränkt und trocknet. Ko dieses Körpers soll man ein Gemisch von SO₂ und O bei 465° bis zu 84 Kin SO₈ überführen können. Häussermann (Chem. Ztg. 1902, S. 6). an, daß man Banadiumverbindungen schon seit langem als Sauerstoffüberztenne und auch sür den vorliegenden Zweck schon vorgeschlagen habe. Sauch oben die Versuche in Höchst.

Asbest mit Phosphorsäure getränkt und getrocknet soll nach : französischen Patent Nr. 318770 vom 17. Februar 1902 der Comp. Paten Coul. d'Aniline bis 90 Proz. der SO₂ zu SO₃ orydieren.

Bouhard und Loper (Franz. Pat. Nr. 321 573, vom 22. April I verwenden Dzyde der Tantalgruppe, die durch den elektrischen Strom zu en Schwamm reduziert werden.

Briegleb (D. R.-P. Nr. 121 906, 25. Januar 1900) formt die S von Eisen, Kupfer oder Chrom mit 10 Proz. Ton zu Briketts, bringt: auf einem Rost in einem senkrechten Schachte an und erhitzt die Mare mittelst eines zweiten, tiefer liegerden Rostes, auf dem Koks, Anthraxi:: Holzsohle, frei von Wasserstoff, verbrannt werden, oder auch durch Generatorgas. Der Brennstoff darf keinen Wasserstoff enthalten saugenscheinlich, weil die Gegenwart von Wasserdampf damals schon als schäblich erkannt worden war. Ein wasserstofffreies Brennmaterial in fester, slüssiger oder Gassorm ist aber praktisch nicht auszutreiben. Auch erscheint eine besondere Heizung der Kontaktsubstanz unnötig, da die eigene Hise des Röstgases dafür ausreicht].

Blackmore (U. S. P. No. 686 021, von 1901) läßt heißes SO₂, das Schwefeldampf enthält, über Eisenoryd streichen, um SO₈ zu erzielen, auf Grund davon, daß der Sauerstoff des Eisenoryds durch eine größere Verwandtschaft zum Eisen besitzende Substanz ersetzt werde [?].

Derselbe (U. S. P. No. 686022) bringt SO₂ in Berührung mit Eisensoryd bei einer unter dem Dissoziationspunkt von SO₃ liegenden Temperatur, läßt das gebildete SO₃ in einen Kondensationsapparat gehen, erhöht dann die Temperatur des Eisenoxydrückstandes, läßt Sauerstoff darüber streichen, dann wieder bis zu passendem Grade abkühlen und beginnt den Prozes von neuem durch Überleiten von SO₂.

Hans A. Frasch (U. S. P. No. 664 630, 25. Dezember 1900) versährt wie folgt. Er läßt die Gase aus gewöhnlichen Erzröstösen in einen "Konverter" streichen, der etwas mehr Schweselerz, am besten Schweselties, enthält, worin aber nur so viel Erz verbrannt wird, um die nötige Temperatur zu erhalten und frisches Eisenoryd zu erzeugen. Die Gase streichen durch diesen katalytischen Konverter von oben und nuten; es kann darauf auch ein Apparat zur selbsträtigen Speisung angebracht sein, so daß die Menge der unten ausgezogenen Abbrände die Beschickung mit frischem Erze und dadurch die Temperatur eguliert. Nötigenfalls kann man die von dem ersten Röstosen kommenden Gase abkühlen, ehe sie in den Konverter eintreten, dessen Temperatur mithin urch die Menge des darin selbstverbrennenden Schwesels und diezenige des arin eintretenden Röstgases reguliert wird. Man kann einen solchen versältnismäßig wenig Kies brennenden katalytischen Konverter an die gewöhnschen in Zinks, Kupsers, Nidelhütten u. s. w. verwendeten Röstösen anhängen.

Ich selbst habe (wie S. 915 u. 982 kurz erwähnt) mit G. P. Pollitt den Jahren 1900 und 1901 das Berhalten des Eisenoxyds als Kontaktschftanz näher untersucht (Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 1105). Folgendes de Schlüsse, zu denen unsere Untersuchungen geführt haben.

- 1. Für den Umwandlungsgrad von $SO_2 + O$ in SO_3 durch glühendes isenoryd ist es praktisch gleichgiltig, ob die Anfangsgase nur 2 Proz. oder bis Vol.-Proz. SO_2 enthalten. Vermutlich schadet selbst eine noch größere Vermung nichts (vergl. die S. 908 mitgeteilte theoretische Bemerkung von ackur). Über 12 Proz. SO_2 hinaus wird nicht nur die prozentische Umsund schlechter, augenscheinlich wegen des zu geringen Sauerstoffüberschusses, dern es verschlechtert sich auch die Wirkung der Kontaktmasse für geringere ehalte an SO_2 .
- 2. Das durch Eisenoryd in SO3 umzuwandelnde Gasgemisch muß so Cent sein, wie es durch gründliche Behandlung mit konzentrierter Schwefelse erhalten werden kann. Durch Außerachtlassung dieser Maßregel wird

- 3. Durchaus gleiche Erscheinungen wie bei Anwendung von jeden zeigen sich bei Anwendung von Eisenoryd (reinem oder tupsenbaltiges welches der Luft ausgesetzt gewesen ist und dabei jedenfalls etwas Ferderst aufgenommen hat. Erst nach langem (30 Stunden oder noch länger damente Überleiten der Gase in der Glühhitze über das Eisenoryd erreicht die Anwirtung ihr Maximum, das aber sofort wieder start sinkt, wenn das Die eine Erkalten auch nur kurze Zeit der Luft ausgesetzt bleibt.
- 4. Eine Verbesserung der Kontaktwirkung durch Behandlungsarter, wie die Oberfläche des Eisenoryds auflockern sollten, war nicht zu erreichen. Die die durch Glühen von Ferrisulfat oder Ferrosulfat erhalten worden werzeigten eine weitaus geringere Wirkung als das durch Glühen von gewingere Birkung als das durch Glühen von gewingere Bydroryd oder in Form von Kiesabbränden erhaltene Eisenoryd. Ohne wird die physikalische Beschaffenheit des Eisenoryds einen erheblichen wird auf seine katalytische Wirkung haben, aber es gelang bisher nicht, diesen näher aufzuklären.
- 5. Eine Beimengung von Kupferoryd zum Sisenoryd (Berwendung in
- 6. Arsenige Säure wird bei hoher Temperatur (am besten etwa is darunter weniger gut) vom Eisenoryd vollständig aufgenommen, das man der bis zu hohen Beträgen beladen kann, jedenfalls in Form von arsensamen Zudas so behandelte Eisenoryd, wenn es ziemlich viel (bei unseren Berind 23/4 Proz. Arsen (berechnet als As) enthält, zeigt eine gegenüber dem Wisenoryd ganz bedeutend (über 60 Proz.) vermehrte katalytische Wiskus Wereinigung von SO2 und O. Wenn auf das mit Arsen beladene Eisenseine längere Schicht von arsensreiem Eisenoryd solgt, so vermindert sich Prozentgehalt an SO3 wiederum bis zu dem Grade, wie er für reines Errozyd als Maximum auftritt (etwa 50 Proz.).
- 7. Auch bei kupferhaltigem Eisenoxyd zeigt sich eine dentliche & besserung der Kontaktwirkung durch Aufnahme des Arsens.
- 8. Das Optimum der Temperatur für die Kontaktwirkung von Wisenoryd zur Bildung von SO₈ liegt bei 600 bis 620°. Unter 600° in Wirkung sehr gering; über 620° fällt der Prozentgehalt der Gase an ziemlich schnell um ein Gewisses ab, bleibt aber dann die 750° konstant erst darüber wieder deutlich zu sinken. Das Sinken der Umwandlung in dei Erhöhung der Temperatur ist jedenfalls darauf zurückzusühren, der Gleichgewichtszustand sitr SO₂ + O SO₈ sich dann nach der linken din verschiedt. Der Umstand, daß zwischen 620 und 750° ein merkischinken der Bildung von SO₃ nicht eintritt, ist vielleicht dadurch zu erkischen daß hier zwei Arten von Zwischenreaktionen ins Spiel kommen, nämlich er die Bildung und Spaltung von Ferrisulsat, zweitens die abwechselnde Reden von Fo₂O₃ und Ozydation des entstehenden Fo₃O₄, deren Optima dei schiedenen Temperaturen liegen.

Schwefelsäureanhydrid aus Abfallprodutten.

Teerige Abfallsäure, wie sie bei der chemischen Reinigung von Petroleum, araffin u. s. w. erhalten wird, soll nach J. D. Starck (Engl. Pat. Nr. 12028,). August 1889) in folgender Art auf SO3 verwertet werden, welche von dem erfahren von Ragofine und Dworkowitsch (S. 877) burch die Anwendung n Winklers Reaktion und anderweitig verschieden ist. Die Abfallfäure rb in bas niedrigere Ende einer geneigten Gisenretorte eingelassen, in welcher j eine endlose Schraube zum Herausschaffen ber zulett zurückleibenden totsnlichen Maffe bewegt. Das hier entstehende Schwefeldioryd und Wasser rben mittels eines Konbensators und einer Waschkammer von Wasser und hlenwasserstoffen befreit, bann in einem Schwefelsäureturme getrocknet, mit er passenden Menge von trockener Luft ober Sauerstoff gemengt und durch mit Platinasbest ober anderer Kontaktsubstanz gefülltes Rohr geleitet. ftehende Schwefelsäureanhydrid wird kondensiert oder in konzentrierter Schwefelire angenommen und das zuruckbleibende Schwefeldioryd wird in gewöhnliche eifammern geleitet.

Wiedergewinnung von Schwefelsäureanhydrid aus den solches enthaltenden fallprodukten, wie sie in Teerfarbenfabriken entstehen, ist der Gegenstand es Patentes von Schulze-Berge (Deutsch. Pat. Nr. 35 620), welcher Luft-dunnung zum Abdestillieren von SO3 aus solchen Gemischen anwendet, wozu einen besonderen Apparat konstruiert hat.

Die Anwendung von Destillation unter Luftverdlinnung zwecks der Wiedersinnung von SO3 aus einem Semische von rauchender Schwefelsäure und anischen Substanzen ist übrigens schon von E. D. Kendall am 4. August in Amerika patentiert worden (U. S. P. No. 323583), um bei niedrigerer uperatur arbeiten zu können und weniger SO3 zu zerstören (vergl. auch 876).

Aus den Austrittsgasen des Claus-Chance-Berfahrens zur dergewinnung von Schwefel aus Leblanc-Sodarücktänden gewinnen ren, Heslop und die United Alcali Company (Engl. Pat. Nr. 10317, duni 1900) Schwefelsäureanhydrid in folgender Weise. Diese Gase, welche untlich H2S neben SO2, O, N und Wasserdampf enthalten, werden mit durch einen Ofen geführt, in dem das H2O verbrannt wird; dann werden einem Koksturm durch Schwefelsäure getrocknet und nun über Platinsst, Eisenoryd oder einen anderen Katalysator geführt. — Nach den amten Alkali Act Reports No. 38, p. 15 wurde dieses Versahren nur im en Maßstade versucht und wegen der Kosten auf Einführung in die Praxissicht geleistet.

3mölftes Rapitel.

Anderweitige Methoden der Schwefelsauredarstellms

Alle Ubrigen, in großer Bahl aufgetauchten Methoben zur Darfteling : Schwefelfäure können nur mit wenigen Worten besprochen werden, d !einzige berselben, außer vielleicht ben ersten, technischen Erfolg gehabt but folden zu haben verspricht. Für die Einzelheiten muß auf die angen-Quellen verwiesen werben.

I. Oxydation der schwefligen Säure durch Stickhoffoff aber ohne Bleitammern.

Vorschläge zum Ersate ber Bleikammern durch Rammern aus Ru-Guttapercha, Schiefer, "Zeiobelit", Glas u. s. w. sind auf S. 367 er=" worden.

Mac Dougal und Rawson (Engl. Pat. vom 21. November 150 leiten SO2 und Luft in einer Woulffschen Flasche burch Salpeterfame = Schwefelfaure und Untersalpeterfaure entstehen; die lettere durchstreicht " überschüssigen Luft noch mehrere mit Wasser gefüllte Gefäße, wobei bie E peterfäure sich regeneriert.

Hunt (Engl. Pat. vom 16. August 1853; auszüglich Wagners 3615 f. 1855, S. 50) leitet ein Gemisch von SO2 und Luft durch einen mi ober Kieselsteinen gefüllten Turm, in welchem Nitrose fortwährend nieder ... Dieses Prinzip war schon von Gay-Lussac vorgeschlagen worben, we " im Gloverturme ausgeführt, soweit es praktikabel ist, b. h. mit Beme=:

entweichenben Gase in Bleikammern. Bergl. auch S. 889.

Persoz (Technologiste 17, 461; Dingl. polyt. Journ. 139. Wagners Jahresber. f. 1856, S. 54) führt SO2 durch mit 4 bis 6 Bcl 24 verbünnte und auf 100° erhitzte Salpeterfäure, ober burch eine Mijden Salpetersäure ober einem Nitrat mit Salzsäure, in einem verhaltmit fleinen Gefäße von Glas ober Steinzeug, mit Bermehrung bes Rontafte! ein Rührwerk. Die burch die Reduktion ber Salpeterfäure erzeugen steigen in den Kondensationstürmen auf, wo sie durch einen auffteigenden Es von Luft und einen herabfallenden Wasserstrahl zu Salpeterfäure mit

verden. Die schweflige Säure dürfte sogar mit Kohlensäure, Stickstoff und underen Gasen verdünnt sein. In der Praxis soll dieses Verfahren hauptächlich (?) an der Unmöglichkeit gescheitert sein, passende Gefäße zu konstruieren, velche den Säuren widerstehen können.

Berstraets Röhrenapparat ist (Wagners Jahresber. f. 1865, S. 226) chon früher besprochen worden (S. 416). Der Jurybericht von 1851 ehauptete, daß ähnliche Steinzeuggefäße, konstruiert von Fouché-Lepelletier, n der Fabrik zu Javel bei Paris fungierten, und daselbst ein Drittel der kahresproduktion von 3600 Tonnen Schwefelsäure darin gemacht würde, bei mem Drittel des Kubikinhaltes, und einem Achtel der Anlagekosten von Bleismmern. Diese Behauptung ist von Hofmann in seinem Report dy the uries 1862, p. 8 durch Originalkorrespondenzen als völlig irrig erwiesen vorden.

Lardanis Apparat (Wagners Jahresber. f. 1868, S. 169) ist ebenfalls hon früher beschrieben worden (S. 416); er enthält kein wesentlich neues rinzip.

Anhlmann (Engl. Pat. vom 11. Dezember 1850) hatte schon früher ergeschlagen, eine Mischung von H₂S (aus Sodarückstand) und Luft durch alpetersäure zu treiben, wodurch fast aller Schwefel zu Schwefelsäure oxydiert erden sollte.

Petrie (Engl. Pat. vom 11. August 1860; Wagners Jahresber. f. 1860, . 154) wendet ein Shstem von Steinzeugröhren, mit Kieseln gefüllt, an, durch eiche ein Strom von Salpetersäure sich von der einen Seite, und ein solcher n SO₂ und Luft von der anderen bewegt, wobei die Mengen der Matestien und die Konstruktion des Apparates so eingerichtet sind, um Verlust an alpetersäure zu vermeiden.

Finch, W. J. und S. Willoughby (Engl. Pat. Nr. 3086, 1884) mpen ein Gemisch von Pyritröstgasen, nitrosen Gasen und Wasserdampf in en Turm, wo sie einem gewissen Drucke ausgesetzt werden, um ihre Verzigung zu befördern. Die entweichenden Gase gehen weiter in andere Türme dauletzt durch einen Gap-Lussacturm.

W. Burns (Engl. Pat. Nr. 14441, 1886) sucht ebenfalls die Versigung der Gase durch Druck, zugleich mit einer eigentlimlichen Art der wegung, zu befördern, wozu er einen sehr sinnreichen, aber kaum praktisch sführbaren Apparat erdacht hat.

Hannah (Engl. Pat. Nr. 12247, 1886) läßt die schwefligen und salerigen Gase durch einen Kondensationsturm gehen, in welchem sie in viele rahlen zerteilt und gut durchmischt werden, dadurch, daß sie durch Siebe en, welche durch einen fortwährenden Wasserstrom beseuchtet werden, wobei Prozeß so lange wiederholt wird, bis die sich bildende Lösung von Schwefelze hinreichende Stärke erreicht hat; wenn dies der Fall ist, wird sie absigen und eine frische Wassermenge in den Apparat eingelassen.

A. und L. D. Brin (Engl. Pat. Nr. 12070, 1886) verbrennen Pyrit reinem Sauerstoff und verwandeln das Gemisch von SO, und O durch etrige Gase in Schwefelsäure. Ich selbst nahm im Jahre 1888 ein Patent für einen besonderen Apparat zu diesem Zwecke, aber nur zur Dedmige etwaige andere Patentnachsucher, da der Hauptzweck meiner Ersindung die stellung von Schwefelsäureanhydrid war, für welche damals die Bennetz von reinem Sauerstoff noch lohnend erscheinen konnte (vergl. S. 903).

Durand, Hugnenin & Co. (Franz. Pat. Nr. 205589 wir: lassen ein Gemisch von Schwefelbioryd und Luft durch Behälter streichen, zimit Lösungen von Salpetersäure ober Salpetrigsäure gefüllt sind wir Kondensationstürmen abwechseln. Die Flüssigkeiten fließen in methodicker den Gasen entgegen, so daß man zuletzt konzentrierte, von salpetrigen kritisteie Schwefelsäure erhält. Die Gasmischung wird durch Einpresse Luftstromes in die Schwefels oder Phritösen erzeugt, wodurch man auch der Uberwindung der Flüssigkeitssäulen nötigen Druck erhält.

Barbiers Apparat (Deutsch. Bat. Nr. 69 501; Engl. Bat. Nr. 1272 1892) besteht aus sechs stufenweise aufeinander folgenden Türmen, geit: Hohlstliden aus Sandstein, Quarz u. bergl., in beren unterften bet Die Die Türme sind abwechselnd unten und oben miteinande : einströmt. bunden; ber ober die letteren bienen als Say-Lussac-Türme. Anteine außen gefeuerten Konzentrationspfanne strömen nitrose Dämpfe und Bei dampf ein. Die in den Turmen entstehende Saure tropft in min in: offenen Boben befindliche Verbampfpfannen ober einen Sammeltand werden mit einem Gemenge von Schwefelsäure und Salpetersäure und 1602 falls auch mit Dampf gespeist. — Nach bartiber empfangenen Privatrat foll man in Barbiers Apparat angerordentlich viel Salpeterfam hand auch werden Berstopfungen bewirkt; endlich hat auch die hohe Lizengetit: Bersuchen mit demfelben abgeschreckt. Auch Candiani (Chem. 3ml. 180 S. 153) bemerkt, daß die einzige italienische Fabrit (in Billafrance), : Barbiers Berfahren eingeführt hat, bamit schlechte Erfahrungen gench:

Boissien (Bull. Soo. Chim. (3) 11, 726) beschreibt den Barbierst. Apparat von neuem, der nach ihm sehr gute Resultate geben soll, ohne die hierfür ziffernmäßige Belege gegeben werden.

Pierron (Mon. scient. 1900, p. 367) berichtet ganz bestimmt.

Staub (Engl. Pat. Nr. 12675, 1894; D. R.-P. Nr. 8878.

lettere wieder aufgehoben) wollte ebenfalls ausschließlich mit Thrmen alexand und zwar mit den S. 437 erwähnten "Regeltürmen". Rleinere Stammen (nach Auskunft von der Chemischen Fabrik Rhenania) leite Stolberg und in großem Umfange 1896 von E. Gulden & Co. zu Windergemacht. Namentlich das lettere, kostspielige Experiment zeigte, daß der schen weit davon entfernt war, mit der Bleikammer konkurrieren in inspesionere der Sozerfolgte nicht mit genügender Sicherheit Wetriebskosten, insbesondere der Salpeterverbrauch, waren viel zu hoch

Ich habe mich schon früher (S. 426) dahin ausgesprochen, die Letische Betrachtungen keineswegs der Annahme im Wege stehen, daß bie Bleikammer durch Reaktionstürme ersetzen und dabei die Schweielsmit vorteilhaftem Wege fabrizieren könne. Auch haben wir schon Riedenii!

Intwurf für ein berartiges System kennen gelernt (S. 432). Es ist durchaus nöglich, daß schließlich etwas derart zu stande kommt und sich behauptet, wenn as auch jedenfalls noch so manche Mühe kosten wird, die alles im einzelnen usgearbeitet ist und vor allem der allen früheren derartigen Systemen ansängende Vorwurf des zu hohen Salpeterverbrauches beseitigt ist.

I. Oxydation von schwefliger Säure ohne Salpetersäure.

Gossage (Patent vom 6. Oktober 1857; Wagners Jahresber. f. 1858, 5. 95) verbrennt Schwefelwasserstoff aus Sodarücktand, kühlt die Verbrensungsprodukte ab, läßt sie in einem mit Wasser gespeisten Koksturme aufsteigen, st die dadurch erhaltene Lösung von SO2 in einem anderen mit heißer Luftspeisten Koksturme herabrinnen, wobei die SO2 zum Teil schon in SO4H2 vergeht, und führt die übrige SO2 in eine Bleikammer, wo sie wie gewöhnlich Uständig oxydiert wird. Nach Gossages eigenem Geständnisse an Hossann (Report dy the Juries 1862, p. 9) ist das Versahren nicht praktisch.

Petries engl. Patent vom 1. November 1852 (Wagners Jahresber. f. 155, S. 52) beruht barauf, eine auf 300° erhitzte Mischung von SO₂ und ft in Röhren aus Ton oder emailliertem Eisen mit einer Füllung von Kieseln er fein verteiltem Platin einem Wasserregen begegnen zu lassen.

Hähner (engl. Patent vom 28. März 1854; Wagners Jahresber. f. 1855, 49) wendet Chlor bei Gegenwart von Wasserdämpfen zur Oxydation der den. Dasselbe Verfahren ließ sich Macfarlane patentieren (Wagners hresber. f. 1864, S. 153).

Houze Monit. Industr. 7, 65) will SO2, Luft und Wasserbampf in einzeuggefäßen etwas unterhalb der Rotglut zusammenbringen. Eben solche fäße sollen es gestatten, die Säure durch heiße Luft oder überhitzten Dampf e Stoßen zu destillieren.

Deacon zeigte 1871 (Chem. Trade Journ. 1889, 5, 193), daß eine ung von Schwefeldioryd und atmosphärischer Luft in Gegenwart einer Lösung Kupfersulfat in Schwefelsäure verwandelt wird; aber diese Beobachtung int sehr wenig bekannt geworden zu sein. Später wurde sie ganz unabzgig von Rößler gemacht und im besonderen zur Beseitigung sauren Hüttensches verwendet, wie es S. 324 beschrieben worden ist. Diese Ersindung ur Fabrikation von Schwefelsäure kaum verwendbar, wohl aber zu der von efervitriol mittels sonst verloren gehenden Schwefeldioryds. Dasselbe Bersen weiter ausgedehnt auch auf Salze von Mangan, Eisen und Zinn, ist Clark (für Daguin) im Jahre 1888 (Nr. 3669) für England patentiert den.

Surconf (Franz. Pat. Nr. 310 600, 7. Mai 1901) will Schwefelse aus SO2 mittels Dzon barstellen, unter äußerer Erhitzung (ebenso Salstäure aus Ammoniat).

Sebillot (D. R.-P. Nr. 109484) verwendet SO2, Luft und Dampf eit Bimsstein gefüllten Türmen, ohne Anwendung von Salpetersäure, bei peraturen unterhalb des Siedepunktes der Schwefelsäure. Die Fabrikation von Schwefelsäure durch die katalytische Birlim : Platin, Eisenoryd u. s. w. ist im 11. Kapitel beschrieben worden.

III. Schwefelfäure durch dlorierende Roftung von Por"

Renhon und Swindells (Engl. Pat. vom 21. Mai 1872) wie Chlornatrium oder Chlorkalium mit Pyrit oder Aupferkies rösten, und die Ichweflige Säure in Schwefelsäure überzuführen, und zugleich das Chiniquischen. Wagner (Jahresber. f. 1874, S. 272) macht mit Recht deufmerksam, daß bei diesem Prozesse ja die Schwefelsäure als Alkaliusischen Rückfande bleiben wird.

IV. Schwefelfaure durch Elektrizität.

Reynoso ließ sich 1875 ein Patent barauf geben (Dingl. polyt. der 219, 472), durch ein komprimiertes, auf sehr niedriger Temperatur gehen Gemisch von schwesliger Säure und atmosphärischer Luft elektrische durchschlagen zu lassen. Die Bildung von SO3 aus einem Gemenge von SO2 und 1 Bol. O durch Elektrizität ist von Huff und A. B. Heire (Ann. Pharm. 113, 129) im Jahre 1860 zuerst beobachtet worden; Des (Bull. Soc. Chim. [2] 3, 366; Liebigs Jahresber. 1865, S. 59) hat achtet, daß man bei Gegenwart von Bitriolöl, welche die SO3 absorbier. ganze Gasgemenge auf diese Weise zu SO3 vereinigen kann.

Wacker (Deutsch. Bat.-Anm. W, Nr. 10532, 1894 und Nr. 1.
1895; engl. Hatent Nr. 3183, 1895) will konzentrierte Schweselsam: Elektrolyse von Wasser ober verdünnter Schweselsaure darstellen, der kontinuierlicher Strom von SO2 zugesührt wird. Dies geschieht in Steinzeuggesäße, das durch ein Diaphragma aus poröser Steinzeugusszuwei Zellen geteilt wird. In die Anobenabteilung leitet man einen langen wei Zellen geteilt wird. In die Anobenabteilung leitet man einen langen Strom SO2 ein; an der Kathode bildet sich eine milchige Trübung. Schwesel, mit ganz wenig H2S. Wenn man Salzsäure zusetzt, and wei der Elektrolyse Chlor entsteht, so tritt keine Schweselabscheidung ein. Das Chlor die SO2 direkt zu H2SO4 oxydiert. Auch kann man als Didas Chlor die SO2 direkt zu H2SO4 oxydiert. Auch kann man als Didas Chlor die SO2 direkt zu H2SO4 oxydiert. Auch kann man als Didas Chlorestäger Kochsalz oder Natriumsulfat (letzteres zur Bilden überschweselssäure) benutzen, serner Chlorate, Nitrate und dergleichen. Bersahren klingt in dieser Form ziemlich abenteuerlich.]

A. C. Johnson (U. S. P. No. 659236) sendet elektrische Frakteine Rammer, die Schwefelsäuredämpfe enthält [?] und führt Knallget das durch die elektrischen Funken zur Explosion gebracht wird, wobei be Säure beladenen Feuchtigkeitsteilchen zur Niederschlagung gebracht werde:

Bergl. auch Ban Denbergs Patent, S. 1008.

E. B. Jacobs (U. S. P. No. 704831, vom 15. Juli 1902) prest durch eine poröse Anobe, wo es durch den bei der Elektrolyse von Erkertelenden Sauerstoff oxydiert wird. Dies sindet im unteren Teile det St.

tatt, und das Oxydationsprodukt wird von der Kathode entfernt gehalten, an er eine solche Stromdichte herrscht, daß die SO2 gar nicht hinzutreten kann ind der Wasserstoff schnell entweicht. Nach Angaben des Ersinders (Min. 3nd. 10, 602) erreiche man einen elektrolytischen Effekt von 54 Proz., bei incr Potentialdisserenz von 2 Volt und einer Stromdichte von 15 bis 20 Ampère ro Quadratsuß Anodensläche.

A. Friedländer (D. R.-P. Nr. 127985) elektrolysiert verdünnte Schwefelsäure oder Wasser unter Anwendung von Diaphragmen, wobei gleichseitig SO2 in den Anodenraum eingeführt wird, der vom Kathodenraum in der let getrennt ist, daß die Sase nicht kommunizieren können. Dadei hält man die Sase unter dem nötigen Druck und entsernt die Reaktionswärme durch ling von innen oder außen. Im Kathodenraum ist die Reaktion: L2SO4 = H2 + SO4. Der Wasserstoff wird abgeleitet; die SO4-Jonen andern durch das Diaphragma in den Anodenraum, wo sie SO2 vorsinden and damit in solgender Weise reagieren: SO4 + SO2 = 2SO3. Die lüssigseiten bleiden vollständig klar und es erfolgt keine Ausscheidung von schwefel, wie dies bei früheren Versuchen zur elektrolytischen Darstellung von schwefelsäure aus Schwefeldioryd immer eintrat.

Boehringer & Söhne (D. R.-P. Nr. 117129) erreichen benselben weck dadurch, daß sie der Anodenschwefelsäure Mangansulfat als Sauerstoffserträger zuseten, wodurch das zugeteilte SO2 schließlich in Schwefelsäure von $3^{1}/2^{0}$ B6. übergeht.

V. Schwefelsäure aus Sulfaten.

Die neutralen Sulfate ber Alkalien, alkalischen Erden und des Bleies sind der Glühhitze so gut wie ganz beständig; die sauren (primären) Sulfate der kalien gehen dabei zunächst in Pyrosulfate über $(2 \text{ Na} \text{ H} \text{ S} \text{ O}_4 = \text{ Na}_2 \text{ S}_2 \text{ O}_7 \text{ H}_2 \text{ O})$ und die letzteren spalten sich dann weiter in neutrale Sulfate und hwefelsäureanhydrid. Dieses Berfahren kann jedoch aus naheliegenden ünden nicht zur eigentlichen Schwefelsäurefabrikation, sondern nur zur Darslung der rauchenden Schwefelsäure in Frage kommen, und ist davon bei er die Rede gewesen (vergl. S. 878).

Auch die meisten anderen Sulfate eignen sich nicht zur Schwefelsäurecikation. Nur diejenigen, beren Metallradikale sehr schwach positive Eigensten haben, vor allem die der Sesquioryde, also wesenlich des Eisenorydes
(in geringerem Grade) der Tonerde, sowie die sauren Sulfate anderer
vikale, entlassen die Schwefelsäure schon dei verhältnismäßig niederer Temetur und daher ganz oder größtenteils in unzersetztem Zustande; die übrigen
fate dagegen zersetzen sich erst dei viel höherer Temperatur, zerfallen dabei

in Metalloryd, Schwefelsioryd und Sauerstoff, und geben nur einen,
I kleinen Teil Schwefelsäure als solche oder als Anhydrid ab. Wäre es
anders, so würde ihr hoher Preis eine Benutzung derselben sür die
wefelsäuresabrikation unmöglich machen; sie werden ja meistens erst mit
von fertiger Schwefelsäure dargestellt. Selbst das billigste, leichtest zersetz-

bare aller hier in Frage kommenden Sulfate, das Ferrisulsat (idwei : Eisenoxyd) kann nur zur Darstellung der rauchenden Schwefelsäure, with dazu nur unter besonders günstigen Umständen, verwendet werden, with im 11. Kapitel gezeigt worden ist.

Es bleiben also nur noch die in der Natur als solche schon vortour und weit verbreiteten Sulfate des Barnts, Kalks und der Magnesia (Exceptat, Gips und Kieserit) übrig, von welchen auch der erstere bisher weit ernstlich herangezogen worden ist; dagegen ist dies mit dem Gips und kirr vielsach der Fall gewesen.

Schwefelfäure aus Gips oder Anhydrit.

Die enormen Mengen von Schwefelsäure, die im Sips und Anderscher Natur vorkommen und darin fast ganz wertlos sind, haben viele Sind, gu ihrer technischen Verwertung angeregt, welche jedoch nie von irgent im Erfolge begleitet waren. Am wenigsten dürfte heutzutage Aussicht hierzischen so so große Schätze von reichen kupferhaltigen und anderen Prica in geschlossen worden sind, daß zunächst mit diesen an Villigkeit kin in Material konkurrieren kann.

1. Entwidelung von ichwefliger Gaure ans Bire

Tilghman (Engl. Pat. vom 1. Februar 1847) leitet Wasserdamiglühenden Gips; es soll Ca O zurückbleiben und SO₃, O und etwas dichen.

Für ein hiermit identisches Verfahren hat Polony im Jahre 1825 österreichisches Patent erhalten (Zeitschr. f. angew. Chem. 1888, S. 5%:

Cary-Mantrand (Barreswil und Girard, Dict. de Chim.... strielle 1, 37; Knapp S. 362) sest rotglühenden Gips einem Errockener HCl aus (woher nehmen!); es entsteht CaCl2, und SO2, O Errentweichen.

D. Siemens (Dingl. polyt. Journ. 169, 207; Wagners Jahrs: 1863, S. 208) zersett ein geschmolzenes Gemenge von Gips und Lieburch Wasserdamps. Es bleibt basisches Schwefelcalcium nebū Mengen von Na2S, Na2SO3 und Na2S2O3; als Gas entwicklusse HCl und H2S; um letteren zu entsernen, wird in die geschmolzene Jugleich CO2 und Wasserdamps eingeleitet. Dieses Versahren wird in höchst absähiger tritisiert und gezeigt, daß die beobachtete Zersetung eigentlich durch das gleisen des Apparates hervorgerusen worden ist.

Kuenzi (Wagners Jahresber. f. 1858, S. 95) schmilzt Eris Duarz, Ton, Sand u. s. w. zu einer leichtflüssigen Schlacke, wobei Sir - 24 entweichen.

Fremy machte später benselben Borschlag; ebenso Archerea . 1865, S. 271), wobei der lettere auch noch den Sauerstoff, benuten ...

D. Schott (Dingl. polyt. Journ. 221, 442) glüht Natriumsulfat, Gips ind Kohle, um dabei als Rücktand eine Fritte für Glassabrikation zu ersalten; die SO2 mit den übrigen Gasen soll in einer Bleikammer in Schweselsäure umgewandelt werden.

Martin (Bull. Soc. Chim. 21, 47; Wagners Jahresber. f. 1874, 273) vill fünstliches Schwefelmetall durch Schwelzen von 1700 Gips, 1000 Eisensyd und 500 Kohle in einem Hochofen barstellen, und dieses statt natürlicher Julsurete abrösten. Er wird dabei aber im besten Falle nur Monosulfuret shalten, und zwar zu einem viel höheren Preise als der des besten Pyrits.

Scheurer=Restner (vergl. oben S. 877) behauptet, daß Calcium=
der Magnesiumsulfat beim Glühen mit Eisenoryd, am besten mit Zusatz von,
lußspat, Schwefelsäureanhydrid abgeben.

Eummings (Amerik. Pat. Nr. 342785; Engl. Pat. von Lake, 2002 2003) r. 7355, 1886) calciniert ein Gemisch von Gips und Ton in einem Schachten; hierbei entsteht ein hydraulischer Zement, während SO_3 , SO_2 und O austrieben und in gewöhnlicher Weise in Schwefelsäure umgewandelt werden Uen (was bei so verdünnten Gasen eben nicht gut angeht).

2. Schwefelwafferftoff aus Bips.

Cary=Mantrand (a. a. D.) zersett Gips mit Kohle gemengt in der sühhitze durch HCl=Gas, wobei sich CaCl2, CO, H2S und S bilben.

Köhsel (Wagners Jahresber. f. 1856, S. 57) zersett mit Kohle redurten Gips, also CaS, burch CO2 und führt die lettere in Bleikammern.

Derselbe Vorschlag ist auch später noch mehrsach gemacht worden, in Verschung mit besonderen Ersindungen zur Berwertung des Schwefelwasserstoffs, welchen nur diesenige von Claus und Chance (S. 73 u. 318) erfolgsch gewesen ist. Bei den gegenwärtigen Schwefelkiespreisen ist aber auch die wendung des ClaussChancesVersahrens auf Gips ganz aussichtslos.

Claus, Baranoff und Hildt (Deutsch. Pat. Nr. 104188) erhitzen ps mit Kohle in Retorten, wobei die durch die Reaktion:

$$CaSO_4 + 2C = CaS + 2CO_2$$

ilbeten Gase bis 90 Proz. CO2 und unter 7,5 Proz. enthalten. Man läßt e Gase bei Gegenwart von Wasser auf Cas wirken, so daß CaCO3 und 3 entsteht. Der H2S wird in Retorten geleitet, die wasserfreies CaSO4 alten und auf Rotzlut erhitzt sind, wobei ansangs immer folgende Reaktion ritt:

$$3 \text{ Ca SO}_4 + 4 \text{ H}_2 \text{ S} = 3 \text{ Ca S} + 4 \text{ H}_2 \text{ O} + 4 \text{ SO}_2$$

an aber ein Überschuß von H_2S vorhanden ist, so wirkt dies im nascierenden tande auf SO_2 und es bildet sich durch die Dumassche Reaktion freier wefel:

$$SO_2 + 2H_2O = 2H_2O + 3S.$$

3. Schwefelfaure birett aus Bips.

v. Sedendorff zersett Gips mit Chlorblei bei 75° zu Ca.Cl. und Pri Ein Gemenge dieses letzteren Salzes (5 Molekel) mit Salzsäure von ... (4 Molekel) sett sich bei 75° fast vollständig um in Chlorblei, das zu neuen Operation verwendet wird, und Schwefelsäure, welche man abgietet konzentriert, mit Berdichtung der übergehenden Salzsäure. (Wagners Jahref. 1855, S. 54.)

Shanks hat dieses Berfahren für Sedenborff am 9. Oftober: in England patentiert (in Wagners Jahresber. f. 1855, S. 54 irmunic

ein besonderes Berfahren genommen).

Margneritte zerset Bleiphosphat mit Salzsäure; dabei entsteht in und Phosphorsäure, welche, mit Sips geglüht, sich in Calciumphosphat und das Chlenters Schwefelsäureanhydrid umsetzt. Das Calciumphosphat und das Chlenters sammen gekocht regenerieren Bleiphosphat, neben Ca. Cl., welches wertlet in: burch die Salzsäure immer verloren geht. (Wagners Jahresber. j. 1865. 58; Engl. Pat. vom 22. Dezember 1854).

Bandiner (Wagners Jahresber. f. 1858, S. 102), Fleck (Fabr. : Prod. aus tier. Abfällen, S. 131) Reinsch (Wagners Jahresber. j. : S. 187) und andere Autoren erwähnen die Berwertung der Gipsschweit: durch Behandlung von Ammoniumkarbonatlösung, wodurch Ammonium entsteht. Dieser Prozeß ist in Frankreich schon lange in Anwendung, aber nur undollsommen.

Ban Denberg (U. S. Pat. Nr. 642390) elektrolysiert Calcin-im geschmolzenen Zustande in Gegenwart von überschüssiger Luft, wobe: entsteht, das man darauf hydratisiert.

Dreizehntes Rapitel.

Nebenprodukte der Schweselsäuresabrikation.

Das wichtigste Nebenprodukt ist da, wo kupferhaltige Pyrite verarbeitet verben, eben das Kupfer selbst, zugleich mit dem dabei gewonnenen Eisenornd, äufig auch Silber; darüber wird später ausführlich gehandelt werben. icht kupferhaltigen Riesen wird dagegen nur ausnahmsweise das Eisen und as Zink berselben gewonnen. Es ist natlirlich hier nur die Rede von jolchen Retallen, deren Gewinnung nicht Hauptzweck des ganzen Prozesses ist.

Außerdem kann man als Nebenprodukte ber Schwefelsäurefabrikation an-

ihren: Thallium, Selen.

Berwendung ber Abbrande von nicht kupfrigem Ries.

Diese Abbrande (vergl. über Zusammensetzung derselben oben S. 273 f. ed unten S. 1015) werden häufig zum Aufschütten von Wegen gebraucht, ed geben recht feste, trockene und gleichmäßige Wege, welche sich freilich bald Staub zerfahren und dann bei nassem Wetter sehr kotig sind. Außerdem rd durch den Regen aus ihnen Eisen- und Zinksulfat ausgelaugt und kann in nachbarte Brunnen gelangen (Sarrazin, Arch. d. Pharm. 209, 418).

Bur Absorption von Schwefelwasserstoff sind diese Abbrände oft Vorschlag gebracht worden, und sollen (nach der Zeitschr. f. d. chem. Großwerbe 1, 70) als Reinigungsmasse für Leuchtgas und zur Desinfektion von trittsgruben wirklich einige Berwendung gefunden haben. In ausgebehntem aßstabe wird dies schwerlich der Fall sein, da diese Abbrände lange nicht so ergisch absorbierend auf H2S wirken, wie gefälltes Eisenhydroxyd oder Rasen= enstein, und die Reinigungsapparate daher enorm groß gemacht werden Eher scheint noch dauernden Erfolg zu versprechen die a. a. D. er= ißten. hnte Berwendung bei der Fabrikation von Eisenvitriol, zur Neutralisation bei der Drydation bituminöser Schiefer der Braunkohlenformation ent=

abenen Schwefelfäure, wozu man sonft metallisches Gisen benutt.

Auch auf nassem Wege hat man damit [oder mit "purple ore" (s. S. 1047)] mefelalkalien zersetzen wollen, jedoch ohne Erfolg. Dagegen ist dies möglich h Glühen des Eisenoryds mit Soda, wobei ein Eisenorydnatron (Natriumferrit) entsteht, welches sehr energisch auf Lösungen von Schweselalkalien wie Hierauf beruhen u. a. die Sodafabrikationsverfahren von Arrot und Elle: hausen (vergl. zweiten Band).

Berwendung von angefeuchteten Pyritabbränden zur Abic: tion von Salzsäuregas aus daran sehr armen Gasen noch Buin:

vergl. Bb. II, 2. Aufl., S. 337.

Bewinnung von Gisenvitriol und Schwefel

Buisine (Deutsch. Pat. Nr. 73222) patentiert Behandlung der brände mit heißer, 60 grädiger Schwefelsäure. Die von Buisine angenmum: Reaktionen bei Einwirkung von heißer, 80 proz. Schwefelsäure auf E. kommen gerösteten Schwefelkies sind folgende:

$$Fe_{2}O_{3} + 3H_{2}SO_{4} = Fe_{2}(SO_{4})_{3} + 3H_{2}O$$

$$Fe_{2}S_{3} + 2H_{2}SO_{4} = 2FeSO_{4} + S + 2H_{2}S$$

$$FeS + H_{2}SO_{4} = FeSO_{4} + H_{2}S$$

$$H_{2}S + Fe_{2}(SO_{4})_{3} = 2FeSO_{4} + H_{2}SO_{4} + S$$

$$3H_{2}S + H_{2}SO_{4} = 4S + 4H_{2}O.$$

Als Reaktionsprodukte bleiben also schließlich nur übrig, außer &: dampf u. s. w., Schwefel und Ferrosulfat, deren Trennung keine Schwefeleiten bietet.

Ferrisulfat, Ferrosulfat, Eisenchlorid

A. und B. Buisine (Compt. rend. 1892, 115, 51) sinden, die Phritabbrände leichter als gewöhnlich angenommen in Ferrisulfat name lassen, nämlich durch Mengen mit der nötigen Menge von Schweielsten: 60°B. und Erhitzen auf nicht über 300°C. Die entstehende grane ist kaum löslich in Wasser, wird aber leicht löslich durch Hohratiserm etwas erhöhter Temperatur. Das entstehende Produkt ist sint wiele dass äußerst billiges Ferrisalz direkt anzuwenden, oder kann durch Digekter metallischem Eisen in Eisen vitriol umgewandelt werden. — And Eischlorib läßt sich leicht darstellen, indem man die Salzsäuredämpse aus ösen in Cylinder, die mit Abbränden beschickt sind, streichen läßt, webennter Temperaturerhöhung absorbiert werden.

Bei Gebr. Schnorf in Uetikon trägt man Kiesabbrände unter inter Umrühren in warme 60 grädige Säure (vom Gloverturm) ein. Rach in dung der Reaktion wird die Masse in Wasser gelöst und mit Eisendriken Ferrosulfat reduziert. Zur Krystallisation wird die Lauge auf 35 lie der schei 90° gemessen) eingedampft und mit eingehängten Eisenstreisen sche gelassen. Auf diesem Wege wird Eisenvitriol nicht nur billiger, sowere viel bequemer (wegen des Wegsalls der lästigen Wasserstoffentwicker; durch Auslösen von Eisen und Schweselsäure hergestellt.

Mills (Deutsch. Pat. Nr. 86 589) will Kiesabbrande zu Eisenstitten reduzieren, um dieses als Malerfarbe ober in der Pharmazie anzwerter

Abbrände werden gesiebt, gemahlen, mit "amorphem" metallischen Eisen gesmengt (vermutlich ist "schwammsörmiges" Eisen gemeint, wie wir es weiter unten kennen lernen werden) und bei Luftabschluß auf Rotglut erhitt. Die Menge des zu verwendenden metallischen Sisens hängt von dem Prozentgehalte an Fo2O3 und Fo3O4 in den Abbränden ab; das magnetische Oxyd bedarf einer viel höheren Reduktionstemperatur. Für pharmazeutische Zwecke wird das gewonnene Eisenoxydul in verdünnter Schwefelsäure aufgelöst, durch Natronlauge niedergeschlagen und der getrocknete Niederschlag durch metallisches Eisen reduziert. [Hierbei sind doch einige recht zweifelhafte Punkte!]

Arnois (Amer. Pat. Nr. 413428) will Pyritabbrände dadurch in einer brauchbare Malerfarbe umwandeln, daß er sie bei dunkler Rotglut in einer drydierenden Atmosphäre mit einem Gemische von Calciumkarbonat und Kochsalz in verschiedenen Verhältnissen behandelt. [Vermutlich ließen sich auch undere der bekannten Verfahren zur Behandlung von Kolkothar, S. 874, sier anwenden, aber nur bei sehr reinen Pyriten, wie bei dem von Aguas Tenidas, wird man ein für solche Zwecke hinreichend reines Produkt erhalten.

Benutung ber Riesabbranbe zur Darstellung von Gifen.

Früher konnte man die Abbrände von (nicht kupferhaltigem) Schwefellies sicht zur Darstellung von Eisen benutzen, weil sie wenigstens 4 Proz. Schwefel und häusig noch mehr enthielten. Zu den ersten Bersuchen der Berwertung olcher Abbrände in der Eisenindustrie gehört der von der Gesellschaft it. Gobain gemachte. Diese stellte schon 1873 zu Wien Eisen aus nichtzupfrigen Kiesabbränden aus, deren vollständige Entschwefelung durch wiedersolte Röstung in dünnen Schichten im Perretschen Ofen erzielt worden war. In diesem Zwecke wird abwechselnd je eine Platte dieses Ofens mit Abbränden und eine andere mit frischem Feinkies beschickt; die dei der Verbrennung des einklieses sich entwickelnden heißen Gase bestreichen dann die mit den Abbränden edeckten Platten und bewirken eine Nachröstung (Hofmanns amtl. Bericht 875, 1, 164).

Seit jener Zeit ist in Behandlung von Schwefelkies, sowohl in Stüden in Pulversorm, großer Fortschritt gemacht worden, und es gelingt dessen intschwefelung bis zu weit höherem Grade, aber natürlich nur dann, wenn das rz rein ist, d. h. wenig ober kein Schwefelzink und Schwefelblei enthält. Can kann solche reinen Erze in Stüden bis auf 2,5 oder selbst 2 Proz., und Pulversorm sogar dis unter 1 Proz. Schwefel in den Abbränden ausbrennen, id kann in diesem Falle die letzteren wie gewöhnliche (ziemlich unreine) Eisenze verhütten. Bei dem schönen Schwefelkies von Aguas Tenidas (S. 46) unn man selbst den Stücklies dis auf 1 Proz. Schwefel und noch darunter vrösten.

In England verlangen jest (1902) die Eisenhütten eine Garantie von cht über 2 Proz., in Deutschland nicht über 1,5 Proz. Schwefel in den Absänden.

Um das abgeröstete Erzstein in größeren Mengen im Hochosen reim zu können, ohne ihn zu verstopfen, hat man sehr hänsig versacht, et mit schiedenen Materialien einzubinden, jedoch ohne großen Erfolg. Ein mit englisches Patent von I. Cahen (10. Inni 1875) soll wiederum das Erzbewirken; er formt die Abbrände mit Teer, Torf und Kalksein zu parin Klumpen, welche im Hochosen niedergeschmolzen werden; das erhalten ist soll außergewöhnlich rein sein, indem der Schwesel von dem Kalk ausgemen wird, und der Torf zur Bildung von sich verstlichtigendem Phosphormenisch beiträgt (?). Auch I. L. Bell bindet das Erzstein mit Kalk ein, list darans gesormten Ziegel oder Klumpen durch Erhärten des Kalkes Kwitt annehmen und verwendet sie dann im Hochosen. Alle solche kinkliche krit merate werden bei dem großen Drucke im Hochosen doch bald zermalm = wirken nicht viel besser als das pulverförmige Erz.

Der Georgs-Marien-Bergwerks- und Hittenverein (demit.:
Nr. 61061) läßt die aus Kiesabbränden dargestellten Preßsteine suten. in einem Brennofen aufgestellt, dessen Sohle durch darunter angebracht kiemittels Gassenerung (z. B. von Gichtgas) geheizt wird; die Flank dann in den Ofenraum hinein und direkt durch die Steine hindund. Ditze wird weiter durch zwei Koksseuer gesteigert, deren Flanke direkt durch die Steine hindund. Ditze wird weiter durch zwei Koksseuer gesteigert, deren Flanke direkt durch die Steine hindurch streicht, und wird schließlich die auf Beracht. (Näheres Zeitschr. f. angew. Chem. 1892, S. 186.)

Richters (Dingl. polyt. Journ. 199, 292; Wagners Jahresber i. 18 S. 21) verfolgte die Anwendung der Pyritabbrande in einem Rotstat: burch die Analyse aller in Frage kommenden Produkte. Wenn der Beicht auf 38 gerösteten Magneteisenstein und 11/2 Blackband noch 25,5 & abbrande von der auf S. 274 gegebenen Zusammensetzung, also mit 4,35 fr SO, und 1,53 S in anderer Form, und 35 Raltstein beigegeben wurde. fiel unter besonders gunstigen Berhältniffen ein Robeisen von nur 0,02212 Schwefel; bei minder garem Gange des Ofens jedoch (Abnahme der Im ratur im Schmelzraum), obwohl auf 53,5 andere Eisenerze nur 12 & abbrände und 33,5 Ralfstein genommen wurde, zeigte das Robeisen 0,043-0,088 — 0,096 — 0,224 Proz. Schwefel. Bei einer britten Getter von 19,2 Riesabbranben, 46,5 anderen Gifenerzen, 30,1 Kalifien : 4,2 Rapselscherben schwantte ber Schwefelgehalt bes Eisens von 0,03? 0,060 Proz., bei noch weiterem Zusate von 3,77 Proz. Kapselschen = auf 0,110 bis 0,146 Proz. In die schwefelärmeren Eisensorten ging im eine große Menge Silicium ein, bis zu 3,485 Proz-

Die Abbrände von der Röstung des Schwelmer Kieses (vergl. E. sollen namentlich ein vorzügliches Mittel zur Darstellung von Besseneriskt abgeben, da sie äußerst wenig Phosphor und Kupser enthalten, welcher krifür die Qualität des Stahles sehr schädlich ist. Nach F. Schmidt kir und hüttenmännische Zeitung 1878, S. 68) hatten Rückstände von Schwelz: Kies folgende Zusammensetzung:

Eisenoryb .	•	•	•	•	•		•	•	•	90,547 65,056 Fe
Eisenorydul .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,520
Doppelt Schwe	efel	eise	n	•	•	•	•	•	•	0,574
Schwefelblei	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,142
Schwefeltupfer	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,026
Manganorydul	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,463
Tonerde	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,448
Kalt	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,388
Magnesia .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,220
Schwefelfäure	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,110
Phosphorsäure	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,035
Rieselsäure .		•	•	•	•	•	•	•	•	3,447
Wasser	•	•	,	•	•	•	•	•	•	0,897
									-	99,817

Paur (Deutsch. Pat. Nr. 8730) behandelt die gemahlenen Abbrände mit ver Lösung von übermangansauren Alkalien, durch welche Natriumsulsat und nO₂ entstehen sollen. Das erstere wäscht man aus, und der Rücktand gibt nn ein manganhaltiges, schwefelfreies Eisenerz (das wohl recht teuer käme!).

Hoefelties u. bergl. mit einer passenden Menge (5 bis 40 Proz.) von Tonslver und etwas Wasser, und wirft das Gemisch mit der Schausel, oder nach rmung in Ziegel, in den Hochosen ein. Durch eine oberstächliche Schmelzig des Tonerbestlitats wird das Erzpulver zusammengehalten, bleibt aber wis und sür die reduzierenden Gase zugänglich. [Es ist schwer begreislich, i eine so einsache Anwendung längst bekannter Maßregeln, wie das "Einsden" von pulverigen Erzen mit Ton, die zur Auslegung des Patentgesuches eihen konnte.]

Wisft (Deutsch. Pat. Nr. 82120) versetzt die Kiesabbrände mit 7 Proz. af ferglas, preßt das Gemisch und setzt es bei mäßiger Temperatur der wirkung von Kohlensäure aus, wodurch Kieselsäure und Natriumkarbonat deht. Die Kieselsäure wirkt verkittend; das Natriumkarbonat vermehrt die smelzbarkeit der Schlacke und verhindert durch Bildung von Schwefelnatrium, der in den Abbränden enthaltene Schwefel in das Roheisen übergeht.

Die Duisburger Kupferhütte (Deutsch. Pat.-Anm. D, Nr. 6242) cht die Abbrände mit gemahlenem Hammerschlag oder ähnlichen Schlacken, truell auch mit Kalf, formt die Masse in Ziegel oder andere Stücke und knet sie auf einer Tenne. Je nachdem man Kalf verwendet oder nicht, richt man 5 bis 20 Proz. Schlacken. Das so erhaltene Produkt ist konsut genug für die Verwendung in Hochöfen und infolge der Beimischung von lacke auch porös, für die reduzierenden Gase zugänglich.

In England werden hartgepreßte Ziegel aus "purple ore" ohne Einsematerial hergestellt, befonders für den Gebrauch in Siemenss Martin jöfen (Zeitschr. f. angew. Chem. 1894, S. 9).

Gewinnung von Zint aus Riesabbranden.

Binthaltigen Ries, z. B. benjenigen von Meggen, kann man in ber k. öfen nie so gut wie reines Erz entschwefeln, da das Zinkfulfat zu seiner & setzung zu große hite beansprucht. Die Abbranbe von solchen Erzen entet sowohl zu viel Schwefel, als auch zu viel Zint, als daß fie ohne besonden : handlung zur Entfernung biefer Beimengungen in der Gifeninduftrie verw. werden könnten. hierauf bezieht fich das Berfahren von B. 23. hofm: zur Berwertung der Abbrande von Meggener Schwefelties (Zeitschr. d. Benbeutsch. Ingenieure 18, 521). Er fand, daß sich diese sehr schwer enticken. ließen, und daß dies von einem Zinkgehalte herrühre, welcher mandma. 6 Proz. steigt. Das Zint ist in den Abbranden als Sulfat enthalten, wit: sich befanntlich erst in sehr hoher Temperatur zersetzt. Man tann den 30 vitriol daraus durch methodische Auslaugung mit Wasser von 40° genit aber verunreinigt mit Eisenvitriol und baher schwer verkäuflich; dagegen guns bie lösung sämtlicher Schwierigkeiten, wenn man ben Laugen von 1,25 &: gewicht für jedes Aquivalent der darin enthaltenen Schwefelfaure ein Aquin. Rochsalz zusetzt und auf 30° erwärmt, wodurch man Laugen von 1,38 8:.... gewicht erhält; beim Erfalten friftallisiert Glauberfalz in folchen Rafie = bag es alle Untosten beckt. Die Mutterlauge enthält Chlorzink mit met: 25: weniger Rochsalz, Gisenvitriol, Zinkvitriol und Glaubersalz. Beim Einterauf 54° B. == 1,60 Bolumgewicht scheiben sich aber sämtliche fremben Ein aus, und es bleibt Chlorzink zurud, mit nur Spuren von Sulfaten und E welches in fester ober flussiger Form in den Handel gebracht wird, name: Die Rucftande vom Antes zum Imprägnieren ber Eisenbahnschwellen. ber Sulfate u. f. w. werben aus ben Auslaugefästen entfernt und einige 🚐 zum Trodnen an der Luft liegen gelassen, wobei sie zum großen Tell: Staub zerfallen; beim Durchwerfen burch ein Sieb findet man, bag dot Im fallende fast schwefelfrei ist, während die gröberen zuruckbleibenden Stud =: viel Schwefel (jedenfalls als Monosulfuret) enthalten. Die Gifemudi= tonnen bei gunstigen Transportverhältnissen ebenfalls im Hohofen verze In Außig verarbeitete man früher ben auf ganz abnliche Ber: wonnenen rohen Zinkvitriol burch Zusat von Chlorcalcium (von ber Store regeneration aus Sobarudstanb) auf gefällten Gips für Papierfabriten = Diese Fabrikation hat jeboch schon langere Zeit, angeblich weit Chlorzink. lich aus Mangel an Absat, aufgehört.

Treut (Chem. Ind. 1883, S. 258) gibt an, daß das Berfahre: Hofmann keine weitere Verbreitung erlangt habe, weil die Reaktion wir glatt vor sich gehe, als dies dort hingestellt sei. Das in der Chlorius zurückleibende Natriumsulfat ist bei der Verwendung zur Imprägnierung: Holz schädlich. Sbenso wenig konnte man durch Vermischen der Lösunger: Chlornatrium und Zinksulfat in der Kälte, wie sie in dem amerikus Patent Nr. 236 051 vorgeschrieben ist, gute Ergebnisse erhalten. Schwierigkeit wird durch die Bildung von Doppelsalzen von Zink und Name

verurfacht. Man wendet daher am besten Chlorcalcium (vergl. oben) in folgen= der Weise an. Die Riesabbrände werden so lange wie möglich durch Berwitterung überlassen, um die Eisen= und Manganverbindungen, sowie die schweflige Säure zu oxydieren. Man laugt sie dann aus und erhält aus 3 Proz. Zink enthaltenden Abbranden eine Lösung von Zinksulfat vom spez. Bew. 1,16, welche fast ganz eisenfrei ift und nur Spuren von Mangan und Robalt enthält. Diese Lage wird mit Chlorcalciumlauge, wie sie vom Weldon= Berfahren abfällt, vom spez. Gewicht 1,116 vermischt, indem man ein wenig Bintsulfat im Überschuß läßt. Es entsteht ein Nieberschlag von Gips, welchen Die klare Lauge, vom spez. Gew. 1,075, wird in einer nan abfiltriert. isernen Pfanne mit Oberfeuer verdampft, wobei man ein wenig Chlorkalk zur Ausfällung von Mangan und Kobalt im Zustande von Superoryden zusett. Bei einer Konzentration von 1,5 sind die letten Spuren von Gips niederjeschlagen und die klare Lauge enthält nur Chlorzink mit ein wenig Zinksulfat, eicht mehr, als bei ber Auflösung von Bruchzink in käuflicher Salzsäure ent-Dieses Berfahren hat den Nachteil, Brennmaterial zur Abbampfung er Lauge zu erfordern, aber es liefert eine zur Imprägnierung von Holz vollommen geeignete Lauge. Man kann bie Abbampfkosten sparen, wenn man ie rohe Chlorzinklauge auf Zinkhydroxyd (für Reinigung von Sodarohlauge on Sulfid) behandelt, indem man Kalk zusetzt und den Niederschlag burch ein Sandfilter abfiltriert.

Egestorffs Salzwerke (Deutsch. Pat. Nr. 23712) reinigen Phritbbrände von Zink durch Verwitterung und Auslaugung. Zu der Lauge setzen e Calcium- oder Barhumkarbonat und behandeln sie mit einem Luftstrome. n diesem Falle wird das Eisen rasch niedergeschlagen, und man erhält einerits ein zinkfreies Eisenoryd, andererseits ein eisenfreies Zinksalz.

Die Königshütter Berg- und Hüttenverwaltung (Deutsch. at. Nr. 28465) unterwirft zinkhaltige Abbrände der chlorierenden Röstung id laugt mit schwacher Salzsäure aus. Nötigenfalls wird die Lauge entspfert und so weit abgefühlt, daß Glaubersalz auskristallisiert. Das Zink zibt in der Mutterlauge und wird auf bekannte Art (vermutlich hauptsächlich kriskallisierter Zinkvitriol) verwertet.

Kosmann (Fischers Jahresber. 1886, S. 268) erklärt, daß alle bis hin vorgeschlagenen Berfahren zu obigem Zwecke von zweifelhaftem ökonoschen Werte sein.

Die Aktiengesellschaft für chemische Industrie in Schalke gewinnt aus den bränden von westfälischem Schwefelkies durch chlorierende Röstung und Auszigen eine Zinklösung, welche mit Schwefelbarnumlösung (aus Schwerspat zestellt) versetzt, die bekannte, aus Barnumsulfat und Schwefelzink bestehende alerfarbe Lithopon liefert, das als ungistiger Ersatz für Bleiweiß viel raucht wird. Das auf diesem Wege erzeugte Lithopon war 1902 in tseldorf ausgestellt.

Rellner (Engl. Pat. Nr. 7028, 1901) gewinnt Zink aus Kiesabbränden, em er diese mahlt, mit wässeriger schwefliger Säure behandelt, um das at in Bisulfit überzuführen, dieses durch Oxydation mit Luft in Sulfat verwandelt, das lettere durch Chlornatrium ober Chlorfalium in Chlorid übenfaund dann das Zink durch Elektrolyse abscheidet.

Herberts (Deutsch. Pat. Nr. 38780) behandelt zinkhaltige frabbrände in einem eisernen Kessel mit gespanntem Dampf, wodurch Zirk = Eisensulfat in Lösung gehen, während Eisenorhd im Rückstande bleibt. wienem neuen Patente (Nr. 41333) gibt er einige Verbesserungen hierzu an

Riemann (Deutsch. Pat. Rr. 38070, Fischers Jahresber. 185 S. 510) behauptet, daß bei dieser Behandlung nur ein Drittel des Binter Lösung gehe. Er kehrt beshalb zu ber chlorierenden Röstung zuruch, jest er noch Ferrisulfat hinzu, welches er burch Behandlung von gemahlenen Fat abbränden mit heißer Schwefelfäure erhält. Man macht ein Gemijd = Abbränden mit 8 bis 10 Proz. rohem Ferrifulfat und 15 bis 18 Proz. Resalz und röstet dies mehrere Stunden lang in einem Flammen= oder Munic ofen unter Luftzutritt bei einer 500° C. nicht übersteigenden Temperatur. 22 Produkt kann man mit Wasser allein, ohne Zusat einer Gaure, anstau: der ausgewaschene Rückstand enthält nur 1 bis 1,5 Proz. Zink, 6,5 = 0,6 Proz. Schwefel und 55 Proz. Eisen und ist daber ein brauchbares Ein Die Lauge enthält alles im Erz vorhandene Rupfer, Chlorzini = Natriumsulfat. Man kann nach seiner Angabe diese Salze nicht durch En danipfen auf das spez. Gew. 1,58 trennen, wobei sich Doppelfalze von 🚐 und Natrium bilben, wohl aber durch Konzentration der auf 1,32 bis 122 eingebampften Lauge im luftverbunnten Raum. Durch biefes Berfahren :die Berwertung der bis dahin so lästigen Abbrände von deutschem Schweft. 🔄 wirflich erreicht werben.

Perino (Deutsch. Pat. Nr. 46748) macht ein inniges Gemenge Währen mit Ferrinitrat und setzt dies mäßiger Wärme aus; bei etwa entweichen salpetrige Dämpse und Zinksulfat wird gebildet, währen: Schwefeleisen weniger leicht angegriffen wird. Der Prozes wird bei 150 zu Sode geführt. (Er wird sich schwerlich bezahlt machen, auch zu man die Salpetersäure möglichst regeneriert.)

Gewinnung von Thallium und Selen.

In dem Flugstaube und Kammerschlamme vieler Pyritsorten sind wielernen Glementen bekanntlich Selen und Thallium enthalten. In erstere hat die jetzt keine industrielle Anwendung gefunden, obwohl für vielle Metrische Zwecke die merkwürdige Eigenschaft des kristallinischen Selens, war Intensität des Lichtes seine elekrische Leitungsfähigkeit zu verändern, der worden ist.

Das Thallium dagegen wird wenigstens hin und wieder schon in ewegrößerem Maßstabe dargestellt und dürfte z. B. als Material für aprizs Glas eine gewisse Verwendung finden, wo es die Alkalien ersetzt und infesseines außerordentlich hohen Atomgewichtes (204) zusammen mit Mexicund Duarzsand das spezisisch schwerste und daher am meisten lichtbrecken Glas gibt, welches man dis setzt hat darstellen können (Lamy).

Die Darstellung des Thalliums geschieht nach Schaffner (Wagners dahresber. f. 1871, S. 1) aus bem Flugstaube von Meggener Ries, welcher ich in einer großen gemauerten Kammer absetzte, ohne der Einwirkung salperiger Dampfe ausgesetzt zu sein, ba bie Salpeterfaure erst in ben Kammern ugesetzt wurde. Er ist durch Eisenoryd rot gefärbt, enthält viel arsenige säure, Ferrisulfat, etwas Zinkoryd, Bleioryd, Spuren von Antimon und öilber, Thalliumfulfat u. s. w. [Carstanjen (Wagners Jahresber. f. 1868, 5. 10) fand barin 8,5 Proz. Thallium.] An ben Wänden der Kammer ißen Kristalle ber von Reich entbeckten Berbindung von arseniger Säure iit Schwefeltrioryb. Der Flugstaub wird mit Dampf ausgekocht, am besten it Zusat von etwas Schwefelsäure, da ein Teil des Thalliums als basisches sulfat zugegen zu sein scheint und der Auflösung entgehen würde. Nach dem bsitzen wird das Rlare abgehebert und durch Baumwollenzeug filtriert, der uckftand noch einmal ausgekocht. Aus den Flüssigkeiten wird nun durch alzsäure das Thallium als Chlorur ausgefällt. Der noch sehr unreine, tlich gefärbte Nieberschlag wird mit kaltem Wasser ausgewaschen und durch intragen in heiße konzentrierte Schwefelsaure in Sulfat verwandelt; man erşt so lange, bis alle überschüssige Schwefelsäure verjagt ist. Das Sulfat rd in Waffer gelöft, filtriert und abermals mit Salzfäure gefällt, wobei bas jalliumchlorur jetzt ziemlich rein ausfällt. Wenn es noch nicht rein genug, mentlich stark arsenhaltig ist, so muß man die Operation noch einmal wieder-Um alles Arsen zu entfernen, leitet man in die Lösung des Thallium= len. fats Schwefelwasserstoff ein, welcher das Arfen mit geringen Mengen von allium fällt; aus ber von dem Niederschlage absiltrierten Flüssigkeit wird 3 Thallium mit Salzfäure als ganz reines Thalliumchlorlir gefällt und wie n in Sulfat verwandelt. Letteres wird nun zu metallischem Thallium uziert, indem seine Lösung in einer Porzellan- ober Tonschale mit metallim Zink einige Stunden digeriert wird. Der erhaltene Metallschwamm b mit ausgekochtem Wasser gewaschen, zwischen Filtrierpapier gepreßt und Eisen- oder Porzellantiegel eingeschmolzen, wobei zur Verhütung von Orpion Wasserstoff ober Leuchtgas eingeleitet wird; man darf nicht zu stark eren, um Verflüchtigung zu vermeiben. Das bem Quecksilber ähnliche genolzene Metall wird in Papierformen zu Stängelchen gegoffen. Aufbewahrt b es in luftfreiem (ausgekochtem) Wasser, wobei man das Glas schließt, rend das Wasser noch kocht; aber bieses reagiert doch nach kurzer Zeit 18 alkalisch. (Am besten hält es sich in einer Lösung von Zinkfulfat, nach vatmitteilung von Herrn Schaffner.) Auch in Form von sehr schönen stallen kann man bas Thallium nach Wöhlers Berfahren erhalten; man at in die Thalliumlösung ein Becherglas mit abgesprengtem Boben, welches n mit Blase zugebunden ist. Es wird bis zum Niveau der äußeren Lösung Wasser gefüllt, in dieses eine Zinkplatte gehängt, und die lettere mit einem indrahte verbunden, welcher in die Thalliumlösung taucht und unterhalb Blase spiralförmig zusammengebogen ift.

Rrause (Dingl. polyt. Journ. 217, 323; Wagners Jahresber. f. 1875, 5) bemerkt, daß die Umsetzung des Thalliumchlorurs mit konzentrierter

Schwefelfaure bei größeren Mengen eine fehr unangenehme Arbeit ich ? hat aber gefunden, daß man durch eine schwache Lösung von friftalite Natriumsulfat (von 3 bis 50 B.) die Umwandlung schnell und vollständ: wirken kann. Er laugt ben Flugstaub in einem Fasse mit Baffer mit ?=: aus, hebert die geklärte starke Lauge in ein zweites Faß ab und verig Lösung von Thalliumsulfat darin mit Salzsäure; das Thalliumchlerur im fehr schnell ab, wenn man die Flussigkeit start bewegt, 3. B. burch einen :-Man zieht nach turzer Ruhe die klare Fluffigkeit ab, füllt bei mit reinem Wasser auf, wärmt mit Dampf an und setzt so viel frifille Natriumsulfat zu, daß die Lauge obige Stärke von 5° B. zeigt. Umrühren und vollständiger Umsetzung hebert man die Lange in ein Die tiefer aufgestelltes Fag ab, säuert sie mit Schwefelfäure schwach an, midas Thallium mit Zink aus; der Schwamm wird, wie oben von Schaffen beschrieben, mit luftfreiem Wasser ausgewaschen, start gepreßt und geschwit Das Berfahren erlaubt ohne birektes Feuer und in kontinuierlicher Seiarbeiten.

Sehr ausführliche Mitteilungen über Thallium hat Rietli 3000 (Wagners Jahresber. f. 1876, S. 4). Er fand in dem Flugstanbe der it von Curtius in Dnisburg, welche mit Meggener Ries arbeitete, 0,1. 0,2 Proz. Thallium, ausnahmsweise bis 1 Proz. Die Fällung des Incials TlCl ist unvollständig; obwohl das in 500 Tln. kalten Baffers lie TlCl in einem großen Salzsäurellberschusse, wie man ihn bei seiner Fin anwendet, viel weniger löslich ist, so bleiben doch auch dann noch 10 %: alles Thalliums in der Mutterlauge. Durch Jodfalium kann men Mit bas Thallium viel vollständiger als TIJ abscheiben, und zwar schon and it dunnteren Flugstaublösungen. Man fällt deshalb sowohl die Mmen von der Tl Cl-Fällung als die verdinnteren Flugstaubauszüge nochträglich = mit KJ. Durch Rochen ber TIJ-Nieberschläge mit Schwefelnatrium with Job als Na J wiedergewonnen, das entstehende unlösliche Tlas mit den I weiter auf Tla SO4 verarbeitet, und bann bas Thallium felbst aus beffen :: burch Eleftrolyfe gewonnen, um bas Produkt nicht burch die Beimengunge Zinks zu verunreinigen. Man kann dann auch gleich rohes Thalling anwenden, mahrend sonst die direkte Fallung mit Bint febr laftig ift, = Entwickelung von Arsenwasserstoff und Reduktion von Gisenorphialzen, a. der entstehende Eisenvitriol als Kruste das Zink bald überzieht und == macht. Selbst zur volumetrischen Bestimmung von Thallium wendet Nitt bas Jobkalium an; doch durfen die Lösungen nicht zu verdunt sein Methode von Stolba (Wagners Jahresber. f. 1874, S. 1), and best trierten Flugstaubauszügen einen Thallium -, Tonerbe - ober Ena:= ausfristallisieren zu lassen, eigne sich nur für ungewöhnlich thalin Substanzen.

rockene Soda und 1 Il. Kienruß, welche man nach dem Mischen in einem Lontiegel bei mäßiger Rotglut zusammenschmilzt. Ein kleiner Verlust findet vabei durch Verdampfen von etwas Chlorür statt, kann aber vielleicht vernieden werden, wenn man das Gemisch mit Wasser anrührt, trocknet und vann schmilzt.

Das Selen wurde 1817 von Berzelius in dem Bleikammerschlamme er Schwefelsäurefabrik zu Gripsholm entbeckt, welche Fahluner Schwefel (beim Röften von Erzen erhalten) verwendete. Auch im vulkanischen Schwefel kommt 8 vor, z. B. nach Phipson 0,264 Proz. in den Solfataren Reapels (Chem. Vews V. 337); am meisten noch in ben kiesigen Erzen, namentlich am Harz, o daß der Flugstaub und Kammerschlamm der Fabriken zu Mansfeld und Iter die beste Quelle dafür ist. Das Selen kommt in verschiedenen allotropis chen Zuständen vor, worüber auf die chemischen Lehrbücher verwiesen werden nuß. Sein Volumgewicht wird angegeben von 4,26 bis 4,8, Schmelzpunkt 00°, Siebepunkt etwa 700°. Es kommt überall in den Rohmaterialien nur n sehr geringen Mengen vor, ist aber durch seine charakteristischen Reaktionen eicht zu entbeden, und konzentriert sich ungemein in dem Schlamme und Flug-In dem Schlamme einiger Harzer Fabriken soll bis 10 Proz. Selen aube. nthalten sein, in dem Flugstaube der Eislebener Fabrik 9 Proz.; man gewinnt avon jährlich einige Zentner (Böttger und Kemper, Wagners Jahresber. 1860, S. 169). Über französische selenhaltige Schwefelsäure berichten 'uhlmann, Personne und Scheurer-Restner (ebend. 1872, S. 246); ergl. auch Lunge (Chem. Ind. 1883, S. 128) und Davis (Journ. Soc. hem. Ind. 1883, p. 158) und oben S. 686 f.

In dem Schlamme kommt das Selen in freiem Zustande vor, weil die im Rösten entstehende selenige Säure durch die schweslige Säure redusert wird.

Otto (Lehrb. d. Chem. 4. Aufl. 1, 633) digeriert den durch Auslaugen it Wasser vorläusig gereinigten Schlamm mit Salpetersäure und Salzsäure r Orydation des Selens und dampft dann mit Schwefelsäure dis zur Bersgung der ersteren Säuren ein, behandelt den Rüchstand mit Wasser und fällt s der Lösung durch vorsichtigen Zusat von Ammoniumsulsit erst einen weißen iederschlag von Duecksilberchloroselenit, dann aus dem Filtrate durch mehr mmoniumsulsit und Schwefelsäure das Selen selbst. Auch aus dem quecksberhaltigen Niederschlage kann man noch das Selen gewinnen durch Orydas n mit Salpetersäure, Verdampfen, Neutralisieren mit Soda, Schmelzen mit alpeter, Kochen mit Salzsäure, um SeO₃ zu SeO₂ zu reduzieren, und Fällen 3 Selens aus der Lösung durch SO₂.

Nach Liebe (Wagners Jahresber. f. 1860, S. 178) zieht man die oryrte und mit Schwefelsäure eingedampfte Masse mit Wasser aus, neutralisiert
t Soda in geringem Überschusse, dampft zur Trocknis ein, vermischt den ickstand mit dem gleichen Sewichte Salmiak, röstet die Masse in einer rzellanschale, wobei der Salmiak die SeO2 reduziert, und laugt mit Wasser z, wobei reines Selen zurückbleibt.

Böttger zieht das Selen aus dem mit Waffer ausgewaschenen Kammer-

schlamme mit einer konzentrierten Lösung von neutralem Ratriumjulst auf filtriert in verdünnte Salzsäure, welche das Selen sofort niederschlägt (d.:. polyt. Journ. 176, 405; Wagners Jahresber. f. 1865, S. 223).

Bei Otto (a. a. D.) finden sich noch verschiedene andere Darfielz arten des Gelens; eine neuere Beschreibung gibt Rilfon (Ber. & b. : chem. Gef. 7, 1719; Wagners Jahresber. f. 1875, S. 294) Aber tie: arbeitung bes Fahluner Rammerschlammes auf Selen. Man fam biefer :: gut nach ber von Otto angegebenen Methode verarbeiten, sondern Rebesser Chankalium an, wobei man für 2 Tle. angewendeten Chankaliums : Selen erhält. Man braucht nur ben ausgewaschenen Schlamm mit eine: != zentrierten Lösung von Cyankalium bei 80 bis 100° zu digerieren, bie : seine rote Farbe in reines Grau verwandelt ist, den Rückstand mit suber: Wasser auszulaugen, zu filtrieren und Salzsäure der Lösung zuzusezen. Selen fällt sofort in firschroten Floden aus, indem Die frei gemachte Et chanwasserstoffsäure sich beinahe augenblicklich in Gelen und Blaufame : ber zugleich gelöfte Schwefel aber bleibt als Rhobanwasserstoff in in. Das so erhaltene Selen enthält nur ein wenig Rupfer. Gifen und bit. Spuren von Queckfilber; rein erhält man es durch Lofen in Salpeter: Berdampfen im Wasserbad zur Trockene, Sublimieren des erhaltenen Intie im trodenen Luftstrome und Behandlung seiner Lösung mit schwefliger 3: und Salzsäure.

Rienlen (Bull. Soc. Chim. [2] 34, 440) zeigte, daß das Selen, weit durch die Schwefligsäure im Gloverturme reduziert wird, sich in der Schröfäure auflöst, der es disweilen eine blutrote Farbe mitteilt. Wenn mat Säure mit der dreisachen Wassermenge verdünnt, so wird das Selen in geschlagen. Gloversäure enthält dis 17,3 mg, Kammersäure 23,3 mg Sauf das Kilogramm. Wenn man solche Schwefelsäure zur Salzsäureisdischen benut, so verslüchtigt sich das Selen mit der Salzsäure und setzt sich wersten Vorlagen als ein rötlicher Schlamm ab, welcher 41 bis 45 km enthält, während die Salzsäure dis zu 21,4 mg So im Kilogramm Wan kann das Selen aus dem Schlamm durch Chlor ausziehen, welche zu seleniger und Selensäure orydiert. Wenn die rote Farbe zerstört in, wie Masse siltriert, das Filtrat mit Salzsäure gesocht und das Selen karinnfulst niedergeschlagen.

Bornträger (Dingl. polyt. Journ. 247, 505) fand in den wie Schlamme aus Gloverturmsäure (aus Rio Tinto-Ries dargestellt) noch was Assachen und Trocknen 12,60 Proz. So (zusammen mit 76,30 km. Pb SO4 u. s. w.). Er erhält daraus das Selen durch Erhitzen in Tomestiels zu starter Rotglut unter Luftabschluß, in Form eines schwarzen, metallische Sublimats, welches von arseniger und seleniger Säure durch Baschen starter Üpnatronlauge befreit wird.

Divers und Shimosé (Chem. News No. 1256) fanden in Schwischen aus japanesischem Schwefel 0,37 g Tellur und 0,15 g Selen in und in dem Absatz aus derselben Säure 10,5 Proz. Selen und 1,2 km Tellur. Shimosé (Chem. News No. 1260) beschreibt auch das von Wellur.

Jur Ausscheidung des Selens und Tellurs angewendete Verfahren, nämlich Neutralisation des Absates mit Soda, Entsernung des Selens durch Digestion mit starter Chankaliumlösung bei mäßiger Wärme (zuerst in der Kälte), Bersdünnung der Mischung mit Wasser und Erhitzen dis beinahe zum Kochen. Die Lösung, welche das Selen enthält, wird mit Salzsäure behandelt, um das Selen abzuscheiden; auf der anderen Seite gibt der Absat, welcher nach dem Abgießen der Chankaliumlösung zurückgeblieben ist, das Tellur ab, wenn man hn mit Schweselsäure und etwas Salpetersäure behandelt und durch die so ersaltene Lösung Schweselwasserstoff streichen läßt.

Von der Mansfeldschen Kupferschieferbauenden Gewerkschaft (Wagners Jahresber. f. 1876, S. 297) wurden 1875 an Selen produziert:

Die Gewinnung von Rupfer aus ben Phritabbranben.

Man kann diese Fabrikation eigentlich nicht als Nebenarbeit bei der ochwefelsäurefabrikation betrachten, sondern mit ebenso großem, wenn nicht rößerem Rechte, die lettere als Nebenzweig der Kupfergewinnung ansehen, tsofern als in den tupferhaltigen Erzen der Wert des Rupfers denjenigen des ı ihnen enthaltenen Schwefels meist überwiegt; freilich tritt, was die Endrodutte betrifft, ber Wert des Rupfers gegen den ber Schwefelfaure meift beutend in den Hintergrund. Selbst in den großen englischen Fabriken wird t nur noch in wenigen Fällen bie Extraktion des Kupfers aus den Abänden in demselben Werke wie die Fabrikation der chemischen Produkte rgenommen; die erstere ift in einigen großen Hutten konzentriert, welche an n Mittelpunkten ber chemischen Industrie errichtet worden sind, und benen 2 Pyritabbrande von einer ganzen Reihe von Fabrifen geliefert werden. Gine r größten Phrit=Bergwerksgesellschaften, die Tharsis Sulphur and Copper stracting Company, liefert ihr Erz überhaupt an die Konsumenten nur ter ber Bedingung, daß die Abbrande wieder an die Rupferhutten derfelben esellschaft zurückgeben. Ein ähnliches Werk ist z. B. von einer Anzahl einischer Fabriken zu Duisburg gegründet worden, ebenfalls basterend auf der traftion spanischer kupferhaltiger Riesabbrände.

Obwohl nun also die Gewinnung des Kupfers aus dem eigentlichen ihmen der Schwefelsäure- und Sodafabrikation heraustritt, so ist sie doch in England mit derselben auf das innigste verknüpft und besteht auch in utschland ein ähnliches Verhältnis zum großen Teile. Ein Beschreibung ses Gegenstandes scheint also hier am Platze zu sein.

Der Kupfergehalt der hier in Betracht kommenden Erze (über welche noben S. 43 ff. vergleiche) ist meist so gering (selten über 4 Proz.), daß e Verhüttung derselben auf gewöhnlichem Wege meist gar nicht lohnend heirt. Diese wird erst dadurch ermöglicht, daß zunächst die erste nötige ttersoperation, das Rösten, nicht in der Art vorgenommen wird, daß die

Röstgase in die Luft gehen, sondern in der Art, daß dieselben in einem Langssteme auf Schweselsäure verarbeitet werden; daß also auch der in den Streichtene Schwesel die Unkosten bezahlen hilft. Damit ist es jedoch nick ze getan. Auch die Röstrückstände (Abbrände) sind noch zu arm an Anpin, auf gewöhnlichem Wege verhüttet zu werden; allenfalls geht es noch auf einen Stein zu schmelzen, durch Zusat von etwas ungeröstetem kannt einen Stein zu schmelzen, durch Zusat von etwas ungeröstetem kannteitung zu übergeben; aber es kommt dabei nur ein Teil des Ausiens gute, und die Kosten werden nicht viel mehr als gedeckt. Sobald die Kusienstante auf diese Weise in den Handel kommenden armen Erzes größer und kannte an eine Berwendung auf diesem Wege nicht mehr gedacht wat Andere Übelstände beim Steinschmelzen, wie sie sich zu Oker erzeben kannte unten angeführt.

Es tritt daher neuerdings (seit 1865) in diesem Falle immer die traktion des Kupfers auf nassem Wege (hydrometallurgische Keingewinnung) ein. Diese ist schoon seit unvordenklicher Zeit aus den durch witterung der Erze entstandenen Grubenwässern durch Niederschlagung metallischem Eisen geschehen, als Zementkupfer, aber die Methoden, und Kupfer absichtlich in solche Verbindungen zu versetzen, daß es zur Auflund nachheriger Niederschlagung befähigt wird, gehören sämtlich erst der medeit an. Genaue Beschreibungen der früheren Methoden sindet mit Berchs Metallurgie, bearbeitet von Knapp, I, 445 (1863); wiederschoben in Stölzels Metallurgie I, 714 und in Hosmans auswischt über die Wiener Ausstellung von 1873, I, 885 (der betressende Erischers Jahresbericht muß in dieser Beziehung verwiesen werden.

Da ein spezielles Eingehen auf alle je vorgeschlagenen ober wirsicht geführten nassen Kupferextraktionsmethoden dem Zwecke dieses Werkertiegt, so sei in Bezug auf dieselben auf die oben genannten Onellen verwund hier nur diejenige Methode beschrieben, welche seit einer Reihe von ausschließlich zur Verhüttung der Kiesabbrände von Schwefelsänresabrikent nämlich die chlorierende Röstung und nachherige Fällung durch Eine Wie es scheint, sindet der so interessante, von Schaffner herrührende, ugewöhnlich nach Sterry Hunt und Douglas benannte Auslaugungen mit Eisenchlorür in den Schwefelsänresabriken und den direkt von ihnen witterenden nassen Kupferhütten noch keine Anwendung, und muß desbalt in dieser Beziehung auf die Literatur verwiesen werden.

Die ersten Versuche in dieser Richtung stammen her von Hunt Bat. vom 21. Jan. 1840), namentlich aber von Long maid (Parent 20. Oft. 1842 und 1. Jan. 1844). Der Lettere beschrieb schon gan; stie Grundzlige des Versahrens, so wie es heute ausgeübt wird, freisch Wissicht, das Glaubersalz und Chlor zu Hauptprodukten zu machen, und aus es auch praktisch im großen aus, so daß man ohne Frage ihn als der gründer der nassen Kupserextraktion ansehen muß. Nachdem kleine Martungen des Versahrens noch patentiert worden waren (z. B. von Ericht

17. Juli 1850), tritt das Berfahren mit großem Eklat als "neues" im Jahre 1856 auf, wo Bechi in Florenz und Haupt aus Freiberg es zum Zugutemachen der Erze zu Capanne-Becchie anwendeten (Wagners Iahresber. f. 1858, S. 68). Recht bezeichnend ist es, daß noch 16 Jahre nach Long maid ein so ausgezeichneter Metallurg wie Gruner das Berfahren so schief beurteilen konnte, daß er meinte, der Erfolg des von ihm für neu gehaltenen Bechischen Prozesses sei weniger dem Einflusse des Kochsalzes als dem feineren Zermahlen zuzuschreiben.

Das Verfahren von Bechi und Haupt wurde auf den Namen von Hähner am 7. März 1856 in England patentiert und zeichnet sich vor dem Longs maidschen nur durch viel größere Kompliziertheit aus, indem man dreimal statt einmal röstet, ist daher auch längst verlassen worden. Schaffner (siehe bei Percy-Knapp, S. 452; Kerls Metall. Hüttenkunde, 2. Aufl., 2, 591; Wagners Jahresber. 1862, S. 119; 1871, S. 139) erweiterte 1862 die Kenntnisse über das Verfahren; hauptsächlich aber geschah dies durch die in England im großen durchgesührten Versuche von Phillips, Henderson, Tennant u. a.

Die erste Anwendung des Eisenschwammes rührt von Gossage her (Dingl. polyt. Journ. 154, 395); später wird sie wieder von Aas (Wagners Jahresber. f. 1862, S. 133), und ein Jahr später noch einmal von Bisch of patentiert (Wagners Jahresber. f. 1863, S. 153).

Das jest in England allgemein übliche Berfahren ist namentlich in folgensen Publikationen beschrieben worden: Clapham (Chem. News 23, 26; Wagners Jahresber. f. 1871, S. 134); Webding und Ulrich (Zeitschr. f. Bergs und Hittenw. 19, 298; Wagners Jahresber. f. 1872, S. 152); Lunge (Dingl. polyt. Journ. 204, 288; 214, 466; 215, 54 und 229; 219, 323; Wagners Jahresber. f. 1872, S. 170; 1875, S. 188 und 307; 876, S. 175); Gibb (Chem. News 31, 165 und verschiedene privatime edruckte Vorträge in der Tyne Chemical Society). Ein zusammensassentschricht darüber ist von Bode gegeben worden (Dingl. polyt. Journ. 231, 254, 57, 428). Von Interesse sind auch die von Jurisch (Chem. Ind. 1894, 378) veröffentlichten Notizen von C. A. Mebus, insbesondere für die dereinnung des Silbers. Das zu Natrona bei Pittsburg im Betrieb stehende erfahren und die Apparate dasür beschreibt Clemmer in "Mineral Instry" 8, 197 und 9, 283.

Die folgende Beschreibung ist teils auf obige Aufsätze, teils auf weitere sahrnehmungen des Verfassers gegründet. Ferner ist die Publikation von räuning über die Unterharzer Hüttenprozesse (Zeitschr. f. Berg-, Hüttenst Salinenwesen im preußischen Staat 1877, S. 156) aussührlich benutzt orden. Neuere Veröffentlichungen, wie z. B. diejenige von Egsest on ischers Jahresber. 1886, S. 170) haben nichts Wesentliches hinzugefügt.

Die drei wichtigsten Erzsorten, welche in den englischen Fabriken zur Ansudung kominen, enthalten sämtlich 47 bis 49 Proz. Schwefel und haben genden Gehalt au Kupfer und Silber:

									Rupjer	Gilber
									(Proz.)	(Unzen per Ing
Rio Tinto.	•	•	•	•	•	•	•	•	3,80	1,2 0
Tharfis .	•	•	•	•	•	•	•	•	3,50	0,75
San Doming	308	(9	Bort	tuge	al)	•	•	•	3,70	0,75

(Es sei hier ein für allemal bemerkt, daß bei den edlen Metalle: "Unze" nicht das gewöhnliche Handelsgewicht = $\frac{1}{16}$ Pfund = $\frac{4371}{1}$ p. = 28,350 g bedeutet, sondern die "ounce Troy" von 480 grains = 31,14. von welchen 32666 auf die englische Ton gehen.)

Die "ordinären Kupfererze" zu Oker im Unterharz bestehen in in meinen aus 60 Proz. Schwefelties, 23 Proz. Kupferkies, 6 Proz. E.:
2 Proz. Bleiglanz, 9 Proz. Gangart (ausführliche Analyse S. 68).

Der Schweselgehalt in den Abbränden, so wie sie von den Schweselicfabriken geliefert werden, wechselt außerordentlich; so gut wie nie unter 2 km.
sinkend, steigt er andererseits selbst über 10 Proz. Letzteres ist freilich ichlechte Arbeit; aber 4 dis 5 Proz. Schwesel wird schon für gute Arbeit; halten, und so viel ist auch in der Tat für den Kupferertraktionsprozes in selbst dis zu dem 1½ fachen des Kupfergehaltes darf der Schweselgehalt über nicht höher. Zu Oker liefert man die Abbrände mit 5 die 8 km.
Schwesel und 6 dis 9 Proz. Rupfer sür die nasse Extraktion ab. Schweselsund 6 dis 9 Proz. Rupfer sür die nasse Extraktion ab. Schweselsund 6 die 9 Proz. Kupfer sür die nasse Extraktion ab. Schweselsützen noch etwas frischen (ungebrannten) Phrit zu, um genischwesels sür das erste Stadium ihres Prozesses zu haben.

Die Zusammensetzung der Riesabbrände, wie sie den Anpfechünzungehen, wird durch folgende Analysen von Gibbs gezeigt:

	Rio Tinto	Tharfis	Ean Domingo s	्री <u>श</u> ्चरः
Rupfer)	1,65	1,50	1,55	1:1
Gifen vercchnet als	3,64	3,23	3,76	3,33
Schwefel Cu.S u. Fe. S.	3,53	3,15	3,62	3.1
Rupferoryd	2,75	2,56	2,70	0.3
Zinkoryd	2,02	0,55	0,47	6,46
Bleioryd	0,47	0,70	0,84	(2,0)
Silber	0,0037	0,0023	0,0023	_
Robaltoryd	0,007	0,032	0,033	<u>'</u>
Wismutoryd	0,013	0,010	0,013	_
Ralf	0,20	0,25	0,28	27
Gisenozyd	77,40	77,00	78,15	6€+
Somefelfaure SO, !	6,10	5,25	5,80	6.54
Arjenjaure As. O	0,24	0,17	0,25	ો,દિ
Unlösliches	1,45	5,85	1,85	874
ľ	99,47	100,25	99,32	100 (6

Phillips gibt für die Abbrände von San Domingos-Erz folgende Zusaumensetzung:

Schwefel	•	•	•	•	•	•	•	•		•	•	3,66
Arsen .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,25
Gisen .	•	•	•	•	•	•		•	•	•	•	58,25
			(=	= 8	3,0	Ei	feni	oryi	b)			
Rupfer	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	4,14
Zint .	٠	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,37
Robalt	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	Spur
Blei .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,24
Kalk .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,25
Unlösliche	\$	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,06
Feuchtigte	it	•	•	•	•	•	•	•		•	•	3,85
Sauerstof		ınd	Be	rlus	ì	•	•	•	•	•	•	26,93

Webbing und Ulrich fanden in Proben von Widnes (a) und behören (b):

Jesomen (b).		රෙ	dwefel	R	upfer
		8.	b	8.	b
lberhaupt	•	4,12	3,75	4,08	5,75
doon mit Wasser zu extrahieren .	•	43	37	46	26,1
" " Salzsäure zu "	•	55	59	22,2	13,3
m Rücktande	•	2	4	31,8	60,6
	1	00	100	100	100

Nach Hjelt enthalten die Abbrände von spanischem Phrit 0,19 Proz. rsen.

Die Abbrände zu Oker zeigten im Durchschnitt einer monatlichen Beiebsperiode:

Rupfer (hauptsächlich als CuO vorhanden).	•		7,83 Proz.
Eisen (vorherrschend als Fe2O3)	•	•	40,53 "
Blei (als PbO)	•	•	2,09 "
Silber	•	•	0,008 "
Zink (als Zinkoryd)	•		1,95 "
Mangan (als Mn ₃ O ₄)	•	•	0,40 "
Schwefel	•	•	3, 80 "
Schwefelsäure (entsprechend 3,8 S)	•	•	9,51 "
Tonerde	•	•	4,43 "
Sonstige Gangart	•	•	11,65 "

Der Schwesel ist jedenfalls größtenteils an Eisen gebunden, nämlich als geröstete Erzpartieen, wie man sie beim Zerschlagen bisweilen als Kerne ihrnehmen komte. Die Schweselsäure ist teils an Kalk, teils an Metallyde gebunden, und zwar, wie man aus den bekannten Borgängen bei den östprozessen schließen darf, in erster Linie an CuO und ZnO, in zweiter zie an FeO oder Fo2O8. Hieraus ergibt sich solgendes als die wahrscheinste Zusammensehung obiger Abbrände:

Rupferoxyb	coj.
Eisenoryd (entsprechend 37,2 Proz. Eisen) 53,14	*
Schwefelkies (entsprechend 3,8 Proz. Schwefel) . 7,13	•
Bleioryd	•
Silber 0,008	•
Zinkoryd	•
Manganoryd	•
Schwefelsäure	
Tonerde	
Sonstige Gangart	•

100,918 Proj.

Diese Abbrände wurden früher in 2m hohen Schachtöfen (Arummissen gute gemacht, wobei man schon beim ersten Schmelzen auf einen einen (55 proz.) Aupferstein und etwas Schwarztupfer hinarbeitete. Bei den beutenden Eisenorydgehalt der Abbrände konnte man höhere Ösen wegen und energisch reduzierenden Wirkung nicht anwenden. Die Schattenseiten Krummosenarbeit waren nun: kurze Dauer der Schmelzkampagnen — 1812 72 Stunden —, hoher Verbrand und relativ bedeutende Metallverlaste und Flugstaubbildung und Verschlackung des Kupfers. Man ist deshalb neuertzu du dem englischen nassen Extraktionsversahren übergegangen.

Die Abbrände werden zunächst fein gemahlen, entweder durch Swerke oder Kollermühlen, und dabei gleich mit der erforderlichen Durch Chlornatrium (gewöhnlich in seiner billigsten Form, als Steinsalz mischt. In den mit Handarbeit betriebenen Öfen variiert dessen Durch von 10 bis 20 Proz.; im Durchschnitt beträgt sie 15 Proz. Dazegen: Anwendung der unten zu beschreibenden Ösen mit Drehherd und mechanische Bearbeitung braucht man nur $7^{1/2}$ Proz. Salz vom Gewichte der Abbied Die gemahlene Mischung wird durch einen mit Drahtnetz bedeckten Criegesebt; auf jeden laufenden Zoll (25 mm) kommen acht Maschen. Die Giebe Zuriläbleibende kommt unter die Mühle zurück und muß ganz desemahlen werden, damit die Mischung immer eine bestimmte Zusammenischabe. Wenn eine ganze Partie seingemahlen ist, wird sie durch Elevaten "Hunde" gestürzt und auf Schienenbahnen über die Röstösen gesührt.

Bu Oker mischt man die Abbrände mit 15 Proz. (früher 20 Sie Staßfurter Kalisalz (Carnallit) und mahlt auf 2 mm Korngröße. Im Sie furter Salz sind Chlormagnesium, Chlorkalium, Chlornatrium, Chlorett und Wasser beim Köstprozesse wirksam.

Nach Clemmer ist es am besten, ein Drittel der Abbrände mussu mahlen, die sie durch ein Sied von 3 mm Maschengröße gehen, die and zwei Drittel ganz sein zu mahlen, beides miteinander und mit dem Sie mischen (etwa 1 Schausel Salz auf 8 Abbrände) und dieses Gemisch und den Röstofen zu geben. Man vermeidet dadurch die Bildung einer schleich Masserseits die unvolltommene Chlorierung bei zu grobem Korn.

Die horierende Röftung wird in Ofen fehr verschiedener Konftruktion vorgenommen. Man tann biefe in folgende Rlaffen einteilen:

* Fig. 487.

В

Big. 488.

-D

Fig. 489.

Ė

Fig. 490.

10 dm 5 0 1 2 3 4 5 4 7 9 M

- 1. Gewöhnliche Flammöfen, ahnlich 3. B. ben Godabfen, waren fangs gebräuchlich, find aber schon längst aufgegeben worben.
- 2. Flammöfen mit Gasfeuerung (angewendet namentlich in recashire, zu Widnes, Runcorn u. f. w.). Diese sind in den Figuren 487 3 490 illustriert.

Drei Generatoren liefern das Gas für acht Röflöfen; das Gas fitem aus dem Hauptlanale in den quer über die Breite des Ofens hinduchlanfenden Kanal E, steigt von da durch fünf, einzeln mit Schiebern regulierbare Kunkt G aufwärts, geht durch die Züge F unter die Sohle des Ofens und von in

direkt über bas Röftgut toweg, durch den Frahs M 1122 dem Schornftein L. Botte follte ein Roubensationetm eingeschaltet werben!] 🚓 Berbrennungeluft wird dart je zwei Reihen von Himme: Schiebern eingeführt. mit welche in den beiden Giebelwänden angebracht find, 🗷 der Art, daß die eine Nate mit ben Bilgen unter ben Ofen, die andere mit 🗠 Raume über ber Fenertrade tommuniziert. Man la= dadurch die Berbremung 🤄 co regulieren, bag noch ume: ë branntes 🕒 as bis itber 🤝 Senerbrilde gelangt mit ci bort entzilndet wird. HH in 😅 die Arbeitsöffnungen zur 🐮 arbeitung und Entleerung 🐃 Dfens, K Beichidungemm gen im Ofengewolbe, to fchloffen burch lofe Eifenrimm und bariber gestreutes 🕾 pulver, I Beranterungsplaten Jeber folder Dien 🕾 2250 kg 🤄 ՄԱ. Diefe Die werben auch zu Ofer and wendet; die hier gebränd..:🖘 Dfen find bei Brannig (Taf. VII) gezeichnet und 🚟 in den Figuren 491 be + -

Chargen à 2500 kg, also zusammen 5 Tons Abbrande. Es bedemet ber den Sauptlanal für bas Gas, welches in die fünf unter der Ofensahle : laufenden Ranale g eintritt; h find die Schlitze zur Einführung der ant sphärischen Luft, i der Fuchs zur Abführung der gemischten Feners und Roffen

in ben Rondenfationsturm, ? bie vier Arbeiteoffnungen, m bie Befchidungereb:

wiebergegeben.

beiten in 24 Stunden je :=

Sie teur

9

3. Muffelösen (gebraucht in allen Fabriten ber Tharsis Sulphur and dopper Company, sowie auch in Deutschland). Fig. 495 bis 497 (a. S. 1033). dierbei tommt die Flamme mit dem Röstgute nicht birett, sondern nur durch as Mauerwerf der Sohle und des Gewöldes hindurch in Bertihrung. Der

Trbeitsraum felbst ist die Muffel G mit ben einanber egenüberliegenden. Arbeiteind Auszugstüren M. Ihr Boben wird gebildet durch die Confliefen, welche bie Feuerüge ${\it VL}$ bedecken; ihre Decke urch ein bunnes Bewolbe. Das Erz liegt barin in dinnen Schichten und empfängt bie u feiner Röftung notwendige 'uft nur durch die Arbeitsüren M, mährend bei ben ibrigen Ofenturen auch ber iberichuffige Sauerftoff er Feuerluft mitwirtt. Dit flamme zieht von dem zweieiligen Rofte H zuerft burch & über bas Muffelgewölbe oeg, bann abwärts unter bie Z Ruffel in je brei zu beiben Seiten liegende Kanäle $oldsymbol{V_2}$ nd V_2 . Die Gafe von je rei Ranalen vereinigen sich n einem Zuge L und L^\prime nd gelangen, nachbem fie in ntgegengefetter Richtung gu-Udgegangen find, burch m bwärts nach bem unter ber Hittenfohle fenfrecht angeerftredung bee Dfens elegenen Ranale n, ber in en Saupticornftein einmun-Bei o ift ein Regulies ungeschieber; p ift bie Auscitteöffnung für die Röftgafe; iese steigen durch o abwärts

ach bem horizontalen unterirdischen Kanale q und gelangen von da zu den Säurekondensationstürmen. Auf dem Ofen ist eine eiserne Schale N zum dorwärmen des Erzgemisches angebracht; bieselbe kommuniziert mit der Muffel urch mehrere Röhren, von welchen die eine auf dem Durchschnitte Fig. 497

sichtbar ist, und welche für gewöhnlich mit Eisenplatten bebedt sind, duch in heben der letzteren wird das Gemisch in die Muffel herabgelassen ihn bis 497 sind aus Stölzels Metallurgie, S. 736 und 738 entwann big. 493.

Rig 494.

Die zu Natrona betriebenen Öfen sind den obigen ganz ähnlich. Fiche deshalb von einer Wiedergabe der in Mineral Industry 9, 287 gener Beichnungen ab und führe nur die Abmessungen dieser Öfen an.

0,457 m breit, 0,949 m tief. Roftfläche 0,457 × 2,743 m. Feuerbrücke 0,762 m von den Roften bis zur Oberseite des Muffelgewölbes. Raum Fig. 495.

Ŗ

jwischen Oberseite ber Muffel und Unterseite bes oberen Gewölbes 0,356 m. Die ersten 1,83 m bes Muffelgewölbes haben ganze, der Rest nur halbe Ziegel-Fig. 496.

.D

3

707

irfe.) Breite der Röstsohle 3,048 m von einer Thr zur anderen; 2,286 m t Lichten (bei 0,344 m Stärke der Seitenwände); Länge der Sohle 10,668 m Lichten, Höhe 0,457 m bis zum

iberlager, 0,762 m bis zum Scheis bes Gewölbes. Tragepfeiler ber ohle 0,418 m breit, 0,508 m vonsander entfernt. Bier Beschickungsschter, 0,457 m breit, mit einem ?29 m weiten, beibe Gewölbe burchschenden Abfallrohre.

4. Rombinierte Öfen (gebraucht in ber Bede Metal Company zu burn-on-Tyne). Man könnte sie halbmuffelofen nennen; fie find in ben uren 498 bis 501 bargestellt. Bei biesen Ofen wird die Flamme von dem

Feuerherbe a aus nicht birekt auf das Röstigut spielen gelossen, soden wir von diesem durch ein über die halbe Länge des Ofenraumes spiece.
Fig. 498.

Fig. 499.

liesen bestehenden) Ofensohle zurückzugehen und bei e in einen unterirdischen tanal zu entweichen, welcher zu bem Säurekondensator führt. Die Arbeitsüren ff bienen zum Umkrählen und Entleeren; die Pfanne g zum Borwärmen

er Beschickung, die Röhen hh zu deren Einührung in den Ofen.
Das Schutzewölbe b hat
en Zweck, eine Überitung dersenigen Erzartieen zu vermeiden,
selche der Fenerbrlicke
unächst liegen, und in
selchen das Rupser leicht
ot geröftet werden könnte;

Fig. 501.

n der Tat ist die heißeste Partie dieser Öfen die hinterste, und die unter dem Schutzgewölde liegende wird nur ganz dunkelrotglühend. (Die eingeschriebenen Raße sind englische.)

5. Dechanischer Röftofen mit rotierenbem Berb, erfunden 872 von Gibbs und Geletharpe, und in zwölf Eremplaren in ben bede Metal Works neben ben vorigen fungierenb.

Die Fig. 502 bis 505 stellen biefen Dfen bar. Die Ofensohle besteht us einer treisrunden Bfanne ans Resselblech bb, welche mit Schamotteftein-

etter D versehen ift, welches lettere ben Boben bes eigentlichen Röstraumes exstellt. Der Röstraum wird ferner burch die Seitenmauern mm und das bewölbe n begrenzt; an der einen Seite besselben befindet sich eine Feue-

rung C, beren Flamme über ben Herb weg nach F schlägt, von wo sie, zuglech wit ben Röstzassen, in einem unterirbischen Kanale nach dem Säureswichenlam zieht. Die Psanne da ruht auf einer stehenden Welle, welche vermittelst der robrenförmigen Arme gg, der zwischen diesen besindlichen Buchse und des Lapsenlagers am Boden ihre Führung empfängt. Die Welle geht unten weinen Spurzapsen aus, welcher in dem erwähnten Lager läuft; eine kleue durch die Maschene mit betriebene Pumpe pumpt sortmährend aus einem Bedgefaß zurückläuft.

Fig. 503.

eit seinem oberen, gabelförmigen Ende vermittelst in Roulissen gehender apfen das Querhaupt K und die Pflugstange H in hin und her gehende Besegung sest.

Indem sich nun gleichzeitig der treisförmige Osenherd in seiner horizonselen Ebene umdreht, und der an der Stange H sixende Pflug G langsamm und her geht, wird der ganze Inhalt der Röstpost gründlich umgewendet, nd zwar sind die Geschwindigkeiten so angeordnet, daß während eines Umunges der Pfanne d der Pflug G nur einmal vom Zentrum zur Peripherie ver umgekehrt vorrückt. Zur Beschickung des Osens dient ein länglicher richter E, welcher in einen Schlitz des Gewöldes eingelassen und für gewöhnsch durch einen Schieber verschlossen ist. Zum Ausräumen des Osens dient Fig. 504.

n System von diagonal zum Ofen, aber parallel zueinander gestellten und st verbundenen Eisenplatten M aus sehr starkem Resselblech, welche während r Arbeit über dem Ofen hängen und durch Kette und Gegengewicht balanert sind. Sie hängen vertikal über einem radialen, durch einen Schieber verziließbaren Schlitz im Ofengewölde, welcher eine Fortsetzung des den Trichter isnehmenden Schlitzes bildet, und werden durch diesen, wenn es Zeit zum nöräumen ist, durch das Gewölde die auf die Ofensohle niedergelassen. Sie erden dann in ihrer Stellung durch die von außen eingeschobene Stange Nstigehalten. Die Figuren zeigen die Ausräumeplatten gerade in Funktion. ei der Umdrehung des Herdes wirst dann eine jede der Platten das ihr zusstührte Röstgut gegen die Peripherie hin in den Pfad der zunächst nach außen henden Platte, von welcher es bei der nächsten Umdrehung wieder weiter nach

außen geworfen wird, bis es schließlich an der in der Arbeitsöffung :brachten Platte o antommt, und aus dem Herbraude heraus in eine Rugeworfen wird, durch welche es auf den Boden außerhalb des Ofens fallt

Damit sich die Pfanne frei um ihre Achse breben könne, stehen du Serwände mm 25 mm von dem Rande der Pfanne ab; die dazwischen emporiteste Luft ist es namentlich, welche die Röstung bewirkt. Das Manerwert nicht ganz auf die Hittensohle, und die unter dem Herde befindliche Maschin nur durch eine eiserne Tür zugänglich, also vor dem Rohlens und Erzstande gekt. Alle Teile der Maschinerie sind außerordentlich start gearbeitet und haben wird sehr lange ohne Reparaturen, ausgenommen der gußeiserne Kür welcher alle vierzehn Tage ausgewechselt werden muß, was aber immer nart tostet als der Verschleiß der Gezähe bei den Handisen. Auch die Andröumzeplatten leiden sehr wenig, weil sie der Wirfung der Hitze immer nur gen ber

Fig. 505.

Beit ausgesett find. Die in den Bodo Motal Works befindlichen :mechanischen Röstöfen werden durch zwei Dampfmaschinen von je absetstiven Pferbestärken mehr als ausreichend versorgt.

Bei sämtlichen Ofenkonstruktionen wird berselbe Zweck versolgt, and demnach die Arbeitsweise eine ähnliche. Es soll nämlich in allen das Erz vollständig abgeröstet werden, und zwar so weit, daß das Kurschlaft übergeht und wegen der Anwesenheit des Rochsalzes sich sown: diesem in Kupferchlorid und Glaubersalz umsetzt, während das Sisen in wie vollständig in Eisenoryd übergehen und dadurch unlöslich werden Jedensalls wird bei diesem Prozesse, wegen der gleichzeitigen Einwirkung Soz und O auf NaCl, auch Chlor frei, welches zur Chlorierung des Kullend der anderen vorhandenen Wetalle) sehr beitragen wird. Daneben aber namentlich Chlorwasserstoff gebildet, welcher die Oryde des Kullender namentlich Chlorwasserstoff gebildet, welcher die Oryde des Kullender namentlich Chlorwasserstoff gebildet, welcher die Oryde des Kullender

bilbers, Zinks u. s. w. in Chloride verwandelt, während das Eisenchlorid bei er Rösttemperatur nicht mehr bestehen kann, also auch nicht bei dieser entsteht. de Bilbung von Salzsäure wird in Ofer absichtlich durch Anwendung von arnallit statt Rochsalz befördert, weil das in ersterem vorhandene wasserhaltige hlormagnesium bekanntlich sehr leicht in MgO und HCl zerfällt. Nötig ist es jedoch durchaus nicht, da eben schon das bei der Röstung entstehende uSO4 mit 2 NaCl sich in CuCl2 und Na2SO4 umsett. Übrigens entsteht ich stets Kupferchlorur, Cu2 Cl2. Wegen der Flüchtigkeit und Unbeständigkeit r Chlorverbindungen des Kupfers bei fehr hohen Temperaturen darf man cht über schwache Rotglut hinausgehen, wobei der in den Abbränden noch wa vorhandene Rupferkies nur unvollständig abgeröstet und deshalb auch nicht loriert wird. Es barf also solcher rober Rupferkies (Halbschwefelkupfer) nicht irgend erheblicher Menge in den Abbränden vorkommen, wenn man den issen Extraktionsprozeß anwenden will, und es sind deshalb Erze mit mehr als Proz. Rupfer, beren Abröftung in den chemischen Fabriken nie vollständig nug geschehen kann, nicht mehr durch diesen Prozeß, sondern durch ben chmelzprozeß zu gute machen. In England ift bas Berhältnis noch un= nstiger (siehe unten).

Vielfältige Erfahrung hat gelehrt, daß ohne Anwendung von Kochsalz, o ohne chlorierende Röstung, es nie auch nur annähernd möglich ist, den inkt zu treffen, wo das leichter zersetbare Ferrisulfat schon zerlegt ist, während sichwerer zersetbare Kupfersulfat noch als solches existiert, also wo das Eisen unlöslicher, das Kupfer in löslicher Form vorhanden ist. Wenn Eisenoryd löslicher Form zurückbleibt, so geht es natürlich in die Laugen über und versacht bei der Kupferfällung einen großen Verlust an metallischem Eisen zur duktion der Ferrisalze zu Ferrosalzen. Wenn umgekehrt schon viel Kupfer nfalls in unlösliche Form übergegangen ist, so braucht man mehr Salzsäure dessen Ausschung. Sanz vermeiden läßt sich eine Vildung von in Wasserlöslichem Kupferoryde und Kupferchlorlir auch bei keiner Methode der chlories den Röstung.

Der Röstprozeß wurde von Webbing zu Widnes bei einem Gasssammn in allen Einzelheiten beobachtet und beschrieben. Die Röstpost von
50 kg Erz, mit Beimischung von 17 Proz. Salz, wird nach dem Heraben auf den Herd auf diesem ausgebreitet und ganz allmählich erhitzt, bis an
Feuerbrücke schwache Rotglut eintritt; man wendet nach einer Stunde um
ilberläßt das Erz bei abgeschlossenem Gas sich selbst und der durch die
tkanäle einströmenden Luft, so daß nach zwei Stunden an der Feuerbrücke
m noch ein Glühen wahrzunehmen ist. Nach einstündigem Rösten ist von
1 Rupfergehalte der Post

```
mit Wasser ausziehbar 54 Proz.; nach drei Stunden 51 Proz. "Salzsäure " 38 " " " " " 42 " , " Salpetersäure " 8 " " " " " 7 "
```

Nach Berlauf von drei Stunden ist die Post ganz dunkel und wird nun einem 7 bis 10 cm breiten Spatel, mit Harke und Krate gut durchgear-

beitet; Nachseuern sollte dabei nicht mehr nötig sein, weil schon von mien; die Temperatur hoch genug gesteigert sein soll; bei dem Umfrahlen der E: welches mit kleinen Unterbrechungen jett regelmäßig geschieht, erhöht id ... Temperatur von selbst durch die chemischen Reaftionen, was nach 43, Em: (von anfang an gerechnet) bemerklich wird, bis die Hitze nach 51, 8== auf dunkle Kirschrotglut gestiegen ist. Bis zu diesem Punkte entwick: reichlich weiße Dämpfe und blaue Flammenscheine; von jett an nehmen :: ab, und ce ist die Hauptaufgabe des Rösters, darauf zu seben, daß 🖾 🕹 hitzung des Röstgutes eine gleichmäßige werde und daß nicht einzelm 322 stärkere blaue Flammenscheine zeigen als andere. Nach 61/2 Stunden diese fast ganz verschwunden, und dieser Umstand, zugleich mit der grin grauen Farbe des Röstgutes, sind die praktischen Anhaltspunkte zur Bemeder Gare. Man zieht jett Probe, und wenn deren Untersuchung die 🗱 bigung des Röstprozesses ergibt, so zieht man das (jest 61/2 bis 624, 8=2 im Dfen befindliche) Erz aus bemselben heraus. Bon dem Aupfrig: sind jest

> 75 Proz. mit Wasser, 20 " " Salzsäure, 5 " " Salpetersäure

zu extrahieren. Bei guten Arbeitern dauert das Röften mit dem Gestirsten nur sechs Stunden.

Webbing bemerkt, daß der Schweselgehalt der wässerigen Auszult tinuierlich zunimmt, und daß Proden der gerösteten Erze von verdiede Werken beweisen, wie ungleichmäßig der Prozeß ausgesührt wird, daß auch sorgfältigster Arbeit in der Tat die besten Resultate erzielt werden. Seben die Ausgabe des Rösters, zunächst das Röstigut zu erhisen und dadund chemischen Reaktionen einzuleiten, dann aber dieselben bei möglichst nicht demischen Reaktionen einzuleiten, dann aber dieselben bei möglichst nicht Temperatur dis zum Ende zu unterhalten und gleichmäßig durch det Erzquantum zu verbreiten. Sehr wesentlich ist es, das Erz nie länze Dsen zu lassen, als genau erforderlich; dies wird erschwert durch die Harrischlicht (13 bis 15 cm), welche aber andererseits den Chlorierungsert erleichtert, da die in dem von oben und vom Boden erhitzten Erze auswesten Gase um so mehr Gelegenheit haben, mit allen Teilen desselben in Lauf rung zu kommen.

Es liegt auf der Hand, daß der gewöhnliche Röstprozes von der Ertilichkeit der Arbeiter durchaus abhängig ist, während man dei dem mechanischen von Gipps und Gelstharpe sein Augenmerk ausschließlich auf Feuerung zu richten braucht. In der Tat ist bei dem so viel gründlichen kontinuierlichen Umrühren in dem mechanischen Ofen eine geringere der ratur ersorderlich, welche nie bei Tage sichtbare Rotzlut erreicht.

Zu Oter, wo man ebenfalls Gasöfen mit Unterfeuer und über den direkt über die Charge zurückehrender Flamme anwendet, erhitet mun Post von 2500 kg Erz mit 15 Proz. Kalisalz innerhalb vier Stunden sichwachen Rotglut, unterbricht dann die Feuerung und frählt ununternicht

am. Infolge der eingeleiteten chemischen Reaktionen steigert sich die Tempecatur zunächst noch von selbst, geht aber zu Ende der Röstperiode wieder zurück. Während der "Arählperiode", welche etwa fünf Stunden dauert, werden die Inftschieder der Gasseuerung geöffnet, um der atmosphärischen Luft Zutritt zu dem Röstgute zu gestatten; nach Beendigung derselben wird das Erz gezogen und der Ofen von neuem besetzt. Alle 24 Stunden werden zwei Thargen gemacht.

I. Das Röstgut, in der Mitte des Röstprozesses entnommen (von einer mit 20 Proz. Carnallit versetten Post), zeigte:

In Baffer löslich:

Cu	1,94	Proz.	berechnet	als	$\operatorname{Cu}\operatorname{Cl}_2$	3,11	Proz.
Ag	0,003	"	••	"	AgCl	0,004	,,
Fe	0,74	"	**	"	$FeCl_2$	1,68	"
Al_2O_2	0,12	"	••	"	Al ₂ (SO ₄) ₃	0,39	"
Mn	0,69	"	"	"	MnCl ₂	1,58	"
Ni	0,20	11	"	"	NiCl ₂	0,44	"
Zn	1,60	11	11	"	$ZnCl_2$	3,40	**
CaO	2,76	"	<i>n</i>	"	Ca Cl ₂	6,27	,,
MgO							
K_2O			,,	"	Sulfate	18,15	"
Na_2O							
						35,024	Proz.

In Wasser unlöslich:

Cu	4 20 G	2was 1	hanadhaat	~1A	JCu0	(lösi	ich i	n I	I Cl	l)	•	•	5,12	Proz.
Ju	4,52 7	Stof-	berechnet	uto	Cu ₂ S	(1881)	ich ir	ı Ri	bnię	gow	asse	r)	0,29	,-
Pb	0,39	"	"	**	PbSC), .	•	•	•		•	•	0,57	er
					(Fe ₂ O	3 -	•	•	•	•	•	•	45,38	"
Fe	34,49	"	"	"	{Fe ₂ (S	SO ₄) ₃	•	•	•	•	•	•	3,27	"
					FeS ₂		•	•	•	•	•	•	2,64	*
Al_2O_3	3,30	19	"	"	Al_2O	3 -	•	•	•	•	•	•	3,30	W
Mn	0,03	11	"	"	$\mathbf{Mn_2}$)3 .	•	•	•	•	•	•	0,04	**
Zn + Ni	0,29	**	"	**	$\mathbf{Zn}\mathbf{O}$	+N	i 0	•	•	•	•	•	0,36	**
CaO	0,45	"	"	**	CaSC)4 .	•	•	•	•	•	•	1,09	**
$3O_8$	1,86													
3	1,47													
C1	Spur													
Inlö slic h	in Säu	ren .		•	• .			•	•	•	•	•	2,96	**
_										•			65,02	Proz.

66

II. Röftgut nach Beenbigung bes Röftprozesses entnemme

In Wasser löslich:

Cu	3,86	Proz.	berechnet	als	$\operatorname{Cu}\operatorname{Cl}_2$	8,17	Proj.
Ag	0,005	. ,,	"	"	AgCl	0,006	
Fe	0,60	"	#	"	FeCl ₂	1,38	•
$\mathbf{Al_2O_3}$	0,17	"	11	"	Al ₂ (SO ₄) ₃	0,56	-
Zn	1,64	"	"	"	Zn Cl ₂	3,42	#
Mn	0,75	"	**	"	MnCl ₂	1,71	e
Ni	0,07	**	"	"	Ni Cl ₂	0,15	ø
CaO	1,60	"	"	"	CaCl ₂	3,17	•
MgO							
$\mathbf{K_2O}$			"	"	Sulfate	20,50	-
$Na_2 O$							
					-	39,036	Prez.

In Waffer unlöslich:

Cu	2,57	Mrn2	berechnet	nía	,	•	•	•	3,18	Proj.
Ou	2,01	400.	ococupact	uic	Cu_2S	•	•	•	0,03	•
Pb	1,17	"	"	"	PbSO.	4	•	•	1,26	#
					[Fe ₂ O ₃	•	•	•	47,91	•
Fe	34,56	"	"	"	{Fe ₃ (S	$0_4)_3$		•	1,02	
					FeS ₂		•	•	1,18	
$\mathbf{Al_2O_3}$	0,44	"	"	77	Al_2O_3	•	•	•	0,44	æ
$\mathbf{Z}\mathbf{n}$	0,37	"	"	10	$\mathbf{Zn}0$	•	•	•	0,46	•
Mn + 2	Ni Spur	•								
CaO	0,49	"	"	"	CaSO.	4	•	•	1,19	•
SO_3	1,49	"								
Cl	Spur	;								
S	0,64	"					•			
Unlöslid	h in Să	uren			• •	•	•	•	3,69	•
									60,36	Par

Auch in Bezug auf den Salzzusatz ergibt sich für den mechanischen der Vorteil, daß in ihm unter sonst gleichen Umständen nur 7½ Proz. Endig sind, während man mit den Handösen das Doppelte braucht. In weiten wird nur ein Teil des Salzes gleich dem Erze zugemischt und ein mehr nachträglich zugesetzt. Bei den Musselssammösen röstet man zuerst Stunden mit 12 Proz. Salz und dann mit weiteren 8 Proz. Salz und Stunden lang.

Bei den kombinierten Öfen mit Schutzgewölbe ist das Erzgewicht 2856 und die Röstdauer acht Stunden, bei den mechanischen Öfen 5080 kg Erz ineun Stunden Röstdauer. Bei Muffelöfen (mit sechs Arbeitstüren. - gleichzeitig abröstend) beobachtete ich Röstposten von 1800 kg mit sechsstündiger Röstdauer.

Gibb gibt folgende Analysen des mit verschiedenen Arten von Öfen erhaltenen Röstigutes:

		₿a	Sofen	Mu	ffelofen		janijøer Ofen
		Proz.	Proz. Cu	Proz.	Proz. Cu	Proz.	Proz. Cu
Kupferchlorid		4,03	= 1,90	4,25	= 2,00	6,70	= 3,15
Rupferchlorur	•	1	= 0.20	'	= 0.21	o	•
Aupferoryd		1,26	= 1,00	0,88	= 0.70	0,32	= 0.25
Thlornatrium	•	2,50	·	3,40	•	0,90	•
Ratriumjulfat	•	13,18		17,40		14,03	
Inlögliches Rupfer	•		1,15	·	0,12	·	0,13
Cotal Rupfer	•		3,25		3,03		3,53

Die Hauptsache ist immer, daß so wenig Kupfer als möglich in einem Wasser und verdünnten Säuren unlöslichen Zustande verbleibt; in den bigen Fällen schwankt diese Menge nur zwischen 0,12 dis 0,12 Proz., nd das nur einen kleinen Bruchteil eines Prozentes günstigere Resultat der Ruffelösen soll nach Sibb durch vermehrten Brennmaterialauswand (50 dis 00 Prozent) mehr als kompensiert werden. Am günstigsten stellt sich das erhältnis bei dem mechanischen Ofen, in welchem so gut wie gar kein Kupferstorstr und selbst bei den schlimmsten Erzen selten über 1/4 Proz. Kupferoryd itsteht. Zu Oker hat sich als Durchschnittsresultat der kontinuierlich vormommenen Proden herausgestellt, daß von dem in den Erzen enthaltenen upfer 75 Proz. in Wasser, 20 Proz. in verdünnter Salzsäure und 5 Proz. Königswasser löslich sind.

Wenn der Kupfergehalt des Pyrites über 4 Proz. steigt, so kann man in England durch den nassen Extraktionsprozeß nicht mehr mit Borteil erwerten. Auf den Bede Metal Works sind viele Bersuche mit reicheren zen gemacht worden, haben aber ergeben, daß schon bei 6 Proz. Kupferzalt das Salz, die Kohlen und der Arbeitslohn zu teuer kommen. Bor allem er spielt hier ein anderer Umstand mit: bei der in England allgemein üblichen, hst irrationellen kornischen Kupferprode wird etwa 2 Proz. zu wenig Kupfer gezeigt, was dei einem armen Erze natürlich einen viel größeren relativen is des ganzen Kupfergehaltes (oft über die Hälfte) ausmacht, als dei reicheren, dadurch stellen sich erstere für den nassen Extraktionsprozeß vorteilhafter setztere. Im Unterharz, wo dieser Grund wegfällt, sindet man, daß man hei einem Kupfergehalte der Erze von dies 8 Proz. den nassen Extraktionsprozeß mit Borteil anwenden kann.

Der Schwefelgehalt der Erze soll zum Aupfergehalte in einem bestimmten Hältnisse stehen, wie schon oben bemerkt; bei vierprozentigen Erzen soll der proxfelgehalt höchstens auf 6 Proz. steigen dürfen; erwünschter und gewöhnlicher ist ein dem Kupfergehalte gleicher Prozentsatz an Schwefel. Ser bagegen noch weiter herabsinkt, so muß man etwas frischen Pyrit zusen ich höher der Schwefelgehalt ist, um so mehr Salz muß man zusen um und länger dauert die Röstung.

Die Proben, welche man zur Beurteilung der Röstung anstellt, sie einfacher Art, was schon darum nötig ist, weil sie sehr schnell angestellt weit müssen. Man laugt ein bestimmtes Maß des Röstigutes, ohne Abwägen, was stand verdünnter Salzsäure, ganz wie im großen, aus, soch der Kand dann mit Königswasser, übersättigt mit Ammoniak und läst eines die mehr oder weniger tiefblaue Farbe der Cuprammoniumlösung gibt die sichen hinreichenden Aufschluß über den Sehalt der Probe an unlösider Kupfer.

Kondensation der Röstgase. Bei allen beschriebenen Ofenkrichtionen sind diese mit den Fenergasen gemengt, mit Ausnahme der Russeldoch sind die Röstgase auch in diesen mit Luft so gemengt, daß eine Keinstellation von starter Säure dabei nicht möglich ist. Zwar wird die Säure Wusseldsen immer etwas stärter als aus offenen Flammösen, es sonnt war darauf wenig an, da ja ohnehin diese Säure nur in ganz verdännten Finklem sum späteren Auslaugen gebraucht wird. In den Röstgasen sind suchen Startstam und seinschaften wesentlich enthalten: Schweseldioryd, Schwesessum Enthydrid), Salzsäure, Chlor und sehr geringe Quantitäten von Metalläusen Huchenseldschaft und in den Kondensationstürmen aufzusangen; dieser Barials in sich aber als ganz unpraktisch erwiesen. Die geringe Menge von Kupsenschaft von des Kondensationstürme kingen, die genige Menge von Kupsenschaft von des Köstgutes braucht.

Die Kondensation der aus den Röstösen entweichenden Gese erickstürmen ganz ähnlicher Art, wie sie im zweiten Bande bei der Salzium stührlich beschrieben werden, also aus Mauerwerk mit Teer und Sant Mörtel, oder besser aus mit Teer getränkten Sandsteinplatten gedam und Kotsstüden, senersesten Steinen u. dergl. gefüllt. Bei Musselösen tam Kotsstüllung anwenden, aber bei allen übrigen Ösen muß man die Timmen Biegeln u. dergl. stüllen und von vornherein größer machen, weil sie die Köstsgase auszunehmen haben. Ihre Dimension mit ganz nach der Größe der Anlage richten; für zwöls Ösen genügt ein Tum 2,5 m Seite und 12 bis 15 m Höhe im Lichten. Die Osengase treten Ein, begegnen einem von oben in den Turm einlansenden Bassericht welcher die Säuren aus ihnen auswäscht und treten oben wieder aus in einem Kanale oder Rohr abwärts geführt zu werden und in die Felangen.

Man findet auch Türme aus weiten Tonröhren, wie sie gleichiell? zweiten Bande bei der Salzsäure beschrieben werben.

Die sämtliche darin kondensierte Flüssigkeit (ein Gemisch von id=coSchwefel- und Salzsäure; die schweflige Säure wird bei der Kondensatis

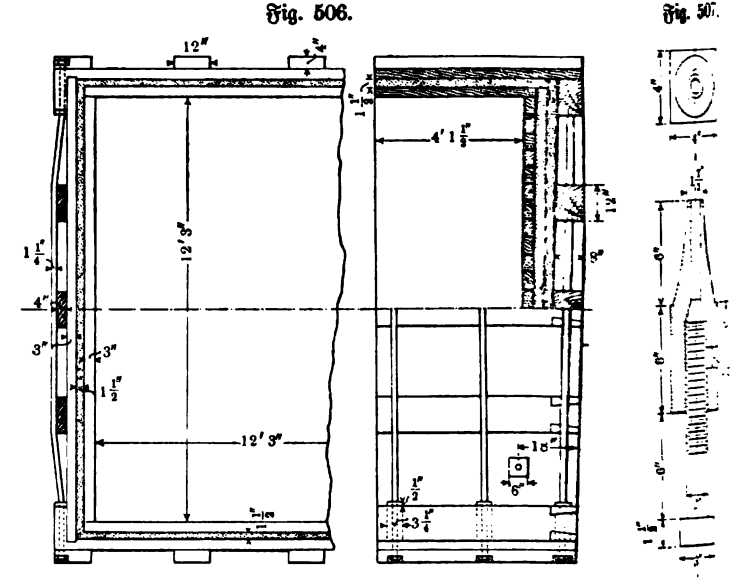
das Chlor in Schwefelsäure übergeführt) wird bei der folgenden Operation, der Laugerei, benutzt und reicht häufig noch nicht einmal aus, um alles Kupferoxyd und Kupferchlorür aufzulösen.

Auslaugen ber abgerösteten Mischung. Diese wird in kleinen Wagen (Hunden) mittels schmalspuriger Eisenbahnen über jeden der Auslagestästen gebracht und in diese entleert. Das einzige für diese zu Gebote stehende Material ist Holz; Eisen ist durch die saure Natur der Auslaugungsslüssseit, andererseits Stein, Asphalt u. s. w. durch Kostspieligkeit und durch die Hitze des Röstgutes ausgeschlossen. Da es aber unmöglich ist, so große Holzgefäße gegen die unumgängliche rauhe Behandlung und die heißen sauren Laugen dauernd dicht zu halten, so ist der ganze Boden des Laugereigebäudes mit einer dicken Schicht Asphalt überzogen und nach einer Seite hin geneigt, so daß alle aus den Fugen der Gefäße auslaufenden kupferhaltigen Laugen nach einem Sammelbrunnen ablaufen. Nach demselben Sammelbrunnen leiten tönerne Rinnen hin, welche in den Boden eingelassen sind und in welche die gesättigten Kupferslaugen abgezogen werden.

Die Auslaugefästen selbst sind vierectig, etwa 3,4 m im Quabrat ober etwas größer und 1,2 bis 1,6 m im Lichten tief. Sie bestehen aus trodenen, gut abgehobelten Bohlen von 75 mm Stärke, welche durch Edbalken, Schraubenbolzen u. s. w. zusammengehalten werben. Die Fugen werben burch Zwischenlegen von etwas Mennigkitt vor bem Zusammenschrauben gebichtet, biejenigen des Bobens noch besonders durch geteerten Hanf kalfatert und das ganze Gefäß mit heißem Teer angestrichen. (Bu Oter wendet man ausgebleite Holzgefäße an, beren Kosten sehr hoch und welche wohl auch vielen Reparaturen ausgesetzt sind.) Auf ihren Boden kommen hochkantige Latten, bann gelochte Tonplatten Der Bretter; auf biesem Losboden wird eine Schicht von gesiebten Schlacken 1118 den Feuerungen ausgebreitet und zulett kommt eine 7 bis 15 cm hohe Schicht von Heidekraut ober Koks. Zu Oker nimmt man als Filtrierschicht Stroh. Zur Leitung für die Laugen dienen törnerne und Kautschukröhren on 75 bis 100 mm Durchmesser, lettere mit eisernen Quetschhähnen. Um bie augen von einem Bottich auf den anderen, oder von dem Sammelbrunnen in ie Bottiche u. s. w. zu brikken, sind einfache Injektoren von Tonmasse voranden. In jedem Bottich ist ein Dampfrohr zur Erwärmung angebracht.

In Natrona sind die Auslages und Fällungskästen aus sehr sastreicher de Now pine hergestellt und vor der Verwendung gut geteert. Sie bestehen aus wer änßeren Schale von 75 mm Bohlen und einem inneren Futter von derstben Stärke, mit einem Zwischenraum von 75 mm zwischen beiden, der dann it einem Gemisch von "hartem Teer" (d. i. wohl mittelweiches Teerpech) dessehem Sand gefüllt wird, daß man vor dem Eingießen in einem Kessel sammenschmilzt und gut mischt. Der Boden wird mit einer 75 mm dicken chicht desselben Gemisches bedeckt. Die Bohlen werden mit hölzernen Dübeln rbunden, wie in Fig. 506 gezeigt. Die Enden und Fugen sind mit Falzen rbunden und mit Werg und Mennige verstemmt. Diese Kästen messen braunte, slach gelegte Ziegel. Fig. 507 zeigt das hölzerne Auslasventil.

In jedes Gefäß kommen nun etwa 10 Tons Röstgut, noch ganz heist ben Ofen, und werden zunächst mit schwächerer Lauge von früheren Operature eben bedeckt, welche sich durch die Hitze der Masse selbst erwärmt. Rube bis zwei Stunden wird die nun verstärkte und gesättigte Lauge durch Zapfenloch unter dem Losboden abgelassen und kommut zur Fällung mit Erklisbann wird das Zapfenloch geschlossen und die Laugerei mit heißen Erkst sortgesetzt, wobei man schwächere Laugen erhält, welche zunächst aus im welchicktes Gesäß gedrückt werden, wie eben beschrieben. Man laugt genömet auf diese Weise dreimal aus und bekommt dadurch alles in Basse sein der Kritzellz, welches das meiste und reinste Kupfer und 95 Proz. des in der Kritzellz, welches das meiste und reinste Kupfer und 95 Proz. des in der Kritzellz, welches das meiste und reinste Kupfer und 95 Proz. des in der Kritzellz, welches das meiste und reinste Kupfer und 95 Proz. des in der Kritzellzunen Silbers enthält. Danu solgt ein österes (bis sechsmaliges) der laugen mit der in den Kondensationstürmen enthaltenen, schwachen Saur, kin wenn diese nicht ausreicht, mit angekanster, stark verdinnter Salzsäune.



mechanischen Öfen ist dies nicht nötig, weil in diesem Falle das Amientschehn meist in Wasser löslich ist, aber gewöhnlich bei durch Harber betriebenen Öfen. Die Ersparnis von Säure beim Auslaugen ist nicht dann von Wichtigkeit, wenn ein Teil derselben angekauft werden nuß, ist selbst wenn genügend Turmsäure vorhanden ist, weil man mit der lesten Kupfer Arsen und Wismut zusithrt. Die bei Anwendung von Sim stehenden Laugen enthalten nämlich viele Verunreinigungen, namentischen, Wismut, Antimon und Blei, nach Sibb auf 100 Tle. Aupsen 5,4 Irsen und 0,3 Tle. Wismut und werden daher in den meisten Sursen besonders behandelt, weil sie ein viel unreineres Kupfer geben.

Hauptregel ist es, jede Lauge nur wenige Stunden auf dem Erst im zu lassen; die neun Waschungen jedes Gefäßes sollen mit dem Eine mit

räumen nur zwei Tage dauern; für je 5 Tons täglich erhaltenen Röstgutes braucht man also je einen Kasten, und außerdem noch im ganzen einige mehr zur Reserve.

Der Rückstand von der Auslaugerei wird nach einigem Abtropfen auf eine Halbe gestürzt und später an Eisenhütten abgegeben. Es ist gerade dieser Rückstand, dessen Wert den nassen Kupferextraktionsprozeß in diesem Falle vorteilhafter als den trockenen macht, da man es gelernt hat, ihn als ein wertvolles Eisenerz zu behandeln, wobei es unter dem Namen "purple ore" oder "blue billy" geht. Seine Zusammensetzung geht aus folgenden Analysen von ziemlich typischen Proben hervor:

Eisenoxyd	•	•	•	•	•	•		90,61	95 , 1 0
Kupfer .	•		•	•	•	•	•	0,15	0,18
Schwefel .	•	•	•	•	•	•	•	0,08	0,07
Phosphor	•		•	•	•	•	•	0	
Bleifulfat	•	•			•	•	•	1,46	1,29
Calciumfulfa	t	•	•	•	•	•		0,37	0,49
Natriumsulfa	it	•	•	•	•	•	•	0,37	0,29
Chlornatriun	t	•			•	•	•	0,28	_
Unlösliches	•	•	•	•	•	•	•	6,30	2,13
							•	99,62	99,55
Metallisches	Eif	en	•	•	•			63,42	66,57

Dieses Erz ist also sehr reich an Gisen, ganz frei von Phosphor und enthält sehr wenig Schwefel; sein geringer Rupfergehalt stiftet durchaus keinen Schaben. Der einzige ihm anhängende Nachteil ift der Zustand der feinen Berteilung, in welchem es sich befindet; doch ist man dahin gekommen, es direkt in seinem pulverigen Zustande zu ein Sechstel und selbst ein Biertel in Battierung mit anderen, stückigen Gisenerzen im Hochofen zu verhütten, mit Kalkstein als Zuschlag; man kann sowohl graues als weißes Roheisen baraus Die größte Menge bieses Erzes wird jedoch in der Industrie des chmiedbaren Eisens, z. B. zur Flitterung (feeding) bes Bobens und ber Seiten on Puddelöfen, an Stelle von Frischschladen und Roteisenstein, benutt, wozu 8 sich vorzüglich eignet; ebenso auch für das Siemens-Martin-Berfahren. Seine birekte Umwandlung in Schmiebeeisen und Stahl ist im großen oft veracht, aber auf die Länge nicht mit Erfolg durchgeführt worden. Bu Ofer wird 3 mit Leichtigkeit bei den dort durchgeführten Huttenprozessen verwendet, wobei in geringer Ruchalt an Rupfer noch nützlich verwendet wird; man erhält ort auf 100 Tle. Abbrände etwa 75 Tle. Extraktionsrückstände von folgender usammensetzung:

Eisenoryd	•	•	•	•	•	•	•	•	•	79,0	Proz.
Tonerde.	•	•	•	•		•	•	•	•	3,0	"
Magnesia	und	A	ltali	en	•	•	•	•	•	1,0	"
Kalt	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,5	"
Schwefelsä											"
Unlöslich											"

Das purple ore wird um so mehr geschätzt, je freier es von sieller Gangart ist, und aus diesem Grunde wird das von spanischen und portugiesiker

Riesen stammende dem aus Norwegen tommenden vorgezogen.

Nach Clemmer (Min. Ind. 9, 289) wird es jetzt in Amerika wirze einer gewöhnlichen Ziegelpresse zu Briketts geformt (es wird nicht angegetat durch welches Bindemittel; vermutlich mit Kalk), die in Ösen mit akwirze gerichtetem Zuge gebrannt werden. Diese Briketts enthalten unter 0,25 hin. Schwesel und werden von Hochosenbesitzern gern gekauft. Wenn aller Schwientsernt werden soll, so muß man die Briketts bei sehr hoher Temperen 4 bis 5 Tage lang brennen und fast zum Schwelzen bringen.

Bergl. S. 1014 die verschiedenen für Brikettierung von Kiekeltund vorgeschlagenen Methoden, die natürlich sämtlich auch für purple er

passen.

Das im Schwefelties enthaltene Blei tritt in den Abbranden ale Er auf. Ein Teil davon wird in den Auslaugeflussigkeiten als Schlamu = geführt und burch Sedimentieren entfernt; biefer Bleischlamm enthöll ent Ein anderer Teil Bleisulfat bleibt bem rucktändigen Giseumt ke gemengt, beffen Berwertung im Hochofen es nur benachteiligen fann. Scheifen: (Fischers Jahresber. 1880, S. 136) beseitigt und verwertet das Blei in : gender einfacher und billiger Weise. Nachdem das Erz wie gewöhnlich dlerier= geröstet und ausgelaugt worden ist, wodurch auch die löslichen schweschie: Salze entfernt werben, gibt man auf die Auslaugerlicftande eine Chlorcolci= lösung (beim Weldon-Prozesse in großer Menge als Nebenprodukt gewern: von 6 bis 80 B., auf etwa 400 erwärmt, und fäuert mit Salzfaure an. == diesen Bedingungen entsteht sofort durch Wechselzersetzung Gips und Chlett: welche in der fauren Fluffigkeit gelöft bleiben. Man läßt die Lauge ab über metallisches Eisen fließen, wodurch das Blei metallisch gefällt wird. 🎨 dem Auswaschen ist das Eisenerz ganz frei von Bleisulfat. Zugleich ewien die Behandlung mit Chlorcalcium die letten Spuren von Rupfer und Sians dem Erze, da sowohl Rupferchlorur als Chlorsilber in der Chlorcakulauge löslich sind; sie werden gleichzeitig mit dem Blei ansgefällt. Übrige ist das Blei in einer mit Salzsäure angesäuerter Lösung von Pb Cl. in (1 mit Schwefelwafferstoff taum nachzuweisen.

Wo man das Kupfer mit schwammförmigen Eisen fällt, wird ein

des purple ore zur Darstellung des letzteren verwendet.

Die Rupferlaugen.

Die Wirkung des Auslaugens geht am besten aus folgender Tabelle: Gibb hervor, welche zugleich den großen Unterschied zwischen den durch Erarbeit betriebenen und den mechanischen Röstöfen erweist:

	Mechanija	her Ofen	Handofen		
		Proz. Cu		Proz. Cu	
Löslich in Wasser:					
tupferclorid	4,16	1,96	3,81	1,82	
tupferchlorur	o	<u> </u>	0,19	0,12	
tupfersulfat	1,83	0,81	0		
Ferrofulfat	0,15	· ·	0	I	
ferrisulfat	0,75	·	0		
Bintfulfat	2,01	· —	1,95	l 	
Calciumsulfat	1,29	1 —	1,39	ı 	
tatriumfulfat	9,17	; -	11,13		
tatriumchlorid	0	;	2,64	-	
Löslich in verdünnter Salzfäure:		1			
upferoryd	0,015	0,01	0,33	0,21	
upferchlorür	0,225	0,18	1,01	0,81	
leifulfat und Eisenoryd	nicht best.	<u> </u>	nicht best.	-	
Rüdstand (burch Differenz)		1		1	
Purple ore"	80,40	0,08	77,55	0,11	
	100,00	3,04	100,00	3,07	

Die Zusammensetzung der Kupferlauge ist nach Gibb im Grammen per ter:

von Handöfen		von mechanischen Öfen			
itriumfulfat	144,1	Natriumjulfat			
itriumchlorid	63,9	Natriumchlorid 4,1			
for in Berbindung mit					
Schwermetallen	67,1	Rupfercolorid 53,2			
pfer	53,0	Rupferchloritr 0,8			
if	6,9	Zinksulfat 10,1			
:i • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	0,6	Bleisulfat 0,8			
en	0,5	Ferrojulfat 4,8			
scium	0,7	Calciumsulfat 5,0			
ber	0,047	Silber nicht best.			

Bu Oker wurde früher der Prozeß folgendermaßen geführt 1). Man laugte Röstgut in Posten von je 5 Tons, und zwar zuerst mit der sogenannten

¹⁾ Diese Beschreibung habe ich stehen lassen, da sie in analogen Fällen von gen sein kann, obwohl man das Berfahren jest (1902) in Oker eingestellt hat, [der Charakter der Aupfererze sich so verändert hat, daß man sie nicht mehr ch das nasse Extraktionsversahren behandeln kann.

Endlauge, welche sich im Verlaufe des Ptozesses immer wieder regenerien, 22 100 Ale. der letzteren von 1,145 Vol.-Gew. = 18° B. enthielten:

Diese Laugen, welche durch die Hebung mittels Injektors benisse etwa 50° erwärmt sind, erhitzen sich, sobald sie mit dem Röstgute in Beimer kommen, durch Auflösung der wasserfreien Salze siedenfalls auch durch die is des Röstgutes selbst bis nahe zum Siedepunkte und befördern dadurch der Laugeprozeß. Wenn das Röstgut von der Endlange vollständig durchteisisch, öffnet man den Abslußhahn und läßt so lange frische Endlange public als die unten absließende Kupferlauge noch eine blaue Färbung zeigt derste Periode dauert 4 dis 5 Stunden und liesert eine Kupjerlauge 1,355 Vol.-Sew. — 38° B. und von folgender Zusammensetzung:

Nachdem die erste Laugung beendet ist, läßt man die in den Koleinisten gewonnene, vorher mit Dampf zum Sieden erhitzte, verdünnte Salzsäure Laugekästen sließen und 24 Stunden darin wirken, zieht sie dann ab wirken noch eine dritte Laugung mit verdünnter Schwefelsäure folgen, wosstr mar 5 Tons Erz 125 kg Kammersäure von 50°B. (53°D.), auf 8°B. (65 verdünnt, und vor Anwendung zum Sieden erhitzt, gebraucht; diese lößen zwei Tage in Berührung mit dem Erze, jedenfalls so lange, die die emüxischer Rupferlauge neutral reagiert.

Ihre Analyse zeigte:

Die ersten kupferhaltigen Laugen enthalten den größten Teil des Sin und man hält sie deshalb von den später entstandenen Laugen, die ein in würdiges Kupfer nicht mehr ergeben, getrennt.

Das Kupferchlorid löst sich natürlich in der Endlauge sehr leicht:

das Kupferchloritr wird bei Gegenwart von Chlorastalien in der Wärme Schwierigkeit gelöst; das Kupferoryd endlich soll durch das Eisenchlorike Endlaugen in Chloritr und Chlorid umgesetzt und dadurch löstich seit (2 Fe Cl₂ + 3 Cu O = Fe₂ O₃ + Cu₂ Cl₂ + Cu Cl₂); aber dies könnig durch innige, auf mechanischem Wege bewirkte Vermischung der Endlaust dem Röstgute geschehen und man zieht es deshalb vor, nur etwa 75 dies Schlause des Kupfers mit der Endlauge zu lösen und den Rest durch eine Rachter

mit verdünnten Säuren in Lösung zu bringen. Man vermißt übrigens in der Abhandlung von Bräuning eine Angabe darüber, wie man der Anhäufung von Verunreinigungen in der Endlange vorbengt; es wird jedenfalls nur ein Teil derselben verwendet und ein anderer weglaufen gelassen, so daß stets partielle Erneuerung stattfindet.

Slendinning (Engl. Pat. Nr. 8602, 1885) verwandelt das in den Laugen enthaltene Kupferchlorikr in Chlorid, indem er Luft einbläst, wobei wenigstens 2 Mol. freie HCl auf 1 Mol. Salz und nicht unter 3 Mol. FoClzauf 2 Cu2 Cl2 vorhanden sein milssen. [Es ist nicht klar, warum dies geschieht, da dann doch mehr Eisen zur Ausfällung verwendet werden muß.] Wenn Arsen zugegen ist, soll man den Überschuß von freier Salzsäure durch Alkaliger Kupferoryd wegnehmen; dann wird beim Durchleiten der Luft das meiste Arsen in Verbindung mit Eisenoryd niederfallen.

Rawson (Chom. Nows 49, 161) beschreibt ein Verfahren zur Bestimsnung von Kupferchloritr burch Chamäleon.

Fällung des Rupfers aus den Laugen.

Es geht dieser Fällung zuweilen noch eine besondere Behandlung zur Gewinung des Silbers voraus, welche jedoch erst am Schlusse beschrieben werden soll. de Fällung des Anpfers geschieht jett überall durch metallisches Eisen, nachdem e sehr sinnreiche Methode von Gibb wieder aufgegeben worden ist. Shalb in Bezug auf die letztere auf meine ausführliche Beschreibung in Dingl. ilyt. Journ. 204, 308 (Wagners Jahresber. f. 1872, S. 183) verwiesen ed hier das Prinzip nur mit wenigen Worten angedeutet werden. upfer wurde durch Schwefelwasserstoff niedergeschlagen, welcher in einem iteren Stadium des Prozesses erhalten wird; der Niederschlag von Schwefelpfer wurde in einer Filterpresse gewaschen, gepreßt und in Flammöfen in vöhnlicher Weise wie ein reicher Stein verschmolzen. Die saure Muttercae, welche das sämtliche Glaubersalz enthielt, wurde in einem Ofen zur ocknis verdampft, mit Rohlenklein gemischt und in einem anderen Ofen uziert, wobei eine Schmelze mit 34,86 Proz. Schwefelnatrium und 2,40 Proz. triumkarbonat entstand (genaue Analyse a. a. D.). Diese wurde mit heißem effer ausgelaugt, die Lösung in spstematischer Weise mit unreiner, durch brennung von Roks erhaltener Kohlenfäure behandelt und dabei einerseits swefelwasserstoff ausgetrieben, welcher eben zur Fällung des Kupfers im ex Stadium des Prozesses diente, und zweitens eine Lösung von Natriumionat erhalten, welche nach bem Eindampfen und Calcinieren als Soba in Sandel ging. Es ließ sich bas ganze Verfahren jedoch nur auf die Laugen enden, welche durch die mechanischen Röstöfen, also mit einem Minimum Aochsalzzusat, erhalten waren, denn bei den gewöhnlichen Laugen wurde 4 Ele. Natriumsulfat 1 Na Cl kommen, und dieses Gemisch eine viel zu 1961tige Soda geben. Dieses sehr geistreiche und in seinen Einzelheiten Derchgearbeitete Verfahren war längere Zeit in den Bede Metal Works trößten Maßstabe in Ausführung, ist aber doch wieder aufgegeben worden,

teils weil die Kohlensäure zu teuer war, teils weil sich keine Ofensell instruieren ließ, welche den sauren Langen auf längere Zeit hätte Widnisch leisten können, teils weil die Qualität der erhaltenen Soda zu ungleich und endlich weil man das Kupfer nur als Sulsid erhielt und also mit guiere Kosten verschmelzen mußte als bei der Eisenfällung.

Bu dieser letteren verwendet man entweder Schmiedeeisen, ober Est (beibe natürlich als Bruch) ober aus dem Rückstande reduziertes "ichmit förmiges" Eisen. Abgesehen von dem letteren, ist bas dunnfte Banbeffa = besten, und so werden z. B. die Bänder von Baumwollen- und Espanishin bazu gern genommen. Doch fällt bei leichtem Brucheisen, welches nie is = ist als schweres, auch das reduzierte Kupfer unreiner aus (vergl. unten). 🚉 Fällung geschieht dann in hölzernen Kästen genau von derselben An, zu zum Auslaugen gebraucht werden, mit Dampfleitung verseben. Sie wit mit bem Brucheisen gefüllt, Rupferlange wird barauf gebracht und 2:= eingelassen; die Erwärmung wird fortgesett, bis eine durch Einhalte == blanken Gisenstreifens angestellte Probe zeigt, daß alles Rupfer gefällt ift ⊱ Oter erhitzt man je nach dem Konzentrationsgrade ber Laugen zweis bie ! mal zum Sieben, ehe sämtliches Rupfer ausgefällt ift; ber Prozes dur = bis drei Tage und man rechnet einen Gisenverbrauch vom gleichen Gen wie das erhaltene Aupfer, wonach ein großer Teil des letzteren als Chimi: Lösung gewesen sein muß. Alle vier Wochen wird das Zementkepfer au ! Fällgefäßen entfernt und abgewaschen.

Nach der Fällung läßt man in einigen Fabriken die Laugen durch Haarfilter absließen, um das sein verteilte Kupfer zurückzuhalten; das Kinder dann von dem rückftändigen Eisen durch Abspritzen mit einem Sischtrahle, nötigenfalls durch ein Schwentsieb, Bürsten u. s. w. abgewaschen in Sammelkösten absitzen gelassen. In anderen Hütten wendet man em zweckmäßigere Einrichtung an, nämlich runde Bottiche mit hölzernem Rücken abgesondert ist; das Unrühren der Flüssigkeit bewirkt dann, daß ersten abgesondert ist; das Unrühren der Flüssigkeit bewirkt dann, daß ersten Teil der Flüssigkeit viel schneller in Berührung mit dem Eisen komm: Daher die Entkupferung viel schneller stattsindet als bei der oben erwischende; zweitens aber wird auch das ansgeschiedene Kupfer gleich wir Sisen abgewaschen, kann mit der entkupferten Lauge in besondere Klatksischen, und der Prozeß in dem Fällbottich nach Nachfüllung von Sisen soson ohne Unterbrechung wieder in Gang gesetzt werden.

Ein kontinuierlich wirkender Kupferfällapparat, welcher aber in der siefür den hier vorliegenden Zweck noch nicht gebraucht zu werden scheint, is Hauch konstruiert worden (Dingl. polyt. Journ. 223, 286). Er bestelleinem um seine horizontale Achse rotierenden Fasse, welches innen mit versehen und mit Eisenbohrspänen angefüllt ist; Kupferlauge wird eine und wegen der Rotation des Fasses ziemlich schnell entkupfert, wobei und Kapfer immer vom Eisen abgespüllt wird. Durch Kombination met Fässer mit systematischem Einsließen der Lauge in das am längsten in kapsen der Kupfer son Kapfer in das am längsten in kappen der Lauge fin das am längsten in kappen der Lauge fin das am längsten in kappen

angen und kontinuierlichen Ab-.ug von entkupferten, bas Rupfer a Sufpenfion haltenben Caugen (Abbildung und u bewirken. enaue Befchreibung a. a. D.)

Ein anberer kontinuierlicher dupferfällungsapparat rührt von derpely her (Wagners Jahresericht 1877, G. 165).

Um ichnellften geht ber fallungeprozeg vor fich bei Un-"fdwamm» endung: pon örmigem" Gifen, welche iamentlich auf ben Bede Metal Norks geschieht. Das zu seiner Darftellung angewendete Berahren ift von bem Berfaffer in Dingl. polyt. Journ. 219, 325 Wagners Jahresber. f. 1876, 5. 177) beschrieben und der das ei benutte Dfen abgebilbet mor-Das betreffende Produkt g oird immer bargestellt burch Reuttion von Gifenoryd mit Roble Z ei so niedriger Temperatur, daß as Eifen nicht tarburieren und richt fchmelzen kann, fonbern im verteilten Buftanbe, .Gdwamm", bleibt. Rethode, welche in ber Metallurie bes Gifens und Stahles vieleicht eine große Rolle ju fpielen eftimmt ift (hierher gehören beonbers die Berinche von C. 28. Siemens), ist in England schon eit 1837 in Angriff genommen vorden; fitr Präzipitation von Rupfer, aber nur auf trodenem Bege, haben es Bronac und Deherrypon 1859 angewendet, end auch für die naffe Rupfergtrattion führte Goffage noch n bemfelben Jahre bie Anwennng bes Eifenschwammes ein, ruf welche bann Nas 1861 unb

Bischof 1862 noch einmal Patente nahmen. Am angeführten Orte inte-

fchiebene vorgefchlagene Ofentonftruttionen befchrieben worben.

In der Praxis der Ampferextraktion wird nur eine einzige Art Dies Am Darstellung des zum Fällen dienenden Eisens angewendet. Dies Am Flammofen von der Art, daß die Fenergase, nachdem sie direkt über de klammosen von der Art, daß die Fenergase, nachdem sie direkt über de klammosen von der Art, daß die Fenergase, nachdem sie direkt über de klammosen sind, unter der Herdschle wieder zurückkehren und der indirekt heizen. Die Figuren 508 die 510 zeigen die Konstruktion der Sie in allen wesenklichen Einzelheiten. Die Gesamtlänge des Ofens ist 8,75% in der vorliegenden Zeichnung, kann aber die 19 m genommen werden. In Arbeitsschle ist 6,695 bis 7 m lang und 2,438 m breit; sie ist durch wieden 229 mm hohe Manern au in drei Abteilungen geteilt, welche auf der em Seite je zwei Arbeitstliren die haben (ober anch die der Fenerbrücke nächse die teilung nur eine Tür). Jede Abteilung wird sitt sich bestellt und fertig genat

Stin KOS

ein Hinüberschaffen von einer in die andere sindet nicht statt. Die guseichen Arbeitstüren müssen lustdicht schließen, zu welchem Zwecke sie in Ruten lust ganz dasselbe ist der Fall mit der Fenertilk. Der Fenerranm ist darwisserichtet, eine reduzierende Flamme zu erzeugen; die Rostsläche ist 1,2192 × 0,914 m und die Träger d sind 1,016 m, neuerdings sogar 1,422 m, weber Fenerbritche angebracht, so daß man eine sehr tiese Schicht des materials erhält, welche es nicht gestattet, daß freier Sauerstoff in das des Osens gelangt. Die Osensohle wird von Schamotteplatten gebilden, wolche zugleich die Wände der unteren Zugkanäle bilden, teilweites Wauern, welche zugleich die Wände der unteren Zugkanäle bilden, teilweites Eisenschienen. Die Flamme, welche durch die unteren Züge gestrichen in, wah den in einem sentrechten Schachte entlang der Feuerbrücke hinab, und von geht sie nach dem Schornsteine. Ein Register von seuersestem Lone der Arbeitse oder Feuertltr geössnet wird. Über das 229 mm die Osenzen

erstredt sich eine flache gußeiserne Schale e, welche von furzen Säulchen und Tragern unterstützt wird. Sie bient bazu, bas Erz zu trodnen und mit Roble

ju mifchen; bie Difchung wird von bort nach bem Innern bes Ofens eins gebracht, zu welchem Zwecke gugeiferne Röhren f, 152 mm im Durchmeffer, durch das Gewölbe hindurch geführt sind. Der ganze Dfen ruht auf Manerpfeiern g, und die Hittensohle tuf ber Arbeiteseite muß inreichend über berjenigen uf der Abfuhrseite erhöht ein, bamit man auf ber etteren die Entleerungslisten zwischen ben Trage feilern unter ben Ofen ibft fchieben tann. intleerung erfolgt burch ferne (152 mm weite) S löhren b, welche gerabe ben Arbeiteturen in & Ofenabteilung Dfenfohle burch bie üge durch nach unten hin hert. Die Entleerungeften, Fig. 511 und 512 . f. G.), find bon Eifen, er reftangulärem Onermitt und fich nach oben ritingend. Der Dedel a fest und hat in seiner itte eine 152 mm weite Freung mit aufftehender anfche b, durch welche Raften mit ber Ent-:underöhre verbunden Der Boben bes Aens ift beweglich und ht sich an ber einen Seite Mrigeln c, mahrend die

ere mit Bolgen und Borstedern zur Befestigung versehen ist. | Die Öffnung Dedel ist durch eine gußeiserne Platte leicht verschließbar. Das Ganze

läuft auf vier Rabern berart, baß fie bie Bewegung bes Bobene nie binbern. Der Inhalt jebes Raftens ift 0,340 obm.

Wenn ber Ofen hellrotglithend ist, tann er beschickt werben. Die des schiedung besteht sitt jede Abteilung aus 1016 kg trodenem "purple ore" int ber Aupserertraktion zurückleibendes, mehr oder weniger unreines Siseupe und 305 kg Steinkohlen, welche durch ein Sieb von acht Maschen pro liner zoll (etwa 32 Maschen pro 10 am) hindurchgegangen ist. Wie schon ober wichtet, geschieht die Beschickung von der gusteisernen Schale über dem die gewölde and. Die Fener- und Arbeitstlitzen werden verschlossen, so das die dinge einzig und allein durch die Kohlen auf dem Roste eintritt, wobei man dem sorgt, das die brennnende Masse nicht hahl wird, wodurch unverbranchter Seurstoff in das Oseniunere gelangen könnte. Die Reduktionszeit in der erker (der Fenerbrücke zunächst liegenden) Abteilung beträgt neun die zwälf Stween.

Fig. 511.

Fig. 512

in der zweiten Abteilung 18 Stunden und in der britten 24 Stunden. Dicke der Schicht auf der Ofensohle beträgt etwa 152 mm. Man uns wiederend der Reduktionszeit jede Abteilung zweis oder selbst dreimal unkristen. Tropbem man dabei den Schieber zumacht, kommt doch etwas Luft in den Six aber das Umarbeiten ist ganz unvermeiblich, weil die Masse sowst zweit went dassen würde. Die oden angegebene Zeit bezieht sich auf helle Rotzlut: Estann auch dei sehr schwacher Rotzlut arbeiten, und das dabei gewonnene Erzist sogar viel besser sur Reduktion braucht (die 60 Stunden), so ist es nicht verwicklich, in dieser Weise zu arbeiten. Bei der großen Tiese der Fenerung dumber man nur zweis oder dreimal alle zwölf Stunden frische Roblen aufzweise (etwa 15 Itr. auf 20 Itr. Erz).

Das Ende der Reduktion wird durch Probieren festgestellt. Man auszeine kleine Probe, bedeckt fie auf einer Eisenplatte mit einem Ziegelsteine, bis erkaltet ist, und probiert von dem mittleren (unapplierten) Teile I g mit ein Rupfervitriollöfung von bekanntem Gehalte, welche aus einer Bürette weter Er

:Uhren auf den Eisenschwamm laufen gelaffen wird; von Zeit zu Zeit nimmt man inen Tropfen heraus und sieht, ob er noch einen Fleck auf einer blanken Messerlinge hervorbringt ober nicht. Nach Beendigung ber Reaktion in irgend einer er drei Abteilungen wird der Schieber geschlossen; zwei der Entleerungstäften verden unter den Ofen gefahren, ihre Offnungen mit den Ausleerungsröhren urch einen eisernen Reifen und Lehmlutierung verbunden, und die Beschickung röglichst schnell von den Arbeitsturen aus in sie hinabgesturzt. Die Kästen verben dann mit dem losen Deckel verschlossen, abgefahren und 48 Stunden dem Sie werben barauf mit einem Aran gehoben und bie erfalten überlaffen. dorstecker losgeschlagen, worauf der Boden sich um die Angeln dreht und die anze Masse bes rednzierten Gisens wegen der nach oben verjüngten Form bes tastens mit Leichtigkeit herausfällt. Der Schwamm wird barauf in einem hweren Kollergange mit 1,83 m im Durchmeffer haltenden Läufern fein emahlen und durch ein Sieb mit 50 Maschen pro Linearzoll (etwa 20 pro 1 cm) esiebt, worauf er zur Berwendung für die Rupferfällung fertig ist.

Zwei verschiedene Rohmaterialien sind für die Fabrikation des in der inpferextraktion verwendeten Gisenschwammes vorgeschlagen worden, nämlich hritabbrände, so wie sie aus den Schwefelsäurefabriken kommen, und das purple ore" der Kupferhütten selbst. Aus folgenden Analysen desselben rzes in beiben Stadien geht ber chemische Unterschied berfelben beutlich hervor:

								Abbrände	Purple ore
Eisenoryd		•	1		•	•	•	78,15	95,10
Gifen .					•		•	3,76	
Rupfer .					•	•		1,55	0,18
Schwefel .		•			•	•		3,62	0,07
Rupferoryd								2,70	-
Qintamb		•		•	•	•		0,47	
Bleioryd .					•			0,84	0,96
Calciumoryd	•					•		0,28	0,20
Natriumoryd	•			•	•	•	•		0,13
Schwefelfäure					•	•	•	5,80	0,78
Arfenfäure					•	•	•	0,25	
Rieseliger Ri	idîta	nb			•	•		1,85	2,23
								99,27	99,55

Sowohl G. Bischof als Gossage schlugen den Gebrauch der Abbrände ekt vor, auf Grund des in die Augen springenden Vorteiles, daß man dabei en Rupfergehalt ohne die vorherige Mühe der nassen Extraktion verwertet. der enthalten aber die Abbrände eine merkliche Quantität Arsenik, wie aus ger Analyse hervorgeht, und dieses Metall bleibt in dem Eisenschwamme, scht sich dem Zementkupfer bei und verschlechtert die Qualität des schließlich aus gewonnenen Feinkupfers ganz bedeutend. G. Bischof sagt zwar in 1em Patente von 1862, daß Arsenik und Blei sich bei der Reduktion verchtigen. Dies ist aber in der Tat nur mit dem Blei zum großen Teil der U; bas Arsen existiert in den Erzen wesentlich in Form von arsensaurem Qunge. Cotainbuftrie. I. 8. Aufl.

Eisen und Kupfer, welche zu beständigen Arsenmetallen rednziert werden. = in der Tat enthält das aus Abbränden gewonnene schwammförmige Eisen derzenigen der Abbrände selbst sast genau entsprechende Onantität Arsen. der anderen Seite bleibt im "purple ore" nur die unbedeutendste Spur Arzurllat, und es wird jest ausschließlich für Eisenschwamm augewendet. I solgende Analyse zeigt die Zusammensetzung des daraus in dem oben beschrieben Ofen auf die beschriebene Weise gewonnenen schwammförmigen Eisens:

Eisenoryd	•	•	•		•	•	•	•	•	8,15	Proj.
Gisenorydu	ıĺ	•	•	•	•	•	•		•	2,40	N
Metallische	8	Gif	en	•		•		•	•	70,40	**
Rupfer	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,24	er
Blei .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,27	**
Rohlenstof	F	•	•		•	•	•	•	•	7,60	•
Schwefel	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,07	**
Tonerde		•	•	•	•	•	•	•	•	0,19	FP
Zint .		•	•	•	•		•	•	•	0,30	**
Rieseliger	Ħ	üdf	tan	b	•	•	•	•	•	9,00	•
										99,62	Proz.

Nach einem späteren Patent (Engl. Pat. Nr. 8093, 1884) bedatit Bischof Eisenoryd mit Wassergas, wie es durch Überleiten von Dam's glühende Kohlen erhalten wird, nachdem durch Abkühlung überschüssiger Dam daraus entsernt worden ist. Das Gas wird stark erhitzt und in den kurt eile einer geneigten Retorte eingeleitet, in deren oberes Ende das Engegeben und langsam herabgleiten gelassen wird. Unten kommt es in Berützt mit der Gasmischung und wird durch den darin enthaltenen Wasserstoff reduct Das schwammförmige Eisen, welches auf diesem Wege entsteht, wird in kurt Behälter ausgeleert, wo es erkalten kann, ohne daß Luft zutritt. Die ützt Gase, welche den größten Teil ihres Wasserstoffs verloren haben, sind im ihres Rohlenorydgehaltes noch immer brennbar; sie tressen im oberen Teile Retorte auf Luft, verbrennen und erhitzen dadurch das Eisenoryd vor in Berührung mit Wasserstoff so weit, daß eine äußere Heizung meist unnerst Die Arbeit geht bei dunkler Rotglut vor sich.

Wenn man schwammförmiges Eisen zur Kupferabscheidung anwender: tut man dies unter sortwährendem Umrühren. In manchen Fabriken geit dies durch mechanische Rührwerke, in anderen durch Handarbeit, in Giblisse durch ein Gebläse, welches durch einen Kantschulschlanch in dem Siehin und her geführt wird. Am besten dürste sich dazu ein Körtingsschläse eignen. Man erhält auf diese Weise eine sehr vollkommene Micht und das abgeschiedene Kupfer enthält nur 1 Proz. metallisches Sisen, mit großer Ersparnis an Raum, Apparaten und Arbeit gegenüber der Arbeit Brucheisen. Der größeren Billigkeit des Materials und der Behandung Anwendung von Sisenschwamm steht freilich eine größere Berunreinigung Kupfers durch unreduzierte Sisenoryde und Kohlenstoff gegenüber; die Rets

der Fabriken ist daher bei dem Brucheisen stehen geblieben. Es ist dies natürlich auch eine Frage des lokalen Preises des letzteren.

Nach G. Bischof soll bei der Anwendung von schwammförmigem Eisen das Arsen erst nach einigen Stunden niedergeschlagen werden, während alles Aupser viel früher ausgefällt und somit nicht arsenhaltig wird. Sibb dagegen behauptet, nach langjähriger Erfahrung im größten Maßstabe, daß er mit Eisen in beliebiger Form oder Aupferlösungen beliebiger Art nie die geringste Spur Arsen in Lösung gefunden habe, sobald sämtliches Aupfer ausgefällt ist.

Höpfner (Deutsch. Pat. Nr. 66096) setzt beim Auslaugen so viel NaCl oder CuSO₄ zu, daß das Verhältnis Na₂SO₄ + CuCl₂ entsteht, und dann metallisches Kupfer, wodurch alles Kupfer als Chlorür ausfällt, mit dem Silber ils metallischem Ag. Aus der Mutterlauge kann man Glaubersalz gewinnen. Es werden auch weitere Abänderungen vorgeschlagen.

Die Znsammensetzung der durch die verschiedenen Fällungsmethoden zewonnenen Kupferniederschläge geht aus folgender Tabelle von Gibb jervor:

	Riedergeschlagen mit								
	Eijen= jdwamm Proz.	schwerem Brucheisen Proz.	leichtem Brucheisen Proz.						
!upfer	67,50	72,50	67,50						
lrjen	0,137	0,306	0,100						
bilber	0,011	0,046	0,066						
Blei	1,50	2,60	1,74						
isenogyd	5,15	4,41	7,56						
ohlenstoff	5,10	_	_						
ieselsaure	3,20								

Zu Oker fand man in dem mit Schmiedeeisen gefällten und bei 100° etrockneten Zementkupfer:

u	•	•	•	•	•	•	77,45 Proz	. Co + Ni 0,03 Pr	03.
b	•	•	•	•	•	•	0,63 "	CaO 0,10 "	,
g i	•	•	•	•		•	0,10 " 0,006 "	MgO + } 2,71	,
8	•	•	•	•	•		0,04 "	SO_3 4,58 ,	,
)	•	•	•	•	•	•	0,15 "	Cl 1,19 "	,
83	O_3	•	•	•		•	6, 7 2 "	Unlöslich in Säuren . 0,61 "	,
l ₂ (\mathbf{O}_3	•	•	•	•	•	0,99 "	Sauerstoff und Feuchtig=	
n	•	•	•	•	•	•	1,02 "	keit durch Berlust . 3,654 "	,
'n	•	•	•	•	•	•	0,02 "	100,000 Br	<u> </u>

Zementkupfer aus Phritabbränden, von der Wittkowizer Hitte, panach Schneider Fifthers Jahresber. 1884, S. 162) nach dem Inder bei 100°:

Cu .	•	•	•	11,30 \zusammen	Cu Ci	•	•	•	•	•	•	(1,31
Cu ₂ O	•	•	•		FeCl ₂		•	•	•	•	•	1,16
Ag .	•	•	•	0,521	Co Cl ₂		•	•	•	•	•	(),_\$
Au.	•	•	•	Spuren	NiCl ₂ .	•	•	•	•			0.6°
Bi_2O_3	•	•	•	0,19	AsCl ₈		•	•	•		•	1,32
Fe_2O_3	•	•	•	3,86	PbSO4		•	•	•	•	•	71.
ZnO	•	•	•	0,45	Na ₂ SO ₄	•	•	•				3,33
$A B_2 O_3$	•		•	1,18	CaSO ₄ .	-	•	•	•		•	5, 2
P_3O_5	•	•	•	0,20	$MgSO_4$	•	•	•	•	•		0,5:
					H_2O .	•	•	•	•	•		16
					•							99.1

Dieses Produkt wird von den Hütten entweder an gewöhnliche imit arbeitende) Rupferhitten abgegeben ober in den naß arbeitenden Extraltion selbst verschmolzen. Das aus den wässerigen Lösungen niedergeschlagene kurt wenn es von dem aus den sauren Lösungen gewonnenen getrennt getre wurde, kann stets direkt mit Zusat von Kalk und Schlacken auf Schwerken verschmolzen werden, während das Kupfer aus den sauren Lösungen bink unrein ist, daß man es unter Zusatz von rohem Erz, auch wohl von Sakit ständen und Schladen zunächst auf einen Rupferstein schmelzen nuß, war erst nach einem zweiten Röstschmelzen Schwarztupfer gibt, das dam der F wöhnlichen Flammofenraffinationsprozeß unterworfen wird. In all a Werken aber verschmilzt man den gesamten Kupferniederschlag auf eine = gibt ihn gleich als feuchten Brei in den Ofen. Es ift übrigens zu kent daß der Ofenzug leicht etwas von dem fein verteilten Zementkupfer forme Die Schladen Ind und die Arbeit muß bementsprechend geführt werben. welche 3 bis 10 Proz. Rupfer enthalten, werden noch verwertet, indem mut unter Zusatz von Sobaritaständen (Schwefelcalcium und Calciumianden: einem runden (1 m weiten) Schachtofen mit vier Formen auf Stein im die Masse sammelt sich in einem Borherd, wo der Stein sich von der St. trennt, und die Schlacke (ein Singulosilikat) kontinuierlich in unterge-Wagen abfließt. Um solche Ofen, in denen mitunter das Schmelz == erfolgte Eisenabscheidungen erschwert ober unmöglich gemacht wird, leit brechen und erneuern zu können, wird der obere Ofenschacht nebst in Mantelmauer von eisernen Säulen getragen, wodurch der untere eiger Ofenschacht bis zu einer Höhe von 1,5 bis 2m innerhalb der Trägeri= ganz frei steht. Der darin fallende Kupferstein enthält etwa 30 Proi. E. und wird auf gewöhnlichem Wege durch Rösten, Schmelzen und Röstichmis verhüttet.

Die Öfen zum Verschmelzen des Kupferniederschlages, weit: den nassen Rupferhitten in England angewendet werden, sind Flammören: der bekannten, zu Swansea üblichen, Konstruktion (siehe z. B. StelliMetallurgie S. 221). Nach dem Einschmelzen wird die Schlacke abgeschöpft, und das Rupfer in Sandsormen als Schwarzkupfer, "blister oopper", abgelassen. Bei Anwendung von Eisenschwamm zur Fällung muß jedoch, weil die vorhandenen Reste von Kohle die direkte Darstellung von Schwarzkupfer hindern, die eine Hälfte des Zementkupfers in denselben Öfen calciniert werden, welche zur chlorierenden Röstung dienen. Dabei wird die Kohle verbrannt und ein Teil des Kupfers oxydiert; das Röstgut wird dann mit der anderen Hälfte des Zementkupfers gemischt und wie oben auf Schwarzkupfer verschmolzen. Dieses wird raffiniert durch Röstschmelzen zur Oxydation von Eisen, Schwefel u. s. w. mit darauf solgender Reduktion des entstandenen Kupfersoxydes durch Zusatz von Holzkohle oder "Polen" auf die bei der Kupfersverhüttung übliche Art und Weise.

Das dabei produzierte Aupfer ist rein und zäh, und hat in dem englischen Aupfermarkte einen guten Namen. Seine Reinheit gegenüber dem auf trodenem Wege erschmolzenen Aupfer kann aus folgenden Analysen ersiehen werden:

	· •	dem nassen	Rupfer aus dem troce Prozesse					
	4970)zeffe 	Marte BS.	"Tough" (hammergar)				
	Proz.	Proz.	Proz.	Proz.				
Silber	0,022	0,016	0,035	0,047				
Arjen	0,030	0,170	0,105	0,090				
Antimon	0	Spur	0,010	Spur				
Wismut	0,006	0,019	0,035	0,130				
Blei	0	0,002	_					

Die völlige Entfernung des Arsens soll gelingen nach einem Patente von Bischof (1862) durch Niederschlagung mit schwammförmigem Eisen, nach Down (Patent 1870; siehe auch Dingl. polyt. Journ. 224, 197) durch fast sollständige Neutralisierung der Kupferlaugen mit Kalk, und darauf folgende Fällung mit Eisen, wobei die fremden Metalle in Lösung bleiben sollen (?). Dib b erklärt beide Angaben für völlig irrig (vergl. oben S. 1059); aber es st möglich, daß bei dem Downschen Verfahren das Arsen schon vorher, midch bei der Neutralisation, als Eisenarseniat entsernt wird.

Statt Eisen empfahl Weldon (Engl. Pat. Nr. 5607, 1882) als billiger, as bei seinem Versahren der Chlordarstellung und anderweitig abfallende shlorcalcium zu verwenden, welches eine gemischte Lösung der Chloride von dupfer und Natrium gibt, die Gips in Suspension hält. Letzteren sollte man bfiltrieren und das Aupfer dann durch Kalk aussällen. Praktische Anwendung heint dieser Vorschlag nicht gefunden zu haben; er ist jedenfalls zu kompliziert nd teuer.

Selbstverständlich kann man das Kupfer auch durch den galvanischen

Strom niederschlagen; aber eine Beschreibung dieses Berfahrens würd :: ju weit führen.

Behandlung zur Gewinnung des Gilbers.

Die tupferhaltigen Pyritabbrande enthalten nach Phillips durchiche 0,0027 Broz. Silber und 0,0001 Broz. Golb. Diese Metalle gehen bei E chlorierenden Röftung in Chloribe über und finden sich, wegen der William des Chlorsilbers in Chlornatrium, das Silber größtenteils, das Gold wenigen teilweise, in den durch Extraktion des Röstgutes erhaltenen Langen w. 🖃 dies zu befördern, wird sogar von Phillips beim Auslangen noch beiede Rochsalz zugesetzt. Die Gewinnung dieser Metalle findet jetzt in den wit Fabriken statt, und zwar gewöhnlich nach ber Methode von Clandet (187. Diese beruht auf der Fällung des Silbers aus den Laugen durch ein in Ere lösliches Jodid als Jodsilber, welches in Lösungen von Chloriden gam mit ist. Nur die drei ersten Laugen, welche 95 Proz. alles Silbers embelle (vergl. oben S. 1050), werben bazu genommen; bie Berbinnung ber ibe: Laugen wurde die Gewinnung des Silbers aus ihnen unrentabel main Man läßt die betreffenden Laugen, ehe sie zur Fällung mit Gifen limm: vollkommen klären, läßt sie in einen geeichten Bottich ab und bestimmt it Silbergehalt genau, indem man ein abgemeffenes Quantum von Lame =: Salzfäure und einer Lösung von Bleiacetat versetzt und dann Jodfalium! zusett. Der fallende Niederschlag wird auf einem Filter gesammelt, gen: und mit einem aus Soda, Borax und feinstem Rohlenstand bestehenden &: geschmolzen; der erhaltene Bleiregulus wird abgetrieben und aus dem Gent bes erhaltenen Silberkorns auf das Gewicht des in den Laugen enthalie Silbers geschlossen. Man setzt nun der Lauge eine zur Silberfällung Rständig ausreichende Menge einer titrierten Jodfalium- (ober Jodzinf-) Viz zu, deren Berdünnung so bemessen ist, daß es ungefähr 1/10 des Beine: ber Lauge ausmacht, läßt ben Nieberschlag absetzen, prüft im Laborauob wirklich alles Silber gefällt ist, und läßt, wenn dieses der Fall ift, die == bem Nieberschlage stehende Lauge nach gehöriger Klärung in die Aupier gefäße, wo sie wie andere Rupferlaugen behandelt wird. Die Menge tet = Fällung verbrauchten Jobids ist viel größer als die der Silbermens = sprechende, da auch ein Teil des in die Lösung übergegangenen Bleies als blei gefällt wird. Bermutlich wird das Silber vor dem Blei gefällt; 2 3 aber nicht möglich ist, dem gesamten in der Lösung vorhandenen Silber 😂 seiner Fällung nötige Jodid zuzuführen, bevor es auch mit Bleilöfung in E rührung kommt, so erhält man einen sehr viel Blei enthaltenden Riederid welcher notwendigerweise eine entsprechende Menge Fällungsmittel abject = Die vorzugsweise aus Jobsilber, Jobblei und Bleisulfat (das sich bei der & fühlung der Lauge mit niederschlägt) bestehende Fällung wäscht man get Wasser aus und behandelt den feuchten Niederschlag, wenn man eine himeit Menge davon zusammen hat, in der Wärme mit metallischem Zink unter -

sat von etwas Salzsäure. Hierdurch werden Johfilber und Johblei vollständig, das Bleisulfat teilweise, zersetzt und man bekommt einerseits eine Zinkjodib enthaltende Lauge, welche in einem ihrem Jodgehalte entsprechenden Verhältnisse wieder zur Fällung neuer silberhaltiger Laugen benutzt wird, andererseits einen mit Zinkslächen vermischten Metallschwamm, welcher folgende Zusammensetzung hat:

Silber.	•	•	•	•	•			•	•	•	•	5,95
Gold .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,06
Blei .	•	•	•	•		•		•	•	•	•	62,28
Rupfer	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	0,60
Zintoryd	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	15,46
Eisenoryd	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1,50
Ralt .	•	•	•	•	•		•	•	•	•	•	1,10
SO_3 .		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	7,68
Unlösliche	t	Ruc	fsta	nb	•			•	•	•	•	1,75
Sauerstoff	į	and	Be:	rlus	t.	•	•	•	•	•	•	3,62
											-	100,00

and an Silberhütten abgegeben wird. Gewöhnlich wird zu der silberhaltigen Kupferlauge zuerst die von der Reduktion des Jodsilders herrührende Jodzinksösung gesetzt und der letzte Rest des Silbers erst mit Jodialiumlösung gefällt. Ein gewisser Berlust an dem letzteren ist nicht zu vermeiden, trot aller anzewendeten Sorgsalt. Bon dem in den Abbränden enthaltenen Silber gewinnt Phillips auf diesem Wege etwa zwei Drittel, von dem Golde ebenso viel; manche andere sind jedoch damit nicht zusrieden und haben das Versahren wieder zusgegeben, wahrscheinlich weil in manchen Fällen bei der chlorierenden Röstung zu viel Kupferchlorür entsteht (seine Wenge schwankt von O Cu. Cl. auf 3,70 Cu. Cl., dis auf 0,62 Cu. Cl. gegen 3,75 Cu. Cl.), und bei dessen vart das Silber unvollständig niedergeschlagen zu werden scheint, wenn das ösliche Jodid zugesetzt wird. In der Hitte von Phillips wird ganz des ondere Sorge darauf verwendet, die Bildung von Kupferchlorür zu vermeiden, und gerade deshalb ist wahrscheinlich das Claudetsche Versahren dort ersolgreicher als anderwärts.

Eine bebeutende Berbesserung des Elaudetschen Berfahrens, wenn sie ich bewährte, würde der Borschlag vorstellen, den E. L. Mayer 1877 in England patentiert hat. Man soll nämlich die Aupserlösung mit einer Lösung von Leim und Jodfalium fällen; die Aupserlösung kann konzentriert sein und raucht nur wenige Tausendstel Prozent Silber zu enthalten. Nach Absetzen es Niederschlages sett man zu der Lösung etwas Tannin, worauf noch ein seringer Niederschlag entsteht. Die Niederschläge werden mit verdünnter Säure gewaschen, der nämlichen, welche auch zur Lösung der Aupfererze benutzt vird, um die darin enthaltenen Aupferverbindungen zu entsernen. Dann wird er Niederschlag nach Neutralisterung der Säure mit Kalk in einer rotierenden Erommel mit Schweselastalien behandelt, so lange, die alles Jod entsernt ist; ie jodidhaltige Lösung wird zur Fällung neuer Silbermengen benutzt, die

zurlichleibenden Sulfide von Blei, Silber u. s. w. werden aber auf Einsternerbeitet. Der Zusatz von Leim, bezw. später Tannin, hat natürlich im Zweck, das sonst ungemein sein suspendierte und dadurch der Gewinnung wie einzuschende Jodsilber in einer größeren Masse gelatinösen Riederichten einzuschließen und mit zu Boden zu reißen.

Rach Clemmer (Min. Ind. 8, 202 und 9, 289) ist das Claudere Berfahren in Amerika jetzt nirgends mehr in Betrieb. Man läßt das Zust und Gold im Zementkupfer, aus dem es dann wiedergewonnen wird; die hie die das Kupfer auf elektrolytischem Wege raffinieren, sowie die Ausierzus

fabrikanten bezahlen 95 Proz. des Wertes der Ebelmetalle.

Ein anderes, 28. Gibbs Berfahren, beruht auf der von ihm gemannt Beobachtung, daß aus einer schwach silberhaltigen Rupferlösung, welch =: Schwefelwasserstoff behandelt wird, der bei weitem größte Teil bet 😂 😅 schon mit den ersten Anteilen des Schwefeltupfers niederfällt; er und also sämtliche Rupferlaugen vor der Behandlung mit Gisenschwamm ert :: solchen partiellen Fällung mit Schwefelwasserstoff. Die Kupferlanger = standen durch Behandlung des Produktes der chlorierenden Röstung von Fri abbränden mit verdünnter Säure, werden in Holzfästen von 3,4 m im Saus und 0,92 m Böhe abgelassen und ein Strom Schwefelwasserstoff eingelin Bur Erzeugung des letteren dieut Sodarlickfand, welcher in Holgefüße :: 1,8 m im Quadrat und 1,8 m Höhe auf einem falschen Boden (Brein = Ofenschladen bebedt) liegt. Aus einem höher stehenden Bottich siefen bunnte Salzsäure unter dem Doppelboden ein und 0,6 m unter dem Iewieder aus, wobei ihr Zufluß so geregelt wird, daß die austretende Flexen so gut wie gar teine freie Saure mehr enthält. Die Entwidelmass: brauchen nicht gasbicht zu sein, weil eine Luftpumpe das Gas ans ihme ständig aussaugt und in die Fällungsbottiche bläft. Zu bem letteren 3=: hat das Druckrohr Bentile für jeden einzelnen Fällungstrog, und darst ... gehend ein 76 mm weites Rautschufrohr, welches am Boben bes Troges ... aber durch eine leichte, an seinem Ende befestigte Stange von bem Arbeit dem Troge hin und her bewegt wird. Bei dem großen Überschuffe an & ist ein Entweichen von freiem Schwefelwasserstoff gar nicht zu bemerken. 🗦 Fällung wird eingestellt, wenn so nahe wie möglich 6 Proz. des Aupici: Sulfib ausgeschieben sinb; man erkennt bies, indem man vor und nat : Fällung des Kupfers mit Chankalium titriert, was von Knaben ober :chemische Kenntnis ausgeführt wird. Gewöhnlich bauert bies 20 Niem Während das ohne Abscheidung des Silbers aus den Pyriten gewonnene Axim Durchschnitt 18 Unzen Silber pro Ton enthält (eine Ton enthält 320 ounces troy), findet man nach obiger Operation in dem späterhin durch Eschwamm gefällten Rupfer nur noch zwei bis brei, höchstens vier Ungen E.: pro Ton. Die gefällten 6 Proz. Rupfersulfid bagegen enthalten 200 4 Silber pro Ton Rupfer. Merkwürdigerweise geben die Laboratorium& mobei das gewöhnliche, ziemlich reine, aus Schwefeleisen bereitete Educi wasserstoffgas angewendet wurde, lange nicht so gunftige Resultate wu : Großbetrieb mit dem durch Kohlensäure und atmosphärische Luft set:

bünnten Gase aus Sobarückstand; es gelingt also zwar im großen, aber nicht im kleinen, fast sämtliches Silber ichon mit ben ersten 6 Proz. Rupfer nieberzuschlagen, und es scheint, als ob gerade die Berdunnung des Gases die Ursache davon wäre. Der Niederschlag ist übrigens sehr voluminös, und man läßt ihn baher, um ben Prozeß nicht zu fehr aufzuhalten, in ben Fällungströgen nur vorläufig absiten, zieht die Kare Lange ab (zur Fällung mit Gisen) und läßt ben Schlamm in besondere Rästen laufen, wo man durch längeres Stehenlassen noch mehr klare Rupferlauge abziehen kann; er wird bann burch öfteres Dekantieren mit Wasser möglichst ausgewaschen und schließlich in einer Filterpresse ausgeprest. Das so erhaltene feuchte Sulfid wird nun in einem Flammofen von derselben Konstruktion, wie sie zur ersten chlorierenden Röstung dienen, geröstet. Man erhält babei etwa ein Biertel als Rupfersulfat; der Rest ist Oryd, auch wohl Orychlorid, und bas Silber scheint nach bem Calcinieren sämtlich als Chlorid vorhanden zu sein; wenigstens ift immer mehr Thlor zu finden, als bem Silber entspricht, was sich leicht erklärt, wenn man bedenkt, daß ein so voluminöser Niederschlag, wie der oben beschriebene, sich im großen nie volltommen auswaschen und von Salzfäure ober Chloriden bereien läßt.

Das Röstgut wurde früher auf Kupfervitriol verarbeitet, indem man es nit Schwefelfaure behandelte, wobei das Silber vollständig im Rucktande blieb; rieser Rückstand enthielt dann 600 Unzen Silber pro Ton. Weil aber Rupfervitriol damals nur sehr schwer und zu schlechten Preisen verkäuflich war, so ging Bibb zu einem tomplizierteren Berfahren über. Das calcinierte Produkt wird rit zu einem groben Pulver gemahlen, mit Wasser ausgewaschen und die Lupfersulfatlösung, welche höchstens eine Unze Silber pro Ton Aupfer enthält, vie gewöhnlich mit Eisenschwamm gefällt. Der von Kupfervitriol befreite Lückstand (größtenteils Aupferoryd) wird dann in schwach konischen Holzottichen auf eine Filtrierschicht von Stroh und Heidekraut gelegt und mit eißer gefättigter Kochsalzlauge spstematisch ausgezogen; er enthält nach dieser Behandlung nur noch brei bis vier Unzen Silber pro Ton Kupfer, was man ernachlässigen tann, und wird in ben gewöhnlichen Schmelzöfen verhuttet. Die Rochfalzlauge nimmt so gut wie sämtliches Silber als Chlorid auf, enthält ber, trot bes vorherigen Auswaschens mit Basser, immer noch Kupferchlorib, ermutlich durch lösende Einwirkung des Kochsalzes auf Aupferorychlorid. Diesem unvermeidlichen Rupferchloribgehalte schreibt es Bibb zu, daß die einichst scheinende Methode zur Abscheidung des Silbers aus ber Lauge, die Bung burch metallisches Kupfer als zu zeitraubend aufgegeben werden mußte; 3 bildete sich jedenfalls zu viel Kupferchlorür. Man fällt also statt dessen e Lösung mit Kalkmilch, welche alle Metalle niederschlägt, und behandelt den liederschlag (nach dem Auswaschen des Chlorcalciums durch Wasser) mit verinnter Schwefelsäure, welche das Kupfer auflöst, und nach dessen Auswaschen nen Rückftand von 9 Proz. Silbergehalt (als Chlorsilber), im Werte von 4 100 Mart pro Ton zurudläßt; biefer wird bann an Silberschmelzereien in irmingham abgegeben. Das Produkt besteht außer dem Chlorsilber wesentch aus den Sulfaten von Kalt und Bleiornd; es enthält bis 30 Proz. Blei,

welches, ebenfalls aus den Pyriten stammend, zugleich mit dem Silber &: die verschiedenen oben genannten Prozesse geht und sich mit ihm zugleich immehr konzentriert. Seine genaue Zusammensezung ist:

Silber .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	8,77
Bleioryd	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	28,66
Rupferory	b	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	3,75
Eisenophd	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	2,61
Ralt.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	13,67
Schwefelst	iur	e (8	30 8	3)	•	•	•	•	•	•	•	31,72
Chlor .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	4,70
Wasser	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	4,20
Unlösliche	r F	tüd	ftai	nd	•	•	•	•	•	•	•	1,40
												99,48

Die Aussihrung der beschriebenen Prozesse ist nicht so schwierig, als eine Anschein hat, weil sämtliche gewonnenen Aupferlaugen einfach in den allgements Fabrikprozeß eingehen, und die zu behandelnden Bolumina sich immer und schließlich auf ein sehr kleines Maß reduzieren. — Aus einer Im den abbränden erhält man auf diese Weise etwa eine halbe Unze Silber im Den 2,50 Mark bei höchstens 0,75 Mark Unkosten, entsprechend einem Kungewinne von 1,75 Mark sür 1000 kg Abbrände.

Zu Oker versuchte man, nach Bräuning, nach ganz analogen Passen das Silber durch partielle Ausfällung mit Schwefelnatrium zu gewinnen. Der früher von Gibb dirigierten Fabrik ist man übrigens später und Claubetschen Verfahren übergegangen.

Eine neue Entsilberungsmethobe ist 1875 von Chabwick und Jailit patentiert worden und wurde in Hendersons Fabrik zu Irvine and Man verdünnt dort die Kupferlaugen auf 1,100 bis 1,25 Bolungewick is seite eine sehr schwache Lösung von Bleizucker dazu, welche allem vorhander Silber, Arsen, Antimon und Wismut zusammen äquivalent ist, wenger dichon im Phrit enthaltenen Blei. Gewöhnlich braucht man per Ton 230 g braunen Bleizucker. Beim Umrühren damit erhält man einen beligien Niederschlag, bestehend aus 53 Proz. Bleisulfat, 5 bis 6 Proz. Silber und 3 Unzen seinen Goldes auf die Tonne des Niederschlages (etwa 1000 kach Mach gutem Waschen kann man daraus das Gold und Silber durch Schweizund Raffinieren in gewöhnlicher Weise gewinnen. Außer der Gewinnum edlen Metalle hat man noch den Vorteil, ein von Arsen, Antimon und Simut freies Kupfer zu erhalten.

Nach einem Patente von Snelus (1875) soll man in die Lösing Aupferlaugen von der chlorierenden Röstung vermittelst eines Gebläses werteilten Eisenstaub einblasen, und zwar gerade hinreichend, um 19 Proz. worhandenen Kupfers zu fällen; dieses soll dann 80 Proz. alles Sike welches in Lösung vorhanden war, mit niederreißen.

Nach Phillips (Engl. Pat. Nr. 3923, vom 24. Nov. 1877) wit: Kupferniederschlag mit Kochsalz und Soda gemischt, mit etwas Waker:

gefeuchtet, zu Brei gemahlen, getrodnet und mit Flammenfeuer unter Umrühren geröftet, bis alles Rupfer in CuO und bas Silber in AgCl übergegangen ift. Die Berflüchtigung von Rupfer- und Silberfalzen wird durch das zugesetzte Alfalisalz verhindert. Der gerösteten Masse wird das Chlorsilber burch Auslaugen mit heißer Kochsalzlösung ober auf anderem Wege entzogen.

Thilo (Chem. Zeit. 1886, S. 822) gibt besondere Borschriften für die Bestimmung ber kleinen im Pyrit enthaltenen Silbermengen (0,003 bis

0,008 Proz.).

Berwertung bes Natriumsulfates, Gisens u. f. w. aus den Mutterlaugen von der Rupferfällung.

Wie dies nach Gibb und Gelstharpe geschehen sollte, ist schon oben (S. 1051) turz berührt worden. Bis jett läuft überall die saure Mutterlauge in die Flusse, und das darin enthaltene Glaubersalz geht verloren. Es wurde jedoch in einer großen Hütte eine Zeitlang folgendes Berfahren zu seiner Berwertung eingeschlagen, bei welchem auch Gisenoryd im Zustande solcher Feinheit und Reinheit gewonnen wurde, daß es der besten Gisenmennige gleich tam und uch im großen als solche verkauft wurde. Das Sulfat wurde in feinörniger Form und ebenfalls im Zustande sehr großer Reinheit gewonnen, tämlich nur 1/10 bis 1/4 Proz. Rochsalz und nie eine Spur Gisen enthaltend; es wurde auch faktisch zur Glasfabrikation verwendet. Das Berfahren war olgendes:

Die saure Mutterlange von der Kupferfällung wurde in einem Ofen mit Ziegelsohle zur Trockne eingebampft, die resultierende Masse, welche aus Natriumulfat, Natriumchlorid und Gisensalzen bestand, in einem anderen Ofen schwach jeglüht und unter aufrechten Mühlsteinen sehr fein gemahlen; die Masse wurde arauf in einem Muffelofen ganz berselben Art, wie sie zum chlorierenben Röften angewendet werden, forgfältig calciniert, bis fämtliche Eisensalze auf ie höhere Oxydationsstufe gebracht waren. Nach dem Calcinieren wurde bas Brobukt in einem mit Rührwerk versehenen Cylinder mit Hilfe von Dampf in Baffer gelöst und die Lösung dem Klären überlassen; das Eisenoryd sette sich b und bedurfte nur des Auswaschens, um reine Gisenmennige barzustellen und n ben Hanbel zu gehen.

Die Lösung (wesentlich Na2 SO4 und NaCl haltend) wurde in Dampffannen konzentriert. Diese waren cylindrisch, 3,05 m im Durchmesser, ,83 m hoch, geheizt burch Dampf von 40 Pfb. (2,72 Atm.) Überbruck, welcher 1 einer in fünf ober sechs Windungen um den Umfang der Pfannen herumehenden und 51 ober 76 mm von derselben abstehenden Schlange zirkulierte. de beim Konzentrieren sich abscheibende Salz wurde durch ein Rührwerk geindert, sich an dem Boben und ben Seiten ber Pfanne und um die Schlange erum in Kruften abzuseten. Das Rührwerk bestand aus einer stehenden, in nem Zapfenlager am Boben ber Pfanne rotierenden Welle mit seche horimtalen Armen. Die Konzentration wurde bis auf 1,37 bis 1,40 fpez. Gew. der Flüssigkeit, je nach deren Zusammensetzung, fortgesetzt; es sand sich wird daß fast sämtliches Sulfat ausgeschieden war; die Flüssigkeit mit den ir. dierten Salze wurde in einen Abtropstasten mit falschem Siebboden abzusig das Salz mit etwas tochendem Wasser gewaschen, um die Mutterlange und fernen, und dann in einem Ofen getrocknet, wobei es ein Produkt von angegebener Reinheit ergab.

Dieses Versahren, welches augenscheinlich ziemlich erheblichen Ames an Rohle erfordert, machte sich nathrlich nicht bezahlt, als später der Prezeschehen höher stieg, und wurde deshalb aufgegeben. Es ist zur Zeit and wieder aufgenommen worden, dürfte aber Beachtung für solche Falur dienen, wo Brennmaterial billig und reines Sulfat und Eisenmennige weitenen, wo Vernnmaterial billig und reines Sulfat und Eisenmennige weitesten. Übrigens dürfte gerade der erste, mit Gibbs Versahren geministe liche Schritt, nämlich das Abdampfen der sauren Laugen in einem Liest Ziegelsohle, meiner Absicht nach zu den technisch schwierigsten Aufgaben weiten überen überwindung durch eine verbesserte Konstruktion der Ofensohlen ein Desideratum darstellt.

Ellis (Journ, Soc. Chem. Ind. 1884, p. 613) will die Komentiber Langen durch Hitze nur teilweise vornehmen und dann die Kristalliste von Glaubersalz durch Abkühlung bewirken. Augenscheinlich war dieset fahren damals nur in kleinem Maßstabe probiert worden.

E. de Cupper (Deutsch. Pat. Nr. 53261 und 54131) fühlt die tau auf 3° unter Null ab, wobei das Natriumsulsat vollkommen austrikalia während die Chloride (von Eisen, Zink, Natrium u. s. w.) dei — 10 au nicht erstarren sollen. Um letztere zu gewinnen, wird nach Entserver; Natriumsulsats die Lauge vollständig eingedampst und der Rückstand gezureines Eisenoryd bleibt zurück, während Chlorzink in Lösung geht und das Kalkmilch gefällt wird.

Burisch (Deutsch. Pat. Rr. 41737) will die Abfallslaugen re: Rupferextraktion auf folgendem Wege zu gute machen. Die Laugen werden: mit Rührwerk versehenen Blitten durch Calciumkarbonat beinahe nentrati Dann bläst man Luft und Dampf ein und fügt in dem Dage, wie Fernis: entsteht, Kalkmilch zu, ohne es aber zu einer vollständigen Sättigung der Em fommen zu lassen. Sobald alles Gisen ausgefällt ift, läßt man ben Schal in Klärgefäße ab, zieht die klare Lange ab und läßt den Abfas durt Filterpresse gehen. Er enthält etwas Zinksalz, Calciumsulfat und Calfarbonat und fann an Gisen angereichert werden, wenn man ihn das === Mal zur Sättigung von frischer Lauge verwendet. Das so entit: basische Eisensulfat läßt sich zur Fabrikation von Schwefelsäureant Eisenorphfarbe u. s. w. verwenden. Die bavon abgezogene Lange und einem Rührbottich mit so viel Kalk vermischt, daß basische Reaktie: steht. Das nun ausfallende Zinkhydroxyd enthält etwas basisches E fulfat, kohlensaures Mangan und Calcium und kann in passender In wertet werden.

Nach einer Mitteilung der Erfinders in Chem. Ind. 1888, S. 3: 50 cbm Abfallslauge, 40 g Zn Cl₂ im Liter enthaltend (aus 1,5 bis 3:

Zink haltendem Phrit) nach seinem Versahren 806 kg Eisenoryd, mit Calciumulfat gemischt, 3600 kg schwefelsaures Ammoniak, 1444 kg Zinkoryd (mit io Proz. Zink), 3245 kg Kochsalz und ein wenig Chlorkalium. Alles dies st jedoch nur aus Laboratoriumsversuchen abgeleitet, da das Versahren von durisch keine praktische Anwendung gefunden hat. Immerhin wollen wir uns seinem Aufsatz die Analyse der von ihm verarbeiteten Lauge mitteilen, velche in der Wittkowitzer Eisen- und Kupferhütte aus ungarischem Phrit eralten worden war. 1 Liter davon erhielt:

8,6g.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	freie HCl
_										Na ₂ SO ₄
3,6 ,, .		•		•	•		•		•	K_2SO_4
16,9 ".	•		•	•	•	•	•	•	•	Na Cl
40,3 " .	•	•	•	•	•	•	•	•		Zn Cl ₂
25,9 ".	•	•		•			•	•		$\mathbf{FeCl_2}$
<u>.</u> '										$\operatorname{Fe_2Cl}_6$
6,4 ,, .	•		•	•	•	•	•	•	•	andere Substanzen.

luch gibt Jurisch daselbst den Kupfer- und Zinkgehalt einer großen Anzahl on Phritsorten.

Wigg, Steele und Wigg (Engl. Pat. Nr. 1372, 1884) mischen die lbsallslauge mit einer äquivalenten Menge von Chlorcalciumlauge aus dem Beldonschen Chlorversahren, wobei sich ein voluminöser Niederschlag von dips bildet, den man durch eine Filterpresse abscheidet und als "pearlardening" zur Füllung von Papierzeug u. s. w. verlauft. Das Filtrat besandelt man mit Kalkmilch, oxydiert das niederfallende Ferrohydroxyd durch indlasen von Lust oder Chlor, wäscht es in einer Filterpresse und erhält daraus urch Glühen Farben von verschiedener Schattierung. Nach einem anderen atente von Wigg (Nr. 5620, 1885) soll man das Eisen mit Schweselsumonium niederschlagen und ein brittes Patent (Nr. 11 129, 1885) beschreibt pparate zu diesem Zwecke. Brewer (Engl. Pat. 1348, 1885) verfährt isangs wie Wigg nach dessen erstem Patente, entfernt aber nach Filtration Schies das Eisen durch Calciumkarbonat, Kobalt und Nickel durch Chlorals und gewinnt aus der Lauge das Zink durch Elektrolyse.

Das Patent von Bird (Engl. Pat. Nr. 12458, 1887) enthält nichts esentlich Neues.

Grabowski (Deutsch. Pat. Nr. 71917) will die Laugen durch Einsempfen und Auskristallisieren des Sulfats auf 52° B. bringen und dann irch einen elektrischen Strom von hoher Stärke unter Verwendung von Elekoden aus Blei bezw. Aupfer an den Kathoden Arsen und Antimon in regusischer Form ausscheiden.

Betrieberesultate.

In Duisburg wird nach Hasenclever (Berl. Ber. 1896, S. 2862) aus 300 kg Rio Tinto-Riesabbränden gewonnen: 610 kg Eisenoryd (purple

ore), 34 kg Kupfer, 29,5 g Silber und 0,1 g Gold. Da der Berkritzi zu großen Mengen purple ore schwierig geworden ist, so haben die Tuikker. Werke ein eigenes Hochosenwerk errichtet.

Clemmer (Min. Ind. 8, 202) gibt folgende Kalkulation für die miche Behandlung von 200 Tons des Gemisches von Abbränden und du Natrona. 80 Arbeiter zu 1,50 dis 2,50 Doll. Lohn, zusamme = 134,75 Doll. Abladen von Abbränden und Salz, Anfladen von purple des Doll. 21 Tons Salz = 63 Doll. Feinkies = 7 Doll. 20 In Kohlen = 20 Doll. $5^{1/2}$ Tons Brucheisen = 38,50 Doll. Repair : Amortisation, Generalkosten = 40 Doll. Insgesamt 338,25 Tol = 1,87 Doll. pro 2000 Pfd. (= 907 kg) Abbrände.

Andere Rupferextrattionsverfahren.

B. Spence behauptet, daß man bei seinem mechanischen Röstofer und S. 303) alles Kupfer bis auf 0,24 Proz. in löslicher Form, näulich : Sulfat, erhalte und dadurch die chlorierende Röstung überflüssig werde.

H. und Ch. N. Hills (Engl. Pat. Nr. 1021, 1878) trennen die zwin und feinen Teile der Pyritabbrände durch Sieben. Das Feine wird wird möhnlicher Art chlorierend geröstet; das Grobe wird mit verdünnter Erstäure ober Schwefelsäure ausgelaugt und das Kupfer dann durch Eisen nicht geschlagen.

Ein ahnliches Berfahren zur Gewinnung von Kupfer aus Phritraditer. ist schon früher von Jegler beschrieben worden (Dingl polyt. Journ 21. 478; Wagners Jahresber. f. 1876, S. 172). Er verarbeitete Buck :: Borsa = Banya (Marmaros, Ungarn), welcher nur 1,01 Rupfer enthielt. Abbrände dieses Rieses verwittern sehr leicht beim Liegen an ber Luft, nach dem Absieben des nicht verwitterten Kernes burch ein Sieb mit :: Maschen auf 1 gcm ist bas Kupfer mit heißer verdünnter Salziden : 2 bis 3º B. extrahierbar, wobei wahrscheinlich das Eisenchlorid wirken welches auf die niedrigeren Schwefelungsstufen des Kupfers wirft, in es selbst in Chloritr übergeht. Beim Auslaugen erhält man Löfungen :-160 B., welche neben dem Rupfer noch Silber, Blei, Aluminiumfulfat = i " enthalten; aus ihnen werden die Metalle durch Brucheisen gefällt unt ! Niederschlag entsprechend seinem Rupfer- und Silbergehalte an ein hunte: Das Berfahren wies bort, ohne Berwertung der (ale Ti= augenscheinlich sehr wenig wertvollen) Rucktande einen fehr geringen 5:ertrag auf.

Ein anderes Verfahren zur "größtmöglichen Verwertung von ter armen Kiesen" ist 1873 dem Baron Leithner in Osterreich patentiert nach (Dingl. polyt. Journ. 211, 349). Man soll die Pyritabbrände, wie seiben Schwefelsäurefabriken kommen, in einem an einen Eisenhochofen angeben durch das Gichtgas geheizten Röstofen mit 36 Proz. Kalthydrat zusaum schmelzen, das Schmelzgut (welches bei Schmöllnitzer Erzen durchschweisen 19,5 Proz. Eisen und 1,1 Proz. Aupfer enthalte) in dem Hochofen auf Rohsisen verschmelzen, das nun 2,09 Proz. Aupfer enthalten soll, und dieses Rohsisen zur Gewinnung von Zementkupfer verwenden, wobei sein eigener Aupfersehalt mit verwertet wird. Es scheint dieser Borschlag jedoch nur im Stadium es Projektes geblieben zu sein, und man kann deshalb über seine praktische Lussührbarkeit nicht urteilen.

Einige englische Patente von Mason (vom 4. und 6. August 1877, fr. 2984, 2992, 2993) enthalten absolut nichts Neues.

Die Patente von Hargreaves und Robinson (Engl. Pat. Nr. 5601, .886 und Nr. 3704, 1887) zur Extraktion von Gold, Silber und Kupfer us Phrit können hier nur turz erwähnt werden. Herr John Hargreaves eilt mir folgendes über seine 1887 angestellten Bersuche mit diesen hier nur em Titel nach angeführten Patenten mit. Er behandelte die wie gewöhnlich rhaltenen Röstrückstände in einer geschlossenen Kammer mit Feuergasen und berschüssiger Luft, um allen zurückgebliebenen Schwefel zu verbrennen, ließ so seit abkühlen, daß sich kein Rupferchlorid verflüchtigen konnte, ließ dann Chlorrafferstoffgas durch die Masse bis zu genügender Chlorierung hindurchstreichen, ugte die Masse in Kästen, nach Anfeuchtung mit starker Salzsäure, mit Wasser us und erhielt so bas rucktandige Gisenoryd in Studen, welche unmittelbar 1 ben Hochofen gebracht werden konnten. Die ursprünglich angewendeten döstrückstände enthielten, je nach der Korngröße, 1,00 bis 1,09 Proz. Cu islich in Wasser, 0,71 bis 1,09 löslich in Salzsäure von 1,01, 1,61 bis 2,79 nlöslich. Sie wurden durch ein Sieb mit sieben Öffnungen pro Linearzoll esiebt und, wie oben beschrieben, chloriert; ber Durchschnittsgehalt betrug bann us dem oberen Teile der Kammer 3,90 Proz. Cu löslich in Wasser, 0,63 islich in schwacher Salzsäure, 0,56 unlöslich; aus dem unteren Teile der ammer 3,51 bezw. 0,77 und 0,28 Proz. Die Behandlung zum Berrennen bes Rudstandsschwefels bauerte 26 bis 96 Stunden, die Chlorierung 4 bis 72 Stunden. In den Laugen fand sich ziemlich viel Silber und was Gold; im gewaschenen Rückstande blieb nur 0,08 bis 0,12 Proz. Cu mud. Ob das Berfahren irgendwo in der Praxis in Arbeit steht, ist mir icht bekannt.

Chase (D. R.-P. Nr. 120277) mischt gemahlene Kiesabbrände mit ein enig Kohle, röstet das Semisch bei voller Rotglut under Lustzutritt, mischt 18 Produkt mit einer dem Kupfergehalt entsprechenden Menge Kochsalz und erfährt dann wie gewöhnlich.

Entkupferung fehr armer Erze.

Neuerdings ist der Fall viel häufiger als früher geworden, daß man Erze it wenig (1 bis 2 Proz.) Rupfer verwenden muß, deren Abbrände zu kupfersm sind, um die chlorierende Röstung in der im Hauptteil dieses Kapitels bespriebenen Art zu führen, während doch die Eisenhütten, an die die Abbrände ir Gewinnung des Eisens gehen, sich diesen Kupfergehalt nicht gefallen lassen

wollen und können. In diesem Falle wird die in verschiedenen die S. 1045 erwähnte Säurelangerei ohne vorhergehende chlorierende Röstung andersting Zuweilen läßt man die Abbrände für diesen Zweck erst an die Lust verwisse um möglichst viel Kupfer schon in wasserlösliche Form überzusühren; puster aber bringt man die Abbrände ganz frisch oder selbst noch warm in die Süstüften. Welches Versahren vorzuziehen ist, richtet sich nach der Beschäftels des Erzes und der Abbrände und muß für jeden Spezialsall auspahren werden.

Die Säurekästen sind mit Blei ansgeschlagene Holzkästen mit jaste: Lattenboden oder sonstigem Siebboden. Die Laugerei sindet in derselden Wie dei den chlorierend gerösteten Abbränden statt (vergl. S. 1046 si.); t.: man beginnt, nach Eintragen einer Post Abbrände, mit den dünnen Sielaugen einer früheren Operation, denen man 2 dis 3 Proz. Schweselsam wie Gewicht der Abbrände zusett. Nach zweitägiger Einwirkung läßt man derste Lauge ab, die nun zur Entkupferung kommt und wiederholt wie Auslaugung mit noch dünneren Waschlaugen und schließlich mit wiederholt was Wasser, so daß sie im ganzen etwa in einer Woche beendigt ist. Sie weschrieben, werden die entstehenden dünnen Waschlaugen mittels Dampiet toren in andere Säurekästen hinübergepumpt.

Die Ausfällung des Kupfers geschieht, wie S. 1052 ff. beschrieben, des Eisenabfälle unter Erwärmung auf 50 bis 60°, und ist in etwa 24 Stelle beendigt. Am Boden der (ausgebleiten) Fällungskäften findet sich des Leiten in schlammiger Form und wird entweder an Kupferhütten abgegeben der der durch Rösten in einem Flammosen in Kupferoryd umgewandelt, um dann der Auflösen in verdünnter Schweselsäure auf Kupfervitriol umgewandelt werden.

Es ist auf diesem Wege kaum möglich, sämtliches Kupfer aus ber 2: bränden zu entfernen, aber man kommt doch auf einen für den Hochern = schädlichen Betrag herunter.

Allgemeines.

Bei der Anlage einer Kupferextraktionsfabrik muß man. die sehr bedeutenden Massen von festen Substanzen und Langen leichter portieren zu können, die Niveauverhältnisse sorgfältig berücksichtigen. Dker, zu Hebburn u. s. w. sind alle Apparate terrassensörmig angereit

Die Anordnung zu Oker ist von Bräuning a. a. D. durch Zeichnungen viedergegeben worden. Oben besindet sich ein Beschickungsboden, dem die Abbrände und das Salz durch Hundeläuse zugeführt werden. Daran schließen ich zwei Kollermühlen, von denen jede täglich 15 Tons Erz und 2½ Tons Salz auf 2 mm Korngröße zerkleinern kann. Durch Hunde wird das Erz ein etwas tieser liegenden Röstösen zugesührt, welche durch wieder tieser iegende Gasgeneratoren geseuert werden. Unterhalb der Röstösen solgen in rei absteigenden Terrainstusen die Langereikästen, die Fällkästen sur das Zementkupser, und Reservoire für die Endlaugen, aus welchen sie durch Insektoren wieder gehoben und zur Auslaugung der Erze von neuem verwendet verden.

Bierzehntes Rapitel.

Anwendungen der Schwefelsäure und Statistik.

Die hauptsächlichsten Anwendungen der Schwefelfaure find ingem I. Im mehr ober weniger verbünnten Zustande (60°B. m. & unter). Zur Darstellung von Natriumsulfat und Salzsäure, und baut mittelbar von Soba, Chlorfalt, Seife, Glas und unzähligen anderen Prodit Ferner von Superphosphat und anderen kunstlichen Düngemitteln beiben Anwendungen bürften wohl mindestens 3/4 aller erzeugten Sant säure verbrauchen. Weitere Anwenbungen find: zur Darftellung ber id= ligen Säure, Salpetersäure, Stearinsäure, Phosphorfäure, Flußsäure, 🦥 fäure, Rohlenfäure, Chromfäure, Dralfäure, Weinfäure, Bitronenfäme, 📆 fäure; des Phosphors, Jods, Broms; der Sulfate von Kalium, Ammen Baryt (Blanc fixe), Kalt (als "Perlweiß"), namentlich auch zur Abschief von Baryt ober Kalt als Sulfate bei chemischen Prozessen; der Sulfm un Magnesium, Tonerde, Eisen, Zink, Kupfer, Quecksilber (als Durchgangeint filt Kalomel und Sublimat); in der Metallurgie des Rupfere, Robalts, Mili Platins, Silbers; zur Reinigung (Beize) der Eisenbleche für Berzimmes Berzinfung derselben, zu der des Kupfers, Silbers u. s. w. Zur Fatrit des Kaliumbichromats, zur Betreibung galvanischer Elemente, also in der Die graphie, zu der galvanischen Bergoldung, Berfilberung u. s. w.; fin III latoren; zur Fabrikation des gewöhnlichen Athers und der kunftlichen !!! arten; zur Fabrikation bes Garancins; zur Darstellung und Reinigung in organischer Farbstoffe, namentlich des orydierenden Gemisches von Kal bichromat und Schwefelsäure; zur Darstellung von Bergamentpapin: Reinigung mancher Mineralöle; zuweilen zu derjenigen des Leuchtgafet: i. Fabrikation des Stärkesirups und Stärkezuckers; zur Saccharifikation det C. treides; zur Neutralisation der alkalischen Reaktion von zur Garus. stimmten Flussigkeiten (Melasse, Preßhefenfabrikation); von Kohlenkun moussierende Getränke; zur Vorbereitung bes Talges zum Ausschmeigen: Gewinnung von fetten Säuren aus Seifenwässern; zur Zerstörung ber Die fasern in gemischten Lumpen; zum Entkletten (Karbonisieren) ber Welle: 3 allgemein in der Färberei, dem Zeugdruck, der Gerberei; als chemisches Rem

in unzähligen Fällen; in der Medizin gegen Bleivergiftungen und in vielen anberen Fällen.

- II. Im konzentrierten Zustande (gewöhnliche Säure von 66°B.) zur Darstellung der setten Säuren durch Destillation, zur Reinigung des Rübsöles; zur Fabrikation von Pikrinsäure, Nitrobenzol und anderer Nitrokörper und Salpetersäureester; zur Reinigung des Benzols, des Petroleums, Parassinsöles und anderer Mineralöle; zum Austrocknen der Lust, namentlich für Laboratoriumszwecke; auch zum Trocknen von Chlorgas in Deacons Prozes (hierzu kann man auch Säure von 60°B. verwenden); im allgemeinen als wasserentziehendes Mittel; zur Erzeugung von Kälte durch Verdampfung von Wasser im lustverdünnten Raume.
- III. In möglichst konzentriertem Zustande (als Säure von 96 bis 98 Proz. H. SO. und Monohydrat) zur Affinierung des Goldes und Silbers, Entsilberung des Kupfers u. s. w.; zur Fabrikation von Sulfosäuren organischer Körper, zum Auflösen des Indigos; zur Darstellung vieler Nitrosörper und Salpetersäureester; namentlich wird sie für die Fabrikation von Nitroglycerin und Nitrocellulose (Schießwolle) stets so stark als möglich verlangt.
- IV. Als ranchendes Bitriolöl. Zur Fabrikation vieler organischer Sulfosäuren; in der Fabrikation künstlicher Farbstoffe, in erster Linie des Indigos und Alizarins; zur Reinigung von Dzokerit; zur Darstellung von Stiefelwichse; zur Verstärkung von gewöhnlicher Schwefelsäure für die Fabriskation von Phroxylin u. s. w.

Statistische &.

Nach der amtlichen Statistik betrug die Schwefelsäureproduktion in Deutschland im Jahre

879	•	•	•		135 106	Ton8	1893	•			•	575 800	Tons
882	•	•		•	286 953	"	1894		•	•		617 900	"
885	•	•	•	•	343 294	,,	1895	•	•	•	•	608 900	"
886	•	•	•	•	325722	"	1896	•	•	•	•	707 100	"
887		•	•	•	347 529	"	1897		•	•	•	768 200	"
888		•	•	•	399 9 3 8	"	1898	•	•	•	•	768 248	"
890		•	•		460 081	•	1899	•	•	•	•	832 667	"
891	•	•	•	•	512 100	,,	1900	•	•	•	•	849 900	"
892	•	•	•	•	538 500	,,	1901	•	•	•	•	856 827	"

Diese Zahlen besitzen leider (wie so viele andere statistische Angaben) nur erhältnismäßig geringen Wert, da unter der gleichen Rubrik ganz verschiedene sachen zusammengefaßt sind. Bis zum Jahre 1881 bedeuten die amtlichen ingaben nur die "metallurgische" Schwefelsäure, späterhin die gesamte prozierte Schwefelsäure, einschließlich der in derselben Fabrik gleich weiter zur arstellung von Sulfat, Superphosphat u. s. w. verwendeten. Bis 1886 urde "englische Schwefelsäure", umgerechnet auf 60° B., und rauchende

Schwefelsäure besonders aufgeführt; von 1887 an unterscheiden die Lieberhaupt nicht zwischen 50 grädiger, 60 grädiger, 66 grädiger und ruckent Säure! Sie geben also nicht einmal eine Vorstellung davon, ob die Erzeits von Schwefelsäure überhaupt zugenommen oder abgenommen hat, während der gewöhnliche Leser, dem odige Erläuterungen nicht zur Hand sind, inter weise glauben muß, daß die "amtlichen" Zahlen etwas bedeuten, und geradezu irregeführt wird.

Schwefelsäure wurde 1901 in 58 Werken als Hauptbetrieb, in 10 nach dem Kontaktverfahren gemacht. Ausst zahl 3798.

Die Einfuhr von Schwefelsäure nach Deutschland betrug im 3ahr

1888 6711 Tons, die Ausfuhr 15 211 Tons 1891 7189 " " 16 625 "

Wirklich brauch bare Ermittelungen über die in Deutschland matschwefelsäure kann ich nur für wenige Jahre auffinden. Für 1892 auf pasenclever (Chem. Ind. 1884, S. 78) folgende Berechnung arigent.

Herfunft des Erzes	Berbrauchtes Erz	Säure von 60°B. erzeugt	Grinnte's H ₂ SU ₄
	Tons	Tons	in:
Deutschland	130 892	183 249	142 4
Spanien	55 000	90 750	י-:וֹהָ
Ungarn, Norwegen u. s. w	9 000	13 950	آثار بالآ
Mansfeld	<u> </u>	40 200	31 🕏
Binkblende		30 000	23年
 		358 149	279 🖫

Im Jahre 1888 gab es in Deutschland 66 Werke, in denen Schrifäure ein Hauptprodukt, und 13 Werke, in denen sie Nebenprodukt war.

Für 1890 gibt Hasenclever (Chem. Ind. 1892, S. 71) solgender rechnung. Die Förderung von Schweselsies in Deutschland betrug 124 Tons; aus den einheimischen Erzen kann man auf 100 kg Kom mit 145 kg Schweselsäure von 60°B. rechnen. 8200 Tons Kies wurde geführt und etwa 20000 Tons mögen in der Papiersabritation sin Ercellulose verbraucht worden sein, so daß etwa 95 800 Tons sür Schweselsjabritation übrig bleiben. Dazu kamen 209 000 Tons spanischer und siesischer Kies mit etwa 50 Proz. Schwesel, der etwa 172 Proz. Sins saus Kupfersiesen u. dergl. zu Oter, Mansseld und Freiberg, und Lons aus Gasschwesel, also:

												Schwefel von 60	•
Aus	beutschem !	Ries 958	300 T	ons	3 zu	14	15	Pr	03.	•	•	138 910	Tons
"	spanischem	Ries 20	9 000	T	ons	zu	17	72	Pro) } .	•	359 4 80	"
"	Zinkblende	• •		•	•	•	•	•	•	•	•	75 313	"
"	Rupferties	u. bergl.		•	•	•	•	•	•	•	•	43 689	"
"	Gasreinigi	ingsmasse		•	•	•	•	•	•	•	•	10 000	"
												627 392	Tons
Dbe	r umgerechn	et auf W	donohh	bra	t	•	•	•	•	•	•	490 000	"

Für 1898 schätzt Hasenclever (Chem. Ind. 1899, S. 25) die Schwefels säureerzeugung in Deutschland wie folgt:

						bon (30° 2 8.
Aus	55 183 Tons beutschem Ries .				•	80 015	Tons
"	332 004 " ausländischem Ries	•		•	•	571 046	<i>II</i>
"	Blende			•		136 868	<i>"</i>
"	gemischten Erzen in Freiberg, Ofer	und	Man	ısfel	5	50738	"
"	Gasreinigungsmasse	•	• •	•	•	6 9 1 5	**
		Im	ganz	en		845 582	Tons
Ober	wirkliches H2SO4		•		•	659 554	11

Diese Schätzung beruht auf der Annahme eines Ausbringens von 143 Tln. Säure von 60° B. auf 100 Tle. deutschen Kies, oder 172 Tle. Säure auf 100 Tle. spanischen Kies.

Im Jahre 1900 betrug die Einfuhr von Schwefelsäure nach Deutschland 20634 Tons, die Aussuhr 37738 Tons; 1901 Einfuhr 18502 Tons, Aussuhr 42853 Tons; 1902: Einfuhr 22205 Tons, Aussuhr 47666 Tons. Die Produktion an rauchender Schwefelsäure wird angegeben für 1897: 4685 Tons; 1898: 14094 Tons; 1899: 19526 Tons. Dies scheint aber nur das in den Handel gekommene Oleum zu betreffen, nicht die von den Ersieugern selbst zur Farbenfabrikation u. s. w. verbrauchte Menge.

Da im Jahre 1901 488632 Tons Schwefelkies nach Deutschland einzeführt wurden, also 156000 Tons mehr als 1898, so werden wir die deutsche Schwefelsäureproduktion dieses Jahres, unter der Annahme, daß sich die übrigen Faktoren seit 1898 nicht erheblich geändert haben, auf 878000 Tons wirkliches H₂SO₄ schäßen dürfen. Sie kommt mithin derjenigen von Nordamerika itwa gleich und steht nur unbedeutend hinter derjenigen von Großbritannien urück.

Für England (mit Schottland und Irland) habe ich bis 1883 fast zusschließlich nach amtlichen Quellen, welche aber mit aller nötigen Vorsicht venutt wurden, eine Statistik der Produktion und des Verbrauches von Schwefelsäure auf folgender Grundlage aufgestellt (Chem. Ind. 1884, S. 213). Aus dem Betrage des eingesührten Phrits kann man auf der Grundlage von 130 H₂SO₄ für je 100 Phrit die Menge der sabrizierten Säure berechnen.

Die Menge des zu Sulfat verarbeiteten Kochsalzes, im Berhältnis von 7 Salz = 4 Phrit ober 100 Salz = 75 H₂SO₄, gibt diejenige der zu Sulfatsabritation verwendeten Säure. Der Rest kann als wesentlich sür Düngersabritation verbraucht angesehen werden, indem man annimmt, daß sast alle sür sonstige Zwede verbrauchte Schweselsäure ans sizilianischem Schweselstammt. Alle Säure ist auf Monohydrat, H₂SO₄, berechnet und gelangte ist so zu den Zahlen in nachsolgender Tabelle.

Jahr	Säure aus Pyrit gemacht	Zur Sulfat= fabrifation verbraucht	Pyritsāure, anderweitig verbraucht	Säure aus fizilianijcem Ecwejel gemacht	Gesamifann gemakt	
	Ton s	Tons	Tons	Lons	Toni	
1878	747 900	417 406	330 494	124 271	872 171	
1879	716 625	445 265	271 360	116 884	833 709	
1880	771 771	501 612	27 0 159	133 653	905 424	
1881	736 797	475 724	261 073	115 599	852 39 6	
1882	806 793	472 151	334 642	134 742	941 535	
1883	815 574	484 252	331 322	125 064	94 0 63 8	

Diese nach allen mir bamals zugänglichen Quellen gegebene Statistif ift boch vermutlich in einem erheblichen Punkte unrichtig, nämlich der Menge ber aus sizilianischem Schwefel gemachten Säure. Infolge der bamals bestehenden Unmöglichkeit, die Menge des für Schwefelsäurefabrikation in England verbrauchten Rohschwefels zu erfahren, glaubte ich sämtlichen in England eingeführten Rohschwefel als für ben erwähnten Zweck verbraucht annehmen ;= durfen, da die Erzeugung von Schwefel aus Sodarudständen u. f. w. in England selbst wohl den Berbrauch für Zündholzfabrikation, Schießpulver n. j. w. beden könnte. Doch ist diese Annahme keinesfalls statthaft, wie man aus dem 25. Berichte ber Sodainspektion (für bas Jahr 1888) ersieht, wo zum erner Male (und zwar auf Anregung bes Berfassers) die Menge bes zur Schwefelsäurefabrikation verbrauchten Rohschwefels angegeben ift, und zwar 17973 Tons, was 51 300 Tons H2SO4 entsprechen würde. Da nun gar nicht axzunehmen ift, daß erst 1879 bezw. 1883 die Menge der Saure and Rote schwefel sich so start vermindert habe, so werden wir jedenfalls den ungefähren Betrag von 70 000 Tons von der vorletten Spalte der obigen Tabellen alziehen, und auch die Zahlen ber letten Spalte (bie Gesamterzeugung von Schwefelfäure) um benselben Betrag vermindern muffen.

Die in den Jahren 1884 bis 1900 nach England eingeführten Mengen von Schwefellies finden sich oben in der Tabelle S. 37 angeführt.

Die Zahl ber im Jahre 1889 in Großbritannien und Irland unter Ixsespektion stehenden Schwefelsäurefabriken, einschließlich derjenigen, welche ihre Säure vollständig selbst weiter verarbeiteten, betrug 253. Im Jahre 1901 gab es in England und Irland 172, in Schottland 24 Fabriken; max 2 arbeiteten nach dem Kontaktverfahren.

Eine Statistik der englischen Schweselsäureproduktion ist für die jetzige Zeit nicht erhältlich, da sich alle dafür in Betracht kommenden Faktoren in Schweigen hüllen. Aus den früher (S. 37) gegebenen Zahlen sür die Einsfuhr von Schweselkies können wir, unter der Annahme von 132 Tln. H2SO4 auf 100 Tle. spanischen Kies, folgende Produktion von Phritsäure in Groß-britannien berechnen:

Jahr				Engl.	Tons	Jahr				Engl. Tons
1888	•	•	•	820	200	1895	•	•		781 400
1889	•	•	•	864	600	1896	•	•	•	789 300
1890	•	•	•	880	400	1897	•	•	•	835 500
1891	•	•	•	873	800	1898	•	••	•	877 800
1892	•	•	•	811	000	1899	•	•	•	939 800
1893	•	•		820	300	1900	•	•	•	992 400
1894	•	•	•	826	300					

Dies schließt nicht ein die Produktion aus Rohschwefel, Zinkblende, Gasschwefel und aus Schwefelwasserstoff bei der Fabrikation von Ammoniumsulfat.

Frankreich produzierte im Jahre 1867 etwa 90000 Tons, 1877 150000 Tons, 1889 234000 Tons Schwefelsäure (welcher Stärke?); nach Monit. scient. 1900, p. 561 im Jahre 1899 etwa 800000 Tons Säure 52°B. = 492000 Tons H₂SO₄1). Es importierte 1899 4620 Tons und exportierte 1237 Tons Schwefelsäure. Gesamtzahl der Fabriken = 54. Die Société de St. Godain besitzt allein 17 Fabriken in Frankreich und eine in Spanien. Die im Jahre 1899 bestehenden 15 Fabriken dieser Firma besaßen zusammen 250000 cdm Kammerraum und 22 Platinapparate im Werte von etwa 2400000 Mt.; sie produzierten 480000 Tons Schwefelsäure (wohl als Kammersäure berechnet).

Österreich führte im Jahre 1902 12460 Tons Schwefelsäure ein, 9451 Tons aus. Die Gesamtmenge der erzeugten Schwefelsäure kann man nach Zeitschr. f. angew. Chemie 1903, S. 215 auf 200000 Tons (welcher Stärke?) schätzen. In Österreich und Ungarn arbeiten 4 Fabriken nach dem Kontaktverfahren.

Italien besaß im Jahre 1879 13 Schwefelsäurefabriken, meist von kleinem Umfange, mit einer Gesamtproduktion von 7140 Tons 50 grädiger, 2210 Tons 60 grädiger und 3520 Tons 66 grädiger Säure (alles nach Baumé), insgesamt 9483 Tons H₂SO₄. Seit jener Zeit hat sich die Schwefelsäureproduktion in jenem Lande stark vergrößert. Nach Caudiani (Chem. Ind. 1895, S. 153) besaßen damals die italienischen Fabriken 108 400 cdm Kammerraum, was dei voller Arbeit wenigstens 65 000 Tons H₂SO₄ im Jahre entsprechen würde. Nach amtlichen Angaben erwähnt

¹⁾ Dies stimmt doch nicht mit den S. 40 gegebenen Zahlen für Produktion, Import und Export von Riesen und ist wohl zu hoch angenommen.

Thiaraviglio, daß 1900 in Italien Säure im Betrage von 2200. Tons Schwefelsäure berechnet als H_2SO_4 fabriziert wurde, was unwehriere lich hoch klingt. Das meiste wird für Okugersabrikation gebraucht wird etwa 5 Proz. im konzentrierten Zustande verkauft. Nach Zeitschr. s. weschenie... produzierte Italien

			1900 t	1901 t
Schwefelsäure (Stärke nicht angegeben)	•	•	229 555	235 172
Salpetersäure (" ")	•	•	2 071	2 069

Belgien produzierte im Jahre 1899 210 000 Schwefelsame 525 = 164 000 Tons H₂SO₄, davon etwa 60 Proz. aus Blenden, 40 Par. = Schwefelties.

Rußland produzierte nach amtlichen Duellen (Chem. Ind. 1965. 542) im Jahre 1899 etwa 100000 Tons Schwefelsäure aus 50000 Indawon 12000 inländischem) Schwefelties und 16500 Tons Schweiel. In won wird ein großer Teil zu Baku für den Bedarf der Petroleuminische gemacht. Die Einfuhr von Schwefelsäure ist sehr gering: 1894 500 Indawent. Dies Einfuhr von Schwefelsäure ist sehr gering: 1894 500 Indawent. Dies erklänt über der Gering von 1896 220 Tons, 1897 165 Tons. Dies erklänt über der der Gering von 22 Goldkopeten pro Pud 4,37 Mark in 100 kg (rauchende Säure und Anhydrid zahlen 1 Rubel = 19,84 Mer in 100 kg). Der Berkaufspreis schwankt von 0,75 bis 1,00 Rubel pro in schwarze Säure, etwa 0,60 Rubel für Kammersäure, 0,40 Kubel in schwarze Säure" (d. i. die aus der Petroleumreinigungssäure dadund und gewonnene, daß man mit Wasser verdünnt, den Teer entfernt und einder vergl. S. 804 ss.).

Nach Chem.-Ztg. 1901, S. 1313 wurde früher alle Säure in Risch aus sizilianischem Schwefel gemacht, wovon noch 1898 16000 Ions Ingesichtt wurden. Jetzt wird der im Ural gefundene, bis 7 Proz. Kupier hart Kies start verwendet. Hiervon erhält man jährlich 16000 Tons, wep III 33000 Tons aus Standinavien und Spanien kommen.

Nach Fedetijew (Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 865) ift in in letten 10 Jahren eine fast gleichbleibende Menge sizilianischer Schwister geführt worden, nämlich etwa 20000 Tons pro Jahr. Die inläudische kert gewinnung (aus dem Ural, Kaukasus, Tula, Donez) beträgt pro Jahren 30000 Tons. Aus Spanien, Portugal, Schweden und Norwegen intekts steigende Mengen Phrit eingeführt, nämlich in Tons:

1891	•	•	•	12 400	1898	•	•	•	41 800
1893	•	•	•	25 000	1899	•	•	•	43 070
1895	•	•	•	20 600	1900	•	•	•	69 050
1897	•	•		26 7 70	1901	•	•		73 600

Die Gesamtmenge der erzeugten Schwefelsäure schätzt Fedetijem ist auf 125,000 Tons H₂SO₄; die wichtigsten Produktionsorte sind die liebtischen Fabriken zu Wiatka und Kasan, dann Baku, St. Petersburg, Rie -

يم,

Destau. Der Durchschnittspreis ist in St. Petersburg 80 bis 85 Kopeten, nindestens 70 Kopeten pro Pub 66°B., in Mostau 85 bis 90 Kopeten für 86°B. oder 55 Kopeten für Kammersäure. Dleum wird (in ziemlich kleinem Dessstabe) in Mostau und St. Petersburg gemacht.

Für die Bereinigten Staaten gibt ein Bericht des Census bureau in Washington (Consus Bullotin No. 210, von 1902) eine Menge von Material, das ich von den dort angeführten unbequemen Zahlen (Pfund, Gewicht und "kurze" Tons zu 2000 Pfund) auf die eine Bergleichung besser ermöglichenden englischen Tons zu 2240 Psund — 1016,65 kg umgerechnet habe, auch habe ich die betreffenden Äquivalente an wirklichem Monohydrat (H2 SO4) berechnet 1).

1890 erzeugten 105 Fabriken in ben Ber. Staaten:

Säure von 50° B.	Weri pro Ton	Säure von 60° B.	Wert pro Ton	Säure von 66° B.	Wert pro Ton
Tons	Doa.	Tons	Doll.	Tons	Doll.
$\mathbf{450832}$	7, 62	9098	10,77	158 274	16,37
	·	Üquivalent	an H ₂ SO ₄ :		
279515		6186		144 612	

Insgesamt 430 318 Tons, Wert 7 679 473 Doll. Im Jahre 1900 erzeugten 127 Fabriken:

Säure von	Wert pro	Säure von	Wert pro	Säure von	Wert pro
50° ℧.	Ton	60° ¥.	Ton	66° B.	Ton
Tons	Doll.	Tons	Doll.	Tons	Doll.
$\mathbf{875392}$	7,46	15 635	12,92	336 856	14,29
		Äquivalent (an H ₂ SO ₄ :		
542743		$10\ 632$		309 907	

Insgesamt 863 282 Tons H_2SO_4 im Werte von 14 247 185 Doll. (Dies scheint die aus Zinkblende und in anderen Metallhütten gewonnene Säure nicht einzuschließen, die nach Eng. Min. Journ. August 1902, S. 182 etwa 75 650 long tons Säure von 66° B. betrug.)

Von diesen 127 Fabriken brannten 31 nur Schwefel, 79 nur Pyrit, 17 beides [von der in großem Maßstab verwendeten Blende ist nicht die Rede]. Wie viel Schwesel und Pyrit verwendet wurde, ist aus der betr. Duelle nicht ersichtlich, doch vergleiche man darüber S. 19 und S. 48. Die obige Duelle gibt als durchschnittliches Ausbringen 402 Tle. Säure von 50° B. aus 100 Tln. Schwesel, mit Verbrauch von 4,29 Tln. Salpeter, und 234 bis 160, daraus 204 Tle. Säure von 50° B. aus 100 Tln. Pyrit, mit Verbrauch von 1,2 bis 2,5 Tln. Salpeter, doch haben diese Durchschnitte aus so sehr versschiedenartig arbeitenden Fabriken natürlich wenig Wert.

Japan verbrauchte 1900 etwa 28 000 Tons Schwefelsäure 50° B., meist aus einheimischem Pyrit, wovon etwa 10 000 für Chlorkalkfabrikation,

¹⁾ Gilchrists Statistif, Journ. Soc. Chem. Ind. 1899, p. 460, wird durch Obiges antiquiert.

8500 für Petroleumraffinerie und über 1000 Tons für Export nach Ex(Journ. Soc. Chem. Ind. 1901, p. 299).

In Chem. Btg. 1902, S. 1231 sindet sich ein Bericht ton E. Nishigawa über die Entwickelung der Schwefelsäurefabrikation in Imworaus ein kurzer Auszug folgen möge. Die erste Fabrik wurde 1872 in Invon einem Engländer sür die kaiserliche Münze erbaut, zur Berwendung in Schwefel, ganz altmodischer Art, ohne Gay-Lussac- und Glovertum. In solgten zwei andere, ähnlichen Stiles. 1883 die erste Fabrik modenn in von Nishigawa erbaut, der auch viele der übrigen Fabriken errichten, wie meist in Osaka, zum Teil in Tokio, bestehen, und die sich sehr rangen haben; einige derselben dis auf Tageserzeugungen von 80 000 die 1000 Pfund Säure von 500 B. Seit 1895 wird neben dem Schwesel auch werdennnt. Mit Ausnahme der ersten sind sämtliche Fabriken von Inspektion ganz nach modernen Prinzipien gebaut, mit Say-Lussac- und Glovenium teilweise auch mit Lungeschen Plattentürmen. Im ganzen stellen neun seine etwa 50 000 Tons H2 SO4 her.

Die Weltproduktion an Schwefelsäure schätzt Reusch (Chem.-319. 19. 19. 18. 186) auf 4450 000 Tons. Leider kann man mit dieser Schätzug = viel anfangen; zum Teil beruht sie auf willkürlichen Annahmen, aber and wo sie auf amtlichen Angaben fußt, krankt sie an den bei diesen son der gängig auftretenden Mängeln in Beziehung auf die Stärke der sabriums Säure.

Nachträge

(bis Ende April 1908).

- S. 11. Siedepunkt des Schwefels. Dieser ist 1901 von Holsorn u. Grüneisen (Drudes Ann. 6, 123) genau bestimmt und = 444,8° er Wasserstoffstala gefunden worden.
- S. 15. Ausfuhr von Schwefel aus Sizilien. Nach Chem. Fr. Journ. 1903, 33, 203 betrug diese in Tons nach:

						1901	1902
Bereinigten Staaten und	R	ınabo	1	•	•	141617	168 919
Frankreich	•	•		•	•	74 384	67 249
Italien	•	•	•	•	•	74517	45 603
Großbritannien	•	•	•	•	•	22403	25 477
Rußland	•	•	•		•	15 110	17 295
Portugal	•	•	•	•	•	11 335	10614
Deutschland	•	•	•	•	•	23 447	25 9 06
Österreich	•	•	•	•		18842	19080
Griechenland und Türkei	•	•	•	•	•	21701	20548
Belgien	•	•	•	•	•	7 462	12323
Standinavien		•	•	•	•	24485	24918
Spanien	•	•	•		•	2979	2 2 4 9
Holland	•	•	•	•		10858	8 648
Anderen Ländern	•	•	•	•	•	9889	18484
		In	Baef	an	ıt	459 030	467 319

Wenig abweichend hiervon sind die Zahlen für 1901 in Min. Industry .0, 595 und die von Bolis in Chem. Ind. 1902, S. 586 gegebene Tabelle. Rach derselben Quelle betrug die im Distrikte von Bologna 1901 gewonnene Renge Rohschwefel 21 269 Tons, im Distrikte Neapel 7306 Tons, im Distrikte Caltanisetta (Sizilien) 534 543 Tons; 69 963 Tons wurden von Sizilien nach dem kontinentalen Italien ausgeführt.

S. 16. Ein= und Ausfuhr von Schwefel in Deutschland. In Deutschland wurden im Jahre 1901 eingeführt 32 750 Tons Schwefel, usgeführt 621 Tons. Ein großer Teil davon ist für Sulsitzellulose, und vohl gar nichts für Schwefelsäurefabrikation verbraucht worden. 1902 war ie Einfuhr 27 186, die Ausfuhr 432 Tons.

- Schwefel in Siebenbürgen. Nach Chem. Ind. 1903, S. 147% in den Borgoer Alpen ein großes Schwefellager gefunden worden.
- S. 16. Griechenland fördert etwas Schwefel auf der Juid Das rohe Schwefelerz wird zum Bestäuben der Weinreben, der ausgeschmitzungehöhreitel (etwa 1000 Tons) für Schwefelsäurefabrikation gebrandt.
- S. 18. Schwefel in Japan. Im Jahre 1900 wurden 14435 Im produziert, besonders in den Provinzen Hotsaido, Rikuzen, Asumi und Simus In Jahre 1901 wurden aus Japan nach Nordamerika 10705 Tom I 1016 kg exportiert.
- S. 18. Schwefel in den Vereinigten Staaten (Min. Ind 1).
 593). Im Jahre 1901 wurde dort gewonnen 6866 Tons (zu 1014 kg.)
 Rohschwefel, eingeführt 174 194 Tons Rohschwefel, 748 Tons Schweschlessen 268 Tons raffinierter Schwefel; Gesamtverbrauch 175 210 Tons (unter Les des Exportes). Der Preis ab New York schwankte 1891 zwischen 19,92 alle 23,30 Dollars pro Ton von 1016 kg. Weitans der meiste eingesihm in den Vereinigten Staaten verwendet dazu Schwefelkies.
- S. 19. Schwefel in Kanada. Nach Min. Ind. 10, 594 Er Steenassusse in British Columbia ein großes Schwefellager gefunden wit
- S. 23. Gewinnung von Schwefel aus Schwefelmetallis Swindurne (D. R.-P. Nr. 134734) erhipt das Schwefelerz unter in von Chloriden schwerer Metalle zum Schwelzen und unterwirft das Bur Elektrolyse. Aus dem Chlorid wird Chlor frei, das den Schwefel aus Schlift austreibt, so daß es abdestilliert, während wieder Metallchisch is bilbet wird.
- S. 24. Gewinnung von Schwefel in den Hanptpreter tionsländern der ganzen Erde im Jahre 1900, nach Min 22 10, 593 (in Tonnen von 1000kg):

Bfterreich .	•	•	•	862 ¹)	Japan .	•	•	•	•	1448
Frankreich .	•	•	•	11 551 ¹)	Rußland	•	•	•	•	•
Ungarn .	•	•	•	123	Spanien	•	•	•	•	, V ₄
Deutschland	•	•	•	1 445	Schweben	•	•	•	•	i
Griechenland	•	•	•	891	Bereinigte.	ල _t	aate	n	•	470.
Italien	•	•	•	544 119	_					

(Auch hier ist der aus Sodarlickstand regenerierte Schwefel nicht ange

Soc. Chem. Ind. 1902, p. 832) konnte aus einem merikanischen Robitzischen Schwefel durch Schwefelkohlenstoff wegen zu hohen Gipsgehaltes nicht ihrt fländig extrahieren und entfernt daher den Gips erst durch Kochen mit Eisture. Das Wasser bestimmt er durch Trocknen im Vakuum über Schwestlissen

¹⁾ Rohes Schwefelerz von sehr wechselndem Behalte.

- S. 25. Nachweisung von Arsen und Selen in Schwefel. Steel (Chem. News 86, 135) erklärt die Methode von Schaeppi für unrichtig. Er selbst will As (und zuweilen Se) in dem Rückstande von der Extraktion des Schwefels mit Schwefelkohlenstoff nach Oxydation mit Salpetersfäure, Reduktion mit Zinnchlorür und Sublimation in ziemlich komplizierter Beise nachweisen; Selen auch in dem Schwefelkohlenauszuge selbst.
- S. 26. Untersuchung des Schwefels auf seinen Feinheitsgrad nach H. Fresenius und P. Beck (Zeitschr. f. anal. Chem. 42, 21). Zur Bestimmung des Feinheitsgrades nach Chancel sollte man nur über Natrium destillierten Ather anwenden. Die Apparate müssen von gleichmäßigen Dimensionen sein (empsohlen wird der Bezug von Joh. Greiner in München). Nach dem Durchschütteln ist jede Erschütterung zu vermeiden und deshalb das Sulfurimeter sosort, in einem Stativ eingespannt, in Wasser von 17,5° zu versenten. Organische Stoffe und Aschen bestimmen sie nach Verdampsen des Schwefels bei wenig über 200°. Durch mitrostopische Untersuchung kann man ermitteln, ob ein Gemenge von gemahlenem Schwefel und Schwefelblumen vorliegt. Das Trocknen zur Bestimmung des Wassers soll bei Temperaturen unter 70° geschehen.

Drei Proben sizilianischer Schwefel, Marke "Floristella", zeigten 0,26—0,30—0,02 Proz. Asche, 0,04—0,05—0,02 Proz. organische Substanz, 0,54—0,64—0,17 Proz. in CS₂ unlöslichen Rückstand, bavon 0,24—0,28—0,13 Proz. Schwefel, 0,16—0,12—0,405 Proz. in Natronlauge von 1,2 spez. Sew. Unlösliches. Eine Probe "doppelt raffinierter" sizilianischer Schwefel hatte 0,44 Proz. Asch.

- S. 26. A. Walter (D. R.-P. Nr. 136547) beschreibt ein Verfahren zum Mahlen und Sieben von Schwefel, bei dem man die Luft fortswährend durch einen Strom von inertem Gase verdrängt, so daß keine Funkensbildung stattsinden kann. Man kann das inerte Gas im Kreislauf durch den Arbeitsraum führen, um Verluste zu vermeiden. Auf diesem Wege kann man ein Schweselpulver herstellen, das durch ein Sieb von 5000 Maschen pro Quadratsentimeter geht.
- S. 29. Erste Versuche mit Verbrennung von Schwefeltiesen. Nach Sorel (Gr. Ind. Chim. Min. p. 79) täme die Ehre solcher Bersuche dem französischen Gelehrten d'Artigues 1793 zu.
- S. 33. Ein- und Ausfuhr von Schwefelties in Deutschand. In Deutschland wurde im Jahre 1901 nach Chem. Ind. 1902, S. 399 ingeführt 488 632 Tons Schwefelties, ausgeführt (jedenfalls fast nur einzeimische Kiese) 23 680 Tons. 1902 dagegen war die Einfuhr nur 482 095, die Aussuhr 35 370 Tons (Chem. Ind. 1903, S. 95).
- S. 47. Gewinnung und Einfuhr von Schwefelties in Amerita (Vereinigte Staaten). Es wurde 1901 gewonnen 234825 Tons Schwefelliese, dabei 7585 "coal-brasses", und eingeführt 403706 Tons. Gesamtverbrauch 638531 Tons. Min. Ind. 10, 596 macht

darauf aufmerksam, daß in Arkansas, Missouri, Kentuck und Kanse mehreite Postengen blendigen Erzes vorhanden ist, das durch passende mehreite Röstöfen verwertet werden könnte.

- S. 34. Schwefellies in Österreich. In Davidstal in Exm wird ein Kies gefunden, der, neben 49 Proz. Schwefel, 6 Proz. Achterienthält, aber nur zur Fabrikation von Anhydrid durch das Kontakveitzut verwendet wird.
- S. 43. Spanische Kiese. Neuerdings kommen Hundentaumt von Tons von "leached ores" oder gewaschen en Riesen in den Hunden namentlich in Rio Tinto und Pomaron. Diese Kiese werden an der Ente kind Berwertung des Kupfers längere Zeit der Verwitterung an der Enst überlicht und dann ausgewaschen, um die Laugen zu entkupfern. Das rückftündig in enthält nur noch 0,3 bis 0,5 Proz. und im trockenen Zustande 49 bis 50 fm. Schwesel, kommt aber mit etwa 5 Proz. Feuchtigkeit zur Verladung. Sein sehr mürbe und geben beim Brennen im Phritosen sehr viel Stanb.
- S. 49. Gewinnung von Schwefelkies auf der ganzen Ertim Jahre 1900 nach Min. Ind. 10, 598 (metrische Tonnen):

								2	ນໂລາ	_ ~~~	A**	1 742011
Vereinigte ©	Sta	ate	n	•	•	•	•	•	-	•	•	204 538
Großbritanı	nier	t	•	•	•	•	•	•	•	•	•	12484
Schweden	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	179
Spanien	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	3560 18
Rußland	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	25 000
Portugal	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	345 33 0
Norwegen	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	95 000
Neufundlan	b	•	•	•	•	•		•	•	•	•	33 000
Italien .	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	71616
Ungarn .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	87 000
Deutschland	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	169 447
Frankreich	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	305 073
R anaba .	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	36316
Bosnien	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	1 700
Belgien .	•	•	•		•	•	•	•	•	•	•	400

Zusammen 1743011

Bei Portugal und Spanien sind die großen Mengen der über 1 km. Rupfer haltenden Kiese nicht mit berücksichtigt; vergl. oben S. 50.

- S. 62. Über Bestimmung von Kohle in Phriten (coal bruse nach verschiedenen Methoden, vergl. Treadwell und Koch, Zeitschr. i. 44. Chem. 1903, S. 173.
- S. 73 u. 317. Schwefelsäure aus Schwefelmasserstess. Er Iron Age, 10. Juli 1902, wird der beim Raffinieren von Asphalt in Faction (Kalifornien) entwickelte H₂S verbrannt und in **Bleitammern** in Schwicken umgewandelt, wovon täglich 10 Tons erzeugt werden.

- S. 77. Natriumnitrat in Kalifornien. In der Mohawe-Wüste, in Bernardino und Inyo County, 80 bis 100 Meilen entsernt von Manvel an der Santa Fe-Bahn, ist ein großes Lager von reicher Salpetererde entdeckt worden. Nach Engl. Min. Journ. 1903, p. 186 wären 22 Millionen Tons, in Sicht", aber diese Zahl bedürfe der Revision. Es werde zwei dis drei Jahre dauern, ehe diese Ware an den Markt kommen könne, da wohl erst eine Bahn gebaut und Werke errichtet werden müssen. Bergl. auch Zeitschr. s. ingew. Chem. 1903, S. 169.
- S. 77. Statistif für Chilisalpeter. Nach Zeitschr. f. angew. Chem. 1902, S. 770 betrug der Weltverbrauch im Jahre 1901 31 337 872 span. Zentner (zu 46 kg). Davon entfallen 11 492 180 Ztr. auf Deutschland, 5 633 390 Ztr. auf Frankreich, 3 968 880 Ztr. auf Belgien, 2 751 950 Ztr. auf Großbritannien, 1 897 960 Ztr. auf die Niederlande, 840 650 Ztr. auf Italien, 4 173 448 Ztr. auf die Bereinigten Staaten und der Rest auf andere Länder.

Nach Journ. Soc. Chem. Ind. 1902, p. 1002 verbrauchten in dem am 30. Juni 1902 endenden Jahre England 111000 Tons, der Kontinent 397000 Tons, die Vereinigten Staaten 185000 Tons, die ganze Welt 209000 Tons. Der Preis am 30. Juni 1902 betrug 8 sh. 9 d. pro engl. Zentner. (Die Abweichungen unter diesen Angaben sind, wie so häusig in der Statistik, nicht zu erklären.)

In Deutschland wurde im Jahre 1901 eingeführt 529 568 Tons, auszeführt 13 480 Tons.

S. 81. Hydrate der Salpetersäure. H. Erdmann (Ztschr. angew. Chem. 32, 431) hat durch Darstellung im kristallisierten Zustande, onstante Siedepunkte u. s. w. eine Anzahl von "Hydraten" der Salpetersäure is bestimmte chemische Individuen nachgewiesen, nämlich:

Orthosalpetersäure, $N(OH)_5 = N_2O_5 + 5H_2O$, Schmelzp. — 35°, estänbig unter — 15°, siebet unter 13 mm Quecksilberdruck bei 40 bis 40,5° nter Dissoziation. Gleicht einer Säure von 63,63 Proz. HNO_8 .

Achtbasische Salpetersäure, (HO)₄N—O—N(OH)₄, vergleichbar er kristallisierenden Arsensäure und dem Tetracalciumphosphat der Thomas-hlacke; äußerst zähe Flüssigkeit, Schmelzp. — 39°; ist identisch mit der durch dechen verschiedener Konzentrationen entstehenden Säure von 68,87 Proz. [NO₃.

Dreibasische Salpetersäure, O=N(OH)3; Schmelzp. — 34° == 7,78 Proz. HNO3.

Vierbasische Salpetersäure, (HO)2NO-O-NO(OH)2, Schmelzp. - 65,2°; siedet unter 15 mm Druck bei 48° = 87,52 Proz. HNO3.

S. 94. Salpetersäureretorten. Bei den in Fig. 19 gezeigten Gutt-1 ann schen Retorten hält, nach Auskunft aus der Praxis, der fast cylindrische Littelteil unbegrenzt lange; der Boden, bei richtiger Einmauerung, bis zehn Jahre, der Deckel aber nur ein Jahr. Der letztere ist mit einer Beckenumgeben und wird zum Trocknen des Salpeters benutzt. [Zweckmäßiger indes wir scheinen, den Deckel behufs Verhütung einer Kondensation von Six durch übermauerung oder sonst wie vor Abkühlung zu schützen, und das Indenen des Salpeters lieber durch die Abhitze der Retorten vorzunehmen. Deschiedung von 600 kg Salpeter und 650 kg Schweselssäure (95 km. braucht nur 50 kg Kohlen, um in 14 Stunden abgetrieben zu werden. In sechsstündiger Abkühlung wird dann das Bisulfat abgelassen und zur werden Beschiedung geschritten. Eine Batterie von 10 Retorten wird von sechst in zwei Schichten (also drei Mann pro Schicht) bedient, die anch den Salvis aus dem Magazin ansahren und die Kondensation besorgen.

S. 110. Rondensation ber Salpetersäure. Die Guttman: "Wasserbatterie" hat sich sehr gut bewährt, doch hat sie den Übelstand, der 🖰 Holzfästen trot guten Teerens nur etwa ein Jahr lang halten, und der \Xi beim Springen eines Rohres ber Einbau eines neuen Rohres fehr ump::: : ist. Diese Batterie ist daher von Bate und Orme (Engl. Pat. Rr. 25 1902) wie folgt verbessert worden, und steht nun zu Hanle in Cornwall in and Betriebe. Dort führt aus den S. 94 ff. und oben S. 1087 beschrieben Retorten eine etwa 3 m lange, in der Mitte mit einer Glasfugel verichgeneigte Tonrohrleitung zu einer Reihe von fünf vertikalen, abwechilm ::und unten miteinander verbundenen Tonröhren von 1,5 m Länge und 1 = Durchmesser, beren drei erste mit etwa 20 cm weiten Bleimänteln umgeben ? während die beiden letten Tonrohre nacht bleiben können. Die Bleiz bienen durch Eintritt von kaltem Wasser unten und Austritt des heißen Winn oben als Liebigsche Rühler. Unten sind die fünf Rohre durch ein E::: mannsches Kammerrohr ober in sonst beliebiger Beise mit einem Ablauf ::: bunden, der die hier kondensierte starke Saure in eine außerhalb des Geling: stehende, oben bicht geschlossene Tonvorlage führt. Das Einlaufrohr munde to in biese ein, besitzt aber einen Seitenhahn, bei beffen Offnung bas Ronderin: eine andere Borlage laufen muß, mas man mit der am Ende ber Operation erfolgenden schwächeren Säure tut. Die Vorlage besitzt zwei Hahnfuter, = sie beim etwaigen Abbrechen eines Hahnes nicht verlieren zu muffen. Ir : fünf sentrechten Röhren steigen bie Dämpfe ab und auf und werben : größtenteils verdichtet, und zwar fast ganz zu starker Säure (im Durche spez. Gewicht 1,505 = 92 Proz. HNO3). Der Rest geht durch secht I: flaschen (Touries), auf deren Boden 15 bis 20 cm Wasser steht, des == barin läßt, bis bas spez. Gewicht auf 1,420 bis 1,430 gekommen ift. Et: lich gehen die Gase von je vier Retorten zusammen durch einen Lung: = Plattenturm (S. 106), der mit ganz wenig Wasser berieselt wird. Ran !:bieses immer wieber aufpumpen, bis Saure von 1,40 spez. Gewicht emit Alle schwache Säure aus den Touries, dem Turme und von dem les Stadium der Destillation (etwa 5 Proz. des Ganzen) wird bei der mit Destillation zugesetzt, so daß fämtliche Säure als starte Säure von durchie lich 1,507 spez. Gewicht, und zwar 97 Proz. ber theoretischen Menge ertisch

wird. Die Säure enthält 92 Proz. Gesamtsäure (berechnet als HNO₃), woson 1 bis 1,2 Proz. N₂O₄; sie ist völlig frei von Schweselsäure, Chlor und Sisen. Um dieses Resultat zu erzielen, treibt man die Operation nicht so weit, as das Bisulsat völlig salpeterfrei wird, und noch etwa 2 Proz. des Salpeters darin bleibt; dadurch hält es auch genügend Wasser zurück, um das Entehen von schwacher Säure wie erwähnt zu verhindern oder vielmehr so weit zu beschränken, daß sie immer wieder bei der nächsten Operation mit auspearbeitet werden kann. Man erhält also aus einer Beschickung von 600 kg Shilisalpeter (seucht berechnet) 437 dis 450 kg Salpetersäure von obiger Stärke, während bei dem Valentiner-Bersahren bei einmaliger Destillation zur 80 Proz. der Säure im starken Zustande erhalten wird.

Eine Abanderung in Einzelheiten der Kondensationsbatterie beschreibt Juttmann im D. R.-P. Nr. 136 679.

Darstellung von heller konzentrierter Salpetersäure. Rach Plath (Engl. Pat. Nr. 9133, 1901) kühlt man die aus den senkrechten kühlrohren kommenden Säuren in einer zwischen diesen und den Sammelssessen eingeschalteten Schlange von 24 m länge, wobei man der Säure Luft ntgegenleitet und die Temperatur im Rühlbottich in passender Weise so reguliert, as man direkt kalte, helle und konzentrierte Säure erzielt, während doch die nderen Oryde aus der Säure noch im heißen Zustande abgeblasen werden vergl. auch Chem.-Ztg. 1903, S. 249).

S. 115. Berwertung von Bisulfat. Nach Barbiers amerikanischem Batente Nr. 484 546, von 1892, soll man eine Lösung desselben von 35 bis :5°B. auf 10° abkühlen, wobei eine Trennung in auskristallisterend neutrales Julfat und freie Schwefelsäure stattsinden soll [?].

Cheeseman (Amer. Pat. Nr. 714145, 25. Nov. 1902) beschreibt ein Jerfahren, das ich längst als selbstverständliches den Interessenten vorgeschlagen atte, nämlich Behandlung der Bisulfatlösung mit Kalt (oder Calciumkarbonat) is zur Neutralisation, Absiltrieren der Glaubersalzlösung von Sips und beliebige derwertung der Lösung, z. B. zur Darstellung von Blanc fixe durch Fällung zit Schweselbaryum.

S. 116. Wiedergewinnung von Salpetersäure aus Nitriers bfallsäure. Folgende, aus der Praxis stammende Beodachtungen sind sehr sichtig. Die Abfallsäure geht in eine kleine Kolonne aus Bolvicstein, die mit Ionscherben gefüllt ist und unten in einem starten Bleischuh steht, dessen Übersuf etwa 20 cm über dem Boden liegt. Das Dampfrohr darf nicht frei n der Kolonne münden, sondern muß etwa 15 cm unter der Obersläche er Sperrslüssseit in diese einmünden, so daß diese selbst dadurch erhist wird nd Dampf in die Kolonne abgibt. Man beginnt die Operation, indem man Basser in den Schuh bringt, und leitet Dampf ein, dis die Kolonne heiß ist; est dann beginnt man sie mit Absallsäure zu berieseln und stellt nun den Dampf so ein, daß die Schweselssäuft, wo sie dann vollsommen denitriert ist. Die in der Kolonne entstehenden salpetrigen Dämpfe gehen dann durch vier

leere Touries, um sich abzukhlen, sodann hintereinander durch sum Kirchtturme von 2 m Höhe und acht Touries, auf deren Boden etwa 15 em Kirchtteht. Die Beriefelung der Titrme mit Wasser erfolgt in der Art, die Köcher in der Decke mit Holzpslöcken sast ganz ausgestüllt sind, so daß der ausselsende Wasser nur in einzelnen Tropsen eindringt. Eines der Löcken der Decke des ersten Turmes ist offen, so daß hier immer Luft einzelogen wie So bekommt man in den Titrmen eine Salpetersäure durchschnitzig und spez. Gew. 1,400; das Wasser in den acht Touries beläßt man darie, die Spez. Gew. auf 1,370 kommt. Die Salpetersäure schwankt von 57 wie beschriebene Universitätiglich 10 Tons Absallsäure von der Nitroglycerin und Nituken losesabrikation.

S. 118. Darstellung von Salpetersäure aus atmosphärischen Stickstoff. Bradley u. Lovejoy (Engl. Pat. Nr. 8230, 1901; U.S.? No. 709867 und 709868) stellen Salpetersäure aus atmosphärischen Schriff mittels eines in sehr flache Strahlen zerteilten Lichtbogens her, der den nach eine sehr geringe Strombichte und große Reaktionsobersläche dietet. Er dassir von der Atmospheric Products Co. zu Niagara Falls errichtete first ist beschrieben in "Electrochemical Industry" (Philadelphia) 1, 20 = Elektrotechn. Zeitschr. 1902, S. 596.

Die Bildung von Stickoryd aus atmosphärischem Stickstoff in der et trischen Flamme ist wissenschaftlich untersucht worden von Wenthmark Hofer, Berl. Ber. 1903, S. 438; ferner von Lepel, ebend. 1897, S. in. und 1903, S. 1251.

Von vielen Seiten werden große Hoffnungen auf die Erzeugung t. Salpetersäure mittels billigen elektrischen Stromes gesetzt, aber der öksenten Erfolg dieses Verfahrens ist noch höchst unsicher, und zur Darstellung tonzentrierter Salpetersäure auf diesem Wege ist zur Zeit überhaup: wie kein Weg gefunden worden.

S. 119. Darstellung von Salpetersäure aus Ammericien Zusatzpatent zu dem französischen Batente von W. Ostwald, Rr. 3174- (vergl. auch Engl. Pat. Nr. 698, und Nr. 8300, 1902), führt solgendet Die Luft muß in erheblichem Überschuß vorhanden sein; die Reaktionseratur soll 300° überschreiten; der Durchgang der Gasmischung muß so iderwie möglich geschehen, und die Gase milssen durch die aus der Konnaktzentweichenden Gase vorgewärmt werden. Der Apparat besteht aus erfenen Rohre, das an einem Ende mit der Kontaktmasse (unit Platinismer überzogenem Platin) beschickt und luftdicht in einen äußeren Cylinder so gesetzt ist, daß dieses Ende herausragt. Der äußere Cylinder hat nach Musgang eine Öffnung zum Eintritt der Gase, die demnach an dem inner Rohre vorbeistreichen, ehe sie in dieses, wo sich die Kontaktmasse besindet. et treten. Die hier durch die Kontaktreaktion start erhisten Gase erwärmen winnere Rohr bei ihrem Borwärtsstreichen, wobei ihre Wärme zum Teil im die außen vorbeistreichenden Gase aufgenommen wird.

- S. 121. Statistit für Salpetersäure. Nach dem United States Census Bulletin No. 210 wurden im Jahre 1902 in den Bereinigten Staaten 62473295 Pfund == 27890 Tons Salpetersäure aller Stärken fabriziert. In Dentschland wurden 1902 eingeführt 1374 Tons, ausgeführt 1650 Tons.
- S. 123. Schwefelseguiornd, S.O. Nach Witt (Chem. Ind.). Deutsch. Reiches im Beg. d. 20. Jahrh., S. 118) soll dieser durch Auflösen von Schwefel in rauchender Schwefelsäure entstehende Körper, das Anhydrid ver Thioschwefelsäure, als ein sehr träftiges Reduktionsmittel (in schwefelsaurer lösung) erkannt worden sein, welches bei der Fabrikation des Naphtazarins und in anderen Fällen allen ähnlich wirkenden Mitteln vorzuziehen sei.
- S. 127. Hüttenrauch. Ein zusammenfassendes Werk über diesen Begenstand ist von Haselhoff u. Lindau unter dem Titel: Die Beschädigung er Begetation durch Rauch, Leipzig 1903, erschienen.
- S. 156. Spezifische Gewichte von Schwefelsäuren. l. Marshall (Journ. Soc. Chom. Ind. 1902, p. 1509) gibt eine Tabelle ir die spezisischen Gewichte von Schwefelsäuren, berechnet sür $\frac{15^0}{15^0}$ und Bägung in der Luft. Sie basiert auf den Bestimmungen von Pickering on 1890, die einige Abweichungen von den meinigen (mit Naef u. Isler) igen; ich habe aber schon längst nachgewiesen (Zeitschr. f. angew. Chem. 1890, 5. 569), daß die äußerst schmale Basis der Pickeringschen Zahlen eine el zu unssichere ist, um seinen Zahlen eine größere Genauigseit als den asserigen zusprechen zu können.

Auf diese Tabelle begründet nun Marshall (a. a. D. S. 1511) ein erfahren zur Gehaltsbestimmung der Schwefelsäure, das aber infolge der uch die Berunreinigung eingeführten Komplikationen weder an Genauigkeit an Schnelligkeit mit einer Titration wetteifern kann.

- S. 157. Einfluß der Berunreinigungen auf das spezisische ewicht von Schwefelsäuren. Marshall (a. a. D. S. 1508) zeigt, ß in Schwefelsäuren, welche aus Nitriersäuren wiedergewonnen werden, merthe Mengen von Salpetersäure vorkommen, welche das spezisische Gewicht der zentrierten Schwefelsäure höher als das normale machen. Bei absichtlichtigestellten Mischungen zeigte es sich, daß bei einem Sehalte von dis 7,5 Proz. NO3 das Bolumgewicht des Säuregemisches anstieg (bis 1,862), darüber 1aus aber wieder zurückging. Weitere Versuche zeigten, daß der Zusatz von l Proz. verschiedener Sulfate das spezisische Gewicht von starter Schwefelzte um etwa 0,001 erhöht, Bleisulfat um 0,0015, As2O3 um 0,0013, trosplichwefelsäure um 0,00027. Bleisulfat ist viel löslicher, als Kolb anzt (vergl. S. 159); in Säure von 98 Proz. tann 0,09 Proz. PbSO4 vorzamen, in solcher von 94 Proz. 0,06 Proz. PbSO4.
- S. 213. Nachweis und annähernde Bestimmung von Arsen. ben Jahren 1900 bis 1902 sind infolge der Bergiftungsfälle durch arsenstiges Bier in England eine Menge von Publikationen über diesen Gegen-

stand erschienen, sämtlich im Journ. Soc. Chem. Ind., die alle Borice maßregeln zur Nachweisung und Bestimmung von Arsen für forensiche 32% in minutiöser Weise beschreiben. Sie beziehen sich fast alle auf organit Substanzen, wie Bier, Malz, Glukose u. s. w., und können kann diefte !: wendung auf Schwefelfaure finden, weil sie für diesen Zwed viel ju fin wären, und auch gut gereinigte, praktisch völlig unschädliche Säuren biefen Er nicht aushalten würden. Ich verweise deshalb für diese Beschreibung der hit von Marsh=Bergelius, Reinsch und Gutzeit auf die spater erfckient zweite Auflage meiner "Chemisch = technischen Untersuchungsmethoden" wit in nur folgende Notiz über die sehr einfache und für Schwefelsanze genigen Bettendorfsche Probe. Man löst 1 g Zinnchlorür in 1 com starker Edischer und sett dies zu 1 com der zu prlifenden Substanz. In Gegenwart von Ariana steht eine braune Färbung, später ein schwarzer Niederschlag, viel schwelle ier Erhiten. So kann man 0,01 mg As406 in 1 ccm Schwefelsaure namme

Bertrand (Bull. soc. chim. [3] 27, No. 16) weist 1/1600 mg & noch weniger Arsen wie folgt nach. Die Flüssigkeit wird auf 30 bie höcker 60 com gebracht. Das Zink wird in den Apparat gebracht, duch = Strom reines Kohlendioryd aus einer Kohlenfäurebombe alle Luft wedi in was nur wenige Minuten erfordert, ein ober zwei Tropfen verdünntr Kann chloridlösung in 10 ccm verdünnter Schwefelsäure (1:5) eingegossen mi u 10 Minuten die auf Arsen zu prüfende Lösung eingeführt. Gas wird durch vorher auf etwa 120° erwärmte Watte getrocket. An führt es dann durch ein sorgfältig gereinigtes Glasrohr, das um so cup: = muß, je weniger Arsen vermutet wird, z. B. nur 1 mm weit für weniger 2 1/800 mg As. Dieses Rohr ist 10 bis 15 cm von der Stelle, wo sich der Ati bilben soll, fein ausgezogen. Man erhitzt bann eine Länge von etwe 20 = auf beginnende Rotglut. Bei blinnwandigen Röhren genfigt dies; bei 🗮 wandigen Röhren wird besser ein Raum von obiger Länge durch uaß gebaut Streifen von Filtrierpapier abgegrenzt. Schließlich schmilzt man bas Mitt an beiben Enden im Wasserstrome zu. Selbstverftandlich muß bei bei genauen Arbeiten um so mehr auf die absolute Reinheit der Reagenius ? achtet werden.

Parsons und Stewart (Journ. Amer. Chem. Soc. 1902, 24, 1965) zeigen, daß in Gegenwart von Gisen stets etwas Arsen im Marshiden 3 widelungstolben zurückgehalten wird, was bemnach für quantitatier stimmungen zu vermeiben ift.

Nach Dawdow (Chem. Zentralbl. 1895, 1, 811), Rosenheim (che.) 1901, 2, 234), Berry (ebend. 1901, 1, 1343) und Schindeln: (ebend. 1902, 2, 960) wirkt Selen störend auf die Bildung des Arferirant im Marshichen Apparate. Nach bem letteren tritt fein Selenspiegel fonbern bas Selen scheibet sich auf bem Bint ober Aluminium ab; ert !... alles Selen ausgefällt ist, findet Entwickelung von AsH, statt.

Bei Gegenwart von Selen wird der Nachweis des Arsens als In nach Senbel und Wikander badurch gestört, daß sowohl selenige wir 3.

fäure bem As J3 ganz ähnliche Nieberschläge geben.

- S. 208. Analyse von rauchender Schwefelsäure. Grünhut (Zeitschr. f. analyt. Chem. 1899, 38, 167) hat eine Tabelle aufgestellt, ans der man durch Addition zweier Zahlen die gefundenen Gehalte an H₂SO₄ sofort dis auf 0,01 Proz. auf SO₃ umrechnen kann.
- S. 303. Herreshoff-Ofen. Es ist im Text (Z. 10) das Durchssatzuantum durch einen Schreibfehler = $5^{1/2}$ Tons Phrit in 24 Stunden angegeben. In Wirklichkeit ist es nur halb so viel. Man rechnet heute auf 2800 bis 3000 kg; die kleinere Menge bei wasserhaltigen, gewaschenen Erzen.

Enbe 1902 arbeiteten in Amerika über 300 solcher Öfen; gebaut in Europa waren 103, nämlich 44 im Betrieb, 59 im Bau, davon (beibes zussammen) 25 in Deutschland, 26 in Frankreich, 16 in Staudinavien, 6 in Großbritannien, 4 in Rußland, 3 in Österreich, 2 in Rumänien, 3 in Holland, 3 in Spanien, 14 in Italien, 1 in Belgien. Bon diesen dienen 43 für das Kontaktversahren, 38 für das Bleikammerversahren, 19 für Sulsitcellulose, 3 für slüssiges Schwefeldioryd. Besonders gut eignet sich der Ofen für körnigskristallinisches Erz. Flugstaubschwierigkeiten treten nur bei seinstaubigem Erze auf, besonders bei gewaschenen Erzen (S. 1086), aber auch hier nur beim Bleikammerbetrieb, während für Kontaktbetried und Cellulose, wo doch gründslich gewaschen werden muß und wo man ohnehin mit mechanischer Zugbesörderung arbeitet, keine Schwierigkeit auftritt. Man rechnet 1½ mal so viel Staubkammern wie bei Handösen sür Pyritklein.

- S. 314. Mechanische Blendeösen. In Engin. Min. Journ. 1900, p. 261 sindet sich eine Beschreibung von Zellwegers Ofen, dessen Haupteigentümlichkeit eine walzenförmige Vorrichtung zum Umwenden der Blende ist; man kann damit in 24 Stunden 30 Tons durchsetzen.
- S. 397. Kühlung ber Kammergase. Pratt (U. S. P. No. 715 142, vom 2. Dez. 1902) kühlt die Kammern, Türme, Berbindungsröhren u. s. w. ohne direkte Berührung der Gase mit dem kühlenden Medium; ebenso die warmen, unverbundenen Gase, die er dann wieder in die Kammer einsührt.
- S. 427. Berbreitung der Plattentürme. Nach Mitteilungen der Bereinigten Tonwarenwerke waren bis Ende März 142 Plattentürme mit 23 138 Platten für Schwefelsäurefabriken geliefert worden, davon 60 nach Deutschland und Österreich, 18 nach England, 11 nach Frankreich, 13 nach Spanien, 12 nach Rußland, 17 nach Amerika, 11 nach Belgien, Holland, Schweden, Japan u. s. w.
- S. 475. Über die Borzüge der Berwendung von Wasserstaub statt Dampf, insbesondere nach der von Benker getroffenen Einrichtung, spricht Kestner (Journ. Soc. Chem. Ind. 1903, p. 334).
- S. 490. Bentilatoren aus Steinzeug für Schwefelsäures in mmern. In Zeitschr. f. angew. Chem. 1903, S. 12 teilt Petschow einige üble Erfahrungen mit solchen Bentilatoren, namentlich in Bezug auf veren Haltbarkeit, mit. Plath (a. a. D. S. 159) und Niedenführ (ebend. S. 161) widerlegen diese Einwände sehr blindig und weisen auf die stets

wachsende Bedentung einer mechanischen Luftzusührung hin. Die mein Bereinigten Tonwarenwerken in Charlottenburg gelieferten Toneparkent haben eine Leistungsfähigkeit von 120 chm pro Minute. Petschow 1822. S. 304) gibt die Giltigkeit der Beweissührung von Plath praktisch pr.

Über die Vorzüge der Zugbeförderung in den Bleikammern duch Enlatoren spricht auch Kestner (Journ. Soc. Chem. Ind. 1903, p. 333). Enwendet Hartbleiventilatoren an, die er am Ende des Kammerspfleme. Iliebsten zwischen zwei Gay-Lussactürmen aufstellt.

Nieden führ (D. R.-P. Nr. 140825) verwendet einen Beiter zwischen zwei Glovertürmen, um die Wirkung von Stickefforzen wir unter erhöhtem Drucke hervorzubringen.

- S. 504. Drudmesser zur Ermittelung der Gasgeschwinkischen sich durch Messung des Druckes vor und hinter einer Drossellung einer Leitung aussühren. Darauf beruht u. a. auch der Drudmessellung. H. Rabe, D. R. = P. Nr. 111019, beschrieben in Zeitschr. f. angen. Ex 1900, S. 236; 1901, S. 950; 1903, S. 136.
- S. 545. Über Säurehebung spricht Kestner im Journ. Soc. Erz Ind. 1903, p. 337.
- S. 782. Angriff der Schwefelsäure auf Platin. Rach Cours (J. Soc. Chom. Ind. 1903, p. 465) greift ganz reine Schwefelsäure der Pseade am meisten an. Reduzierende Substanzen, selbst salpetrizer antlirlich auch SO₂, verringern den Angriff bedeutend. Salpetersäum inicht direkt, sondern durch Oxydation der reduzierenden Substanzen.
- S. 804. Wiederbelebung von teerigen Abfallsäut! Friedland und Ljubobarsti (Russ. Pat. Nr. 6681, and Chem. Beiter 2, 342) vermischen die Abfallsäure mit Wasser, nehmen den oben ausgeschieden Teer ab, lassen weiter abklären und elektrolysteren die auf 50° B. gente Säure mit Bleielektroden. Hierbei sollen die verunreinigenden kohligen Teder zu Kohlensäure orydiert werden.
- S. 994. Kontaktapparate. Ferguson (Amer. Pat. Rr. 723 in und 723 596, vom 24. März 1903) führt nach einer ersten Kontaktamer frische Luft ein und vollendet die Umsetzung in einer zweisen Kammer.
- S. 995. Absorption von SO₈. Herreshoff (Amer. 122 Nr. 722 981, vom 17. März 1903) führt in ein mit Kühlmantel verschieden Gefäß am Boden gleichzeitig SO₈ und so viel Verdünnungsmittel ein, die Säure von gewünschter Stärke entsteht.
- S. 999. Kontaktsubstanzen. Caren, Hessop und Unicktali Co. (Engl. Pat. Nr. 10351, 1902) verwenden Platin, det Sanorganischen Salzen, insbesondere Natriumsulfat, niedergeschlagen ist und geblich durch die in den Gasen enthaltenen Säuren oder durch Wasser sichäblich beeinslußt wird.

Alphabetisches Sachregister.

Eigennamen find nur für die wichtigeren Fälle angeführt. ie Rechtschreibung ist die neuere; man wird deshalb z. B. viele Worte nicht wie früher unter C, sondern unter A finden.

A.

bbrande von Ries, Analyje 61, 278. Rarren für 261. Ausziehen der 261, 262, 263. Schwefelgehalt bei Stüdties 271, 272, 275, 284, 287. Normales Aussehen 272. Zusammensehung 273, Rupferhaltige 1026. 1014. Schwefelgehalt bei Feinkies 293, 294, 303. Ents schwefelung beim Kontaktverfahren 960, 963, 965. Berwendung 66, 78, 272, zum Aufschütten 1011, zur Absorption von Schwefelwasserstoff 1011, gur Fabrikation von Eisenvitriol, Ferrisulfat, Gifenchlorid 1012, zur Darstellung von Eisen 1013. Gewinnung von Zink aus 1016, von Aupfer j. Rupferextraction. bbrande von Blende 65, 309, 312, 315. bdampf von Majdinen, Berwendung für Bleikammern 465, 535. bfallfauren von Ritrierungsprozessen u. f. w. Berwertung 116. Wiedergewinnung mit Ronzentration 803, 804, 824, 1094. Cleum aus 877. Anhydrid baraus nach

dem Kontaktversahren 1001. sslußvorrichtung für Säure aus Bleis kammern 439.

stühlung der Kammerwände 626, 627, 628, 632. Rolle in der Theorie des Prozesses 679, j. Kühlung.

Naufschnauze des Gloverturmes 572.
nutzung des Bleies in Rammern 375, 392, 394, des Platins 782, 785, der Platingold-Komposition 787, der Eisenspfannen s. d.

brahams Theorie der Gasbewegung in den Rammern 398, 648.

oröftung in Riesöfen 271, 275, f. Abbrande.

sjäge in Platinkesselu 596, 788, 789, 794.

Absorption des Schweseltrioryds beim Konstattversahren 898, 901, 1094, in Ludwigsshasen 929, in Höchst 964, beim Schröders Versahren 974, in Freiberg 986, bei Rabe 991, von Stone 995, Einstußdes Wassers 995.

Absorptionsapparate für Untersuchung der Austrittsgase 650, 652, 655, 659.

Abzugsrohr auf Bleifammern 481.

Aktumulatoren, Säure für 689, 703, 752.

Anmoniat, zerstörende Wirkung auf salpetrige Säure 72, 589. Ausziehen aus
Basreinigungsmasse 78. Umwandlung in
Salpetersäure durch Rontakwirkung des
Platins 119, 1090, als Berunreinigung
in Schweselsäure 213.

Ammoniaksoda, Einfluß auf Sodaindustrie

Ammoniumsulfat, Berwendung bei Reinisgung der Schwefelsäure von Arfen 691, besgl. von Sticktoffverbindungen 704.

AmmoniumsulfateFabrikation, Verwendung

des Schwefelwasserstoffs aus 78.

Anemometer für Riesdien 278, für Rammers betrieb 492, von PocletsFletcher 492, Tabellen dafür 495, von Swan 500, Fryer 501, Berschiedene 501, 502, 503, Walters 502, Bogts 508, Rabes 1094. Differentialmanometer: Segers 503, Königs 504.

Anglo-Sicilian Sulphur Company 15. Anhydridfabritation, Anlagetosten für 860. Rohlenverbrauch 861. Betriebstosten 861, 862. Konzentrierte Säure dabei 862, s. Kontaftverfahren.

Anlagekosten eines Kammerspstems gewöhnlicher Art 840, eines Systems mit Reaktionstürmen 859, eines französischen Kammersystems 848, eines Systems nach Lunge-Riedenführ 858, für Unhydridfabrikation 860.

Anordnung der Apparate einer Schwefels jäurefabrit 834.

Anprallen der Gase gegen seste Oberstächen 424 (j. Oberflächen).

Antimon, Einfluß auf Widerstand des Bleies gegen Schwefelfäure 175, 176, 376. Anwendungen der Schwefelsaure 1074.

Apparate der Schwefelsaurefabrikation, Ans ordnung 835.

Ardometer 146, 148, 149, für höchste Ronzentrationen der Schweselsäure 159. Arme Erze f. Rupferfieß, Stein u. f. w.

Ausbringen an Säure aus 603. Arjen in Saure aus Schwefelties 355, 688, angebliche Wirfung auf Bleifammern 355, in der Gloverfäure 595, Schädlich= leit 689, Entfernung aus Schwefelsaure 691, 803, durch Destillation 691, als Arsenchloritr 691, als Schweselarsen 692, mit Schwefelbaryum 693, mit Schwefels eisen, Schweselnatrium, Schweselcalcium, Schwefelammonium 693, mit Katrium= oder Baryum=Thiofulfat 694, durch Schwefelwasserstoffgas 695. Freiberger Verfahren 694. Fällturm 698. File tration 700. Andere Verfahren 702. Roften des Berfahrens 703. weisung und Bestimmung in Schwefel 25. Vorkommen in Schwefelkieß 33, 34, 35, 39, 40, 41, 45, 47, 688. Bestims mung in Schwefelties 63. Vorkommen in Zinkblende 65, in Hüttenrauch 67. Einfluß auf spez. Gew. der Schwefels fäure 158. Nachweis in Schwefelfäure 213, 1091, Bestimmung darin 216, für Betriebszwecke 699, in Flugstaub 337, 338, als Rontattgift 891, 893, 921, 922, 939, 957, 970, 972, 973, 977, 992. Entfernung aus der Rontaktsubstanz durch Wasserdampf 956, 964, durch Chlor 971, kein Kontaktgift bei Eisen= oxyd 977, 982, 1000. Entfernung aus Bementkupfer 1061.

Arsenwasserstoff, Entwidelung beim Blei-Bildung 378. löten beim Rontatt= verfahren 922.

Albest f. Platinasbest.

Aibest-Wafferglas-Ritt 102, 546.

Afdenfälle von Riesofen, Berichluß 257. Berhütung des Ausblasens von Gas **262.**

Aschenfalltüren 257. Regulierung des Zuges durch 278.

Aichenkarren 261.

Atmosphärischer Stickstoff, Salpetersäure aus 119, 1090.

Aufstand des Rammerbodens 388.

Auftrieb der Gaje im Rammerspftem 476, 480, 604, im Gloverturm 604, 605. Ausblasen von Gas beim Ausziehen der Abbrande, Berhütung 262, ki ide: -Buge 602.

Ausbeingen an Säute 848, aus un Erzen 603, aus Rohloweld Hi, ai Phrit 848, in Frankeich 849, 11. 2c. 2 land 850.

Ausdehnung der Bleiwände der kardurch Temperatur 382.

Ausfrieren von Monohydrat 825.

Außiger Feinkiesofen 291.

Austleidung des Gay : Luffocturet ... des Gloveriurmes 574, 596.

Auslaugelästen für Röfigut von dim : der Röftung der Abbrände 1945. 😂 laugerücktände davon (purple on 🕞 Laugen j. Rupferlaugen.

Austrittsgase, Farbe 547, 564. 🗺 an Sticktofforyden in 547, 32 -555, 650. Behandlung der A. Ma !-Unterfuden 7 Luffacturm 556. Erzen 603. Auläsfige Menge me DE in 650. Untersuchung nach Ketter 650, nach Strype 652 Eirste Des englischen Sodafabrikunzer 655. Sauerstoff in A. jur Bent des verbrannten Schweiels 690, '--Sauerstoff.

B.

Badische Anilin- und Sodajabril, Di verfahren 890, 895, 897, 919. Balancierapparat für Säurezufu 😂 Ballons für Schweselsäure 829. (1111-**44**1, 830.

Baugrund für Bleikammern 368. Baumes Araometer, rationelles 14. belle der verschiedenen 148.

Baumwolle, gefrempelte, ju Invon Gasen für das Kontaltversahnt Benkers Feinkiesofen 293. Kalti :-Bleikammern 397, 400, 475. XII türme 437. Bafferzerftauber 472 🔭 Salpetergasaufbalict -dafür 474. Berfahren jur Beseitigung MI !falpeterfäure 552, 553. Clarette 581. Einführung von schwester-Gas in die lette Rammer 621. 🔄 zellanschalen-Ronzentrationeamer Sußeisen . Ronzentrationsappent .

Schwefelfäure 796. Berzelius' Theorie bes Bielprozesies 662.

Beididungsmenge von Schweiellet -266, 282, von Schwefel i. Some -Betrieb f. Bleikammerbetrieb.

Betriebsresultate der Schweicker: tation 844.

Bettenhauser Regel 437, 577. Träger für :-Bimsftein als schwamm u. s. w. 885, 886, 892

narkies 27. Unterscheidung von Mar-

julfat 87, 89. Berwendungen 115, 1089,

ur Oleumdarstellung 878. ischenform f. Säurenebel.

airs Schwefelofen 238. ei als Material für Kammern 367. Erjag dafür durch andere Materialien 367. Durchbohrung durch Inseiten 373. Dimensionen für Rammern 374, 375. Abnutung des Bleies in Rammern 375, 192. Qualität des Rammerbleies 375. Extraqualität für Rammern 376. Bersindung durch Falzen 377. Berbindung jurch Löten 377 (j. Bleilötung). Wieders zewinnung beim Abreißen der Rammern 394. Größerer Berbrauch bei kleinen kammern 402. Oberfläche für gewissen kubikinhalt 403. Stärke für Rammern 374, für Gay Luffacturme 512, 519, 320, für Glovertürme 571, als Material ür Ronzentrationspfannen 711. Gevinnung aus Riesabbranden 1048.

ei in Blende, Wirtung beim Abrösten m Hüttenrauch 67. Einwirtung der Schwefelsaure auf 175, 711, 821. Quasität sür Kammern, Türme u. s. w. 178, 375, für Konzentrationspfannen 178. Rachweis in Schweselsäure 213. Bestims

nung darin 217.

eichen der Salpetersäure 107. eiglanz 69. Röften von 271.

tikammern, erste Errichtung durch Roes ud 5, spätere Rammern in England ind Schottland 5, in Frankreich 6, in Ceutschland 7, in Osterreich 869. Ans zebliche stärkere Wirkung der Röfigase ius Schwefelkies auf 355. Notwendig= eit 366. Bau über dem Boden 367. Fundamente 368. Pfeiler 368 (f. d.). Zängsichwellen 371. Querschwellen 371. Dielung 372. Gebalt 372, 389. Gifens zerüst 374. Bleitafeln, Dimensionen ind Dide 374, 375. Abnugung des Bleies 375, 392. Löten j. Bleilöten. Frrichtung ber Bleimande 380, 386, ver Decke 385. Laschen 381, 385, 387, 391. Rammerdede 385, 386, 387. Kammerboden 387 (j. Boden). truftion in England und Amerita 374, 389. Bedachung und Umgebung mit Blauern oder Holzwerk 391. Erneuerung 391. Reparatur des Bodens 392. Son= tige Reparaturen 392. Dauer 393. Form der Rammern 395. Breite 396, Rammerraum f. d. Rammer= nsteme s. b. Spezielle Formen der Rhenania 395, von H. A. Smith 1 396, von Delplace 396, von Th. Meyer 396, von Benter 398. Größe der ein= elnen Kammern 402. Rachteile und Borteile der kleinen Kammern 402.

Rurze Kammern 403. Scheidewände 403. Berbindungsröhren 404 (j. Rammers softeme, Rubifinhalt). Borschläge zur Schwefelsäuresabrikation ohne Kammern f. Schwefelsäurezabrikation, Reaktionstürme, Plattentürme u. s. w. Anordsnung in der Fabrik 837. Pläne von Riedenführ für gewöhnliches System 838, desgl. mit, Reaktionstürmen 846.

Bleikammerbetrieb 597. Inbetriebjegung der Rammern 597. Unterbrechung bei Reparaturen u. s. w. 599. Zufuhr von Luft (Bug) 599. Beobachtung ber Röftgase 600, der Austrittsgase 601. Folgen von zu ftarkem oder zu schwachem Zuge 602. Zufuhr von Waffer ober Dampf 607. Stärke ber Sauren 607. Zufuhr von Salpeter 614. Farbe der Rammern 616. Temperaturen 628 (f. d.). Tiefe der Säureschicht 633. Unregelmäßiger 633. Salpeterverbrauch f. d. Allgemeines 637. Verteilung der Gaje und Säure= bildung in verschiedenen Teilen des Spstems 638. Untersuchungen Lunge und Naef 642. Normaler, abnormer 644, 645. Untersuchungen von Raef, Schertel, Sorel, Retter 646, 647. Bergleichung der Roften mit dem Anhydridbetrieb 860.

Bleikammerprozeß 9. Betrieb 597. Theorie 661. Ansichten von Clément und Desormes 661, Davy 662, Gmelin 662, Berzelius 662, Peligot 663, Weber 664, Wintler 667, Lunge 668, 671, 672, 680, Raschig 670, Hurter 676, Sorel 676. Auffassung als Ratalyse 681, nach Ostwald 681, Bredig 681, Berschiedene 682, Brode

682

Eleilötung mit Schnellot 377, mit Wassers stoffstamme, Einführung 7, 377, mit Knallgas 380, mit Wassergas 380. Bersgiftungen 378, mit Salzsäure 379, horiszontales, vertifales 379, von dicen Platten

für Gloverturme 571, 572.

Bleipfannen, Qualität des Bleies 178, 723, auf Riesofen 267, 724. Plogliche Berftorung infolge zu weit getriebener Behandlung der Saure mit Schwefelwasserstoff 702, mit Oberfeuer 711, für hohe Stärkegrade 716, mit Unterfeuer 716, in einem Stuck 718, in Batterien 718. Uberläuse 719. Anordnung der Feuerung 719. Stärke und Temperatur der Säuren 720. Pfannensystem nach Bobe 722, in Freiberg 723, andere Syfteme 724, durch abgehende Sige von Djen u. f. w. 724. Einwendungen das gegen 727, auf Schwefelofen 236, 242, 728, mit Dampfichlangen 728, wie -Röhrentessel 732.

Bleifclamm in Rammern 393.

Bleistein 66, 68, 70. Berwendung des Gloverturmes beim Rösten von 70.

Bleifulfat in Schwefelfaure, Einfluß auf deren spezifisches Gewicht 159, 1091. Sättigung der Säure mit, zur Berhutung des Angriffs der Pfannen.

Blende f. Zinkblende.

Blende=Röftöfen 309. Entwidelung nach hafenclever 309. Dfen von hajens clever u. Helbig 310, von Eichborn u. Liebig 311. Rhenania=Ofen 811, bon Bemelmans 313, Perret 314. Mechanische Ofen: von Haas 314, von Hegeler 314, der Bieille Montagne 314, Zellwegers 1093.

Boden der Bleikammern 387. Konftruttion als Schiff 388. Aufstand 388. Scheides

wände 389. Reparatur 892.

Bodenjaure f. Rammerjaure. Tiefe der Saureschicht 633.

Borfäure zur Oleumdarstellung 879.

Brechen des Schwefelfiefes 247, durch Maichinen 248.

Bredigs Unficht über Rammerprozes 681. Breite der Bleikammern 396, 398.

Brimstone Acid 355, 703.

Brodes Ausführungen über Massenwirkung und Reaktionsgeschwindigkeiten 683.

Brucin als Reagens auf Sticktofffauren 215. Bur kolorimetrischen Bestimmung mit Salpetersäure 229.

C.

Calcaroni 13.

Calciumbisulfitlaugen s. Sulfitcellulose, auß Hüttenrauch 322.

Calice 75, Analysen 76, Bildung 77. Caput mortuum 873, Analyjen 875.

Chamaleonmethode für Bestimmung von H. O. 225, für Untersuchung von Rams mergasen 364.

Chancels Sulfurimeter 26, 1085.

Chemische Großindustrie, Begriff 1.

"Chemisches" Blei 375, 376.

Ber= Chilisalpeter 74. Vorkommen 74. arbeitung 75. Entstehung 77. Statistik 77. Zusammensegung 78. Analyje 79. Behandlung der Sade 78. S. a. Salpeter.

Chlor bei der Salpeterfäuredestillation 102. Beseitigung 108. Gewinnung neben jalpetriger Saure nach Dunlop 463. Zur Darstellung von Schweselsäure 1005, 1006. Berbindung seiner Darftellung mit Sodaindustrie 3. Einfluß beim Rontaktverfahren 972, 973.

Chlorwasserstoff, Einflug beim Rontatt-

verfahren 972, 973, 988.

Chlorierende Roftung jur Darfieleng x Schweselsaure 1006, jur Extrade: :: Rupfers 1029. Ofen dafür 1029.

Chromoryd als Rontalljubkan 38.5

888, 893.

Claus=Chance=Austritisgaje, Sex: tung auf Andydrid durch Restellerium 1001.

Clayton Aniline Co., Sure:

Clément und Desormes, Baken: der Schweselsaurefabritation 6. 44: des Bleikammerprozeses 661.

Coal brasses 36, 283, 649. 30 112. der Kohle in 1086.

Cornish assay 44.

Chanverbindungen, Schadlichiei ka ic Schweselsäurefabrikation 71.

Chlinder für Salpeterfaurefabritation Griesheimer Form 90, jur Film: Gay-Luffactürmen 515, jur fürr :: Glovertürmen 575, 576, 577, 32

D.

Dach für Bleikammern 374, 391. Dampfe aus Glasretorten 741.

Dampf s. Wasserdamps.

Dampfleffel für Rammern 464. 🎏 -Autstellung 836.

Dampfleitung für Rammern 465. 6. führung der Abzweigungen 46i.

Dampfpfannen für Schwefeliender tration 728, mit Schlangen 728, :-Art von Röhrenkesseln 732.

Dampffpannung von Schwefelian : von Cleum 166.

Dampfftrahlen als Zugbeiördereng:-481.

Dauer der Bleikammern 393.

Davys Theorie des Bleifammerpries 662.

Dece ber Bleifammern 385, 386, Si : Eisen' 380, 381.

Delplaces Bleikammern 396. 👫 apparate für Schwefeljaureimgenic-760.

Denitrierung von Ritrierungsfäure !! 1089, der Ritrose 557. Prinzipus 5 Gen:2:". **Etagenapparat** *558.* Denitrificateur 559, durch Beffer Dampf 561, durch Rastaden 561. :: Rochtrommeln 561, durch den 6... turm 568 (j. Gloverturm), durch 🎏 🔭 turm 576, durch Tonfchelen in &: fanal 596, durch die Rammerjant " **596**.

Denfimeter von Fleischer 150. Deftillation von Schwefelfante 716. Entfernung von Arjen 691.

Destillatfäure von Platinteffeln 32

'62, 769. Anwendung für reine Saure '09.

ferenzialmanometer 503.

ferenzmethode für Chilisalpeteranalpse Refraktion) 79.

henplamin als Reagens auf Sticktoff: äuren 215.

ud, höherer, Wirtung beim Kontaktserfahren 896, 927, 943, 947, 966. Ressung in den Kammern 444. Drudseobachtungen, praktische 435.

uckeffel für Säurehebung 534, 1094, utomatische 539. Gruppierung mehrerer

i41.

udmeffer f. Anemometer.

uctverhältnisse im Rammersystem 436, 500, 602, 604, 605.

udverluste im Gap-Luffacturm 605, im

Bloverturm 605, 606.

inlops Berfahren zur Gewinnung von alpetrigen Gasen neben Chlor 463.

E.

ibinden von Feinkies mit Ton 283, purch Feinmahlen mit Waffer und Erodnen 286.

en, ftorende Wirkung bei Aussallung on Baryumsufat 54. Wirkung beim Abrösten der Blende 65. Ungriff durch 50, 124. Rachweiß in Schwefeljäure Bestimmung darin 217. Ent= ?13. ernung aus Schwefelfaure 803, E. ober kijenoryd zur Beseitigung von SO, aus püttenrauch 324, zur Entfernung von 303 aus Röftgasen für Sulfitcellulose 245. Gehalt der Gloverfäure an 595. kinwirkung von Schwefeljäure 171, von :auchender Säure 174, 175, als Material ür Gasleitungsröhren 335, 336, in Schweselsäure, Schädlichkeit 687, Otaterial für Kammerpfeiler 370, für kammergerüste 374, für Kammerdeden 186, 387, für Gerüfte von Gap-Luffacind Gloverturmen 571. Wirkung beim kontaktversahren durch Bildung Arjenwasserstoff 922. Darstellung diesabbränden 272, 1013, 1047.

enbeize, salpetrige Gase von der Fabris

ation derselben 464.

enchlorid und andere Eisenwasser, Darstellung aus Riesabbränden 1012.

enfreie Schwefelfäure, Darstellung beim

dontaktverfahren 932.

engefäße zur Konzentration der Schwesels äure 789. Bedingungen 789. Berschiedene Formen 790, 791, 796, 799, 300. Pfanne von Quinan 792. Feuesung 790, 794. Berbindung mit Platin 795, 797. Apparate von Graham 799. Clayton Aniline Co. 799, von

Rrell 800, andere 803. Schmiedeeisenstessel 803. Gefäße für Absalläuren 804, mit Bleihut 804, emaillierte 806, gesschützt durch Bleisulfat oder Eisensalze 807, mit säuresestem Futter für Zansners Apparat 818, für Bakuumkonzenstration 821.

Eisenoryd als Kontaktsubstanz 348, 886, 887, 888, 906, 974, 998, 999, als Träger für Platinkontaktmasse 934.

Eigenfalze aus Abbranden von Ries 66. Eisenschwamm zur Rupferfällung 1025, 1063. Ofen für Darstellung 1054.

Gijenjulfat in Riesabbranden 273.

Eisensulfuret j. Schweseleisen.

Elektrizität zur Darstellung von Salpeters jäure aus Ritraten 118, aus Sticktoss und Sauerstoss 119, zur Konzentration von Schweselsäure 824, zur Darstellung von Schweselsäureanhydrid 881, von Schweselsäure 1006.

Elettromotoren zum Betrieb von Bentila=

toren 489. Emuljeur 541.

Endgase f. Austrittsgase.

Engelrot 873.

Englische Schwefelfaure 785.

Entleerung von Saureflaschen 441, 830.

Erneuerung der Bleikammern 391, 393, 394.

Eschellmanns Versuche über Einfluß von Wasserdampf und Salpeterzusuhr auf Kammertemperatur 630.

Etagenapparat jur Denitrierung ber Ritroje

558.

Etagenöfen für Feinkies 289.

Esse f. Kainin.

Explosion eines Platinapparates 789. Explosiver Schweselties 41, 44, 63, 280.

Extra konzentrierte Saure 735.

\mathfrak{F} .

Fällturm für Arfen 698.

Färbung der Säure durch Koks im Gaps Luffacturm 514, im Gloverturm 595, rote Färbung 706, der Rammergase 616, 617.

Faldings Bentilatorbetrieb für Kammern 489. Konzentration von Schwefelsäure 810.

Farbwerke vorm. Meister, Lucius u. Brüsning in Höchst, Kontaktversahren 944.

Faure u. Reflers Platinapparate 774. Feinfies, Wirkung auf den Gang von Stückliesösen 280. Bildung beim Brechen von Ries 248, 282. Berbrennung in gewöhnlichen Stückliesösen 283. Eins binden zu Klütten 283, 286. Berbrens nung mit Kohlenseuerung in Fortschauses lungsösen 284. Abrösen in durch Stücks

fiesösen erhigten Apparaten 285 (f. Reins tiesdien). Formen in Alumpen durch Feinmahlen nit Baffer und Trodnen 286. Abroffen für fich in Feinkiesöfen

Feintiesofen 284, von Clivier u. Berret 285, von Pajenclever u. Helbig 285, von Gerstenhöser 287, von Perret | 287, von Malétra 289, von Schaffner (Auxig) 291, von Riedenfuhr 292, von Benfer 293. Andere Formen 296. Betrieb 289, 293, 296. Durchjagmengen 293, 298, 303. Bermendung von Ahce nania . Ofen 313.

Feintiesofen, mechanische, von Macdougall 296. Berschiedene 300, von H. Frasch 301. Herreshoff 301. Spence 303. John : jon 307. Hering 307. Wajon 307. Walker u. Carter 307. Brückner Orland 308. Walter 308. Berbindung von Stückließe und Feinließe öfen zu einer Batterie 308.

Ferrifulfat, Zerseyung bei der Dleum: 1 brennerei 873. Darstellung von kunst: lichem 876, aus Riesabbranden 1012. i

(S. a. Aruften.)

Ferrofulfat, Einwirkung beim Rontaltver= fahren 960, 963. Darstellung aus Rieße abbränden 1012.

Reuchtigleit, Ginwirfung beim Kontaftverfahren 890, 908, in Schwefelfieß, Einflug auf Abröhung 281.

Feuerung der Bleipfannen 719, der Platin: apparate 759, 768, 785. Gasjeuerung 770, der Eisentessel 790, 794.

Filtration des Waffers für Zerstäubung desjelben 471, 474, von Schwefelfaure 688, von Schwefelarsen 700.

Fishs Schwerelofen 245.

Flaiden für flüffiges SO. 332, 333.

Fleischers Densimeter 81, 150.

Tabellen , Fleichers Anemometer 492. datur 495.

Flugitaub j. Flugitaubfammern von Blende 312, 315, 338, von Hüttenrauch 321, Schmejelfies 337. Zurudhaltung im Gloverturm 595. Wirfung bei Kons taftverfahren 890, 893, 894, 899, 903, 921, 923, 939. (S. a. Remigung ber Rongaic.)

Klugitaubtammern 289, 292, **293, 299**, 301, 303, 335. Ronftruttion 339. Abfühlung 341. Zentrifugalapparat 342,

für Sulfitcelluloie 245, 342.

Fluoride in Schweielfies 39, in Blende, ichabliche Wirfung 65, 180, 576, im Huttenrauch 67. Nachweis in Schwefeljaure 214.

Aluerfilicium als Kontaftgift 969, 972. Slugidure in Schweieljaure, Wirfung auf Blei 180. Anwendung bei herstellung von Rontaktiubnanzen 997.

Norm der Bleikammern 395. Fortschaufelungebien für Feinlies 284. Frasch's Versahren zur Schweselzen nung 14. Freiberger Rilns für Rieje 253. Berichten zur Ausfällung von Arjen 695. Hale turm dajür 698. Fryers Anemomeier 501. Füllung des Gay-Luffacturmes 513, tes Gloverturmes 574, 596. Fütterung des Gap:Lussaciurmes 512, les Gloverturmes 574, 596. Fundamentierung der Bleikammern 36-

G.

Gasabsorption, Prinzipien 208. Saje 1. Kammergase. Gaseintrittsrohr für den Glodertum 278,

Gaseniwidelung aus Schweselsäure und Blei 177.

Gasseuerung für Platinkessel 770. 💷 Flammösen, für colorierende Refille 1029.

Gasheber hinter dem Cloverturm ;= Jugverbesserung 603, 837.

Gastanal für Riesofen 258.

Gasreinigungsmaffe, Sowefel aus 19. 1. Berwendung zur Schweselsäuresabrilana 70. Zusammensetzung 71. Berarbeiten 71, 73. Rücktande 72. Abröhnig i. Ofen für 316. Bestimmung !! 316. Schwefels in 59.

Gasverlufte 650 (f. Austrittsgaße). Gasvolumeter für Bestimmung von Er

ftoffsauren 222.

Gap-Luffacturm, Erfindung 7. Scialai Prinzipien 508. Richtung : *5*07. Gaspromes 509. Weite 509. Dim fionen 408, 510, 511. Fundamente 5... Gerüft 511. Bleikonstruktion 512, 🗧 Füllung (Aussetung) mit Rols 513, 🕾 Cylindern 515, mit Platten 515. #= räumen 516. Ronftruktionszeichnut: eines modernen nach Riebenführ 🚉 Berteilung der Saure 522, 524, 😂 Regulierung des Saurezuftuffet ... (). Regulierung). Zentralizierter Bellin nach Grießheimer Spftem 531. 🐃 flellung neben dem Gloverturm 585. 💝 bindungsrohr mit der letten Rammer Gay-Luffacturm, Arbeit im 546. 🛬

achtung des Gases 546. Kühler 🚟 Wajes 547, 585, der Saure 547. Mass der anzuwendenden Säure 550. Kari 551 (j. d.). Regulierung des Anges 🖰 Fehlerhafter Bang 554. Austritism" Stidstoffverbindungen im 554, 638. 🗧 handlung derselben 556.

, Gebaude für Bleitammern 391, 395, ***

fäße zur Aufbewahrung von Salpeters äure 461.

ruch der Rammergaje 617.

rüft der Bleikammern 372, 389, zur Errichtung der Decke aus Eisen 374, 571. Dauer 394, des Gloverturmes 571. jaichte der Schwefelfäurefabrikation 4. Altere Erwähnungen 4. Bereitung durch Ward in Glasgefäßen 5, durch Roebuck n Bleikammern 5 (f. d.). Einführung n Frankreich 6, in Deutschland 7. Beresserungen 7. G. der Anhydridfabris lation 884.

schichte des Schwefels 10.

schwindigkeit der Gase im Kammerspstem 305, 606, des Durchganges der Gase durch die Kammern und der Umwands ung derselben 649, 676, der Reaftionen in der Kammer 683.

jundheitsschädliche Wirkung der Salpeters and Untersalpetersäure 121, der Schwef-

igen Säure j. Hüttenrauch.

118 Ofen für Schwefelgewinnung 13. als Material für Schwefelsäures p₿ abritation 1008, 1009, 1010.

asgloden in Rammern 445.

asretorien zur Ronzentration der Schwe= elfäure, älteste 735. Wiedereinführung Batterien Englische Form 737. Gebäude dafür 739. Magregeln *1*38. zegen Springen 741. Säuregehalt der Dämpfe 741, 743. Anlage zu Milheim Roften 743, 744, 748, 749. Ron= inuierliches System von Gridley 744, 749. Andere Shiteme 747, 748.

18scheiben in der Rammer 445. Aut: reten von Kammerkristallen in 607.

asofengase, Behandlung zur Gewinnung

des Schwefels 320.

eichgewichtstonstanten 682, 683, beim Kontaktversahren 949, 952.

bei eichgewichtslage Kontaktprozessen *)*12.

over, Henry, Schwefelofen mit Saures onzentration 242.

verturm, Berwendung zur Speisung ver Rammern mit fluffiger Salpeter= äure 455. Angebliche Zerstörung von Salpeterjäure darin durch Redustion zu NgO oder N 455. Gloverturm gur Ein= ührung von mässeriger Salpeterlösung 162, als Ergänzung des Gay=Luffac= urms 507, 557. Erfindung durch John Blover 564. Einwürfe dagegen 565. Widerlegung derselben 566, 591. Funkionen des Turmes 568, 704. Anbringung on Steigrohr als Gasheber hinter dem Auftrieb der Gase Bloverturm 603. m Gloverturm 604, 605. Ronftruttion 569. Innere Austleidung, Material für 569. Bolviclava 569, 580, 581, saure= este Ziegel 570. Fundament 570, 580.

Gerüft 571, 580, 583. Bleiteile 571, 580. Perstellung des Bodens 571. Abs laufichnauze 572. Dede 572. Eintrittsrohr für das Gas 573, 574, 581. Innere Austleidung (Futter) 574, 580, 583. Gewölbe im Inneren 574, 582, 585. Füllung 574, mit Riefeln 574, mit Rots 575, mit-Quarz 575, 577, 585, mit Glasbroden u. j. w. 575, mit Cylindern 575, mit Ziegeln 575, mit gelochten Platten 575, mit Cylindern 577, 582, mit Riedenführschen Körpern 578, 585, Verteilung der mit Schalen 578, 585. Saure 579, 585. Rubikinhalt 579, 583. Auswaschen 577. Temperatur im 578, 586, 588, 589. Ronftruttion im Ganzen 579. Alte vierecige Türme 579. Runde Türme 580, nach Benker 581, nach Lüty 581. Riedenführs Turm 583. Aufstellung 585, 837. Arbeit im Turm 586. Benugung jum Denitrieren 586, 589, 590. Berwendung von Kammers jäure 586, 587. Bildung von Schwefels jäure im 586, 591, 592. Ronzentration der Saure im 586, 588, 589, 591. Mijchung ber Saure zur Speisung 587. Benutung bei armen Erzen oder Robs schwesel 589. Berunreinigung der Säure im 590, 595, 788. Benutung ju verschiedenen Zweden 590, 788. der Sauerstoffübertragungen im 593. Bergleichung mit dem entsprechenden Rubus im Rammerraum 594. Mazimum der Hohe 595. Nachteile des 595. Auswaichen 595.

Gold, Einwirkung auf Schwefelsaure 171. Zur Fütterung von Platinapparaten

786. Abnutung dabei 787.

Gossage, Apparat zur Ronzentration der Schwefelfäure 808.

Graupen von Schwefelkies, Abröftung 292, 293. Dien für 308.

Gridlens kontinuierlich arbeitende Gass retorten 744.

Grießheimer Cylinder für Salpetersäures fabrikation 90. Rondensationsapparat Wasserstäubung 471. 108. lifierte Säureverteilung 531.

Grießsches Reagens 217, 227.

Grittis Apparat für Schweselgewinnung

Grubenklein f. Feinkles.

Bugeisen, Einwirtung von Schwefelsaure 171, 174, 175. Berichiedene Qualitäten **173.**

Gußeisen für Rammerpfeiler 370, als Material für Schweselsäurekonzentration f. Eisengesäße, bei der Unhydridfabrifa= tion 930.

Guttapercha als Erfat für Rammerblei 367.

Guttmanns Ressel für Salpetersäures

fabrikation 94. Rondensationsapparat 109. Rugeltürme 438, 515. Schwefels säurekonzentration 756.

Ş.

Sader und Gilchrifts Röhrenturme 436. Sahne für Rammerdampf 467, für Saure 438, 530.

Banisch s. Schröber.

Sahnpipette für Analysen von rauchenden Sauren 205.

Hartblei, Widerstand gegen Schwefelsaure 175, 176.

Hasenclever und Helbigs Feinkiesosen 285. Blendeosen 311. Hasenclever= Bleipfannen 715.

Heber zum Abziehen der Säure aus den Rammern 439, für Säureballons 441,

für Gase 603, 837.

Hebung der Säure 534, durch Druckeffel 534, s. d., durch Pulsometer 541, s. d. Heißgehen der Kiesöfen 276, 279, 280, 294. de Hemptinne, Schweselosen 242. Heber 441

Heraeus-Romposition 786.

Herreshoffs Osen für Feinkies 301, 1093. Anwendung für Gasreinigungs= masse 316. Staubfänger für 341.

hilfsapparate der Bleikammern 438.

Höchster Kontaktverfahren 944.

holter, Anteil an Einführung der Schwefelfäurefabrikation 6.

Holz für Rammergerüste 369, 373, für Schwellen 372.

Holzkohle zur Behandlung des Hüttens rauchs 326.

hädlichkeit 127. Schädigende Wirkung auf Pflanzen 128. Behandlung zur Beseitigung des Schweseldioryds 319. Kondensation durch Wasser 321, durch Schweselsäure 321, Äxfalf 322, Kaltstein 322, Magnesia 323, Tonerde 323, Jinkoryd oder Karbonat 324, Eisenoryd 324, metall. Eisen, Kupser u. s. w. 324, Kupser, Kupsersalz und Lust 324, Schweselwasserstoff 325, 326, Schwesels natrium, Schweselsalcium u. s. w. 325, Holzschle 326, glühende Kohle 326.

Hurters Theorie des Bleitammerprozesses 645, 676.

3.

Inbetriebsetzung der Kammern 597. Injektoren für Salpekersäure 456, für Salpekerlösung 461, 462, für Mischung der Kammergase 415, 416, 417, für Zugbeförderung 481, am Steinzeug 482. Insekten durchbohren Blei 378. Intensivbetrieb 394, 398, 409, 410, 12, 550, 551, 552, 622, 642, 644, 64, 680, 856. Rammerjystem für 475. der tilatoren für 491. Gap-Luhacticus :: 511, 550. Iridium-Platin 782. Iod in Chilijalpeter 76, 77. Bestimus:

in Salpetersäure 122. Jodibsung zur Untersuchung von Nit:--349, 356, 361.

R.

Ralijalpeter, Lager von 77. Sockung in Chilijalpeter 78, ftorende Cinnalizi dei Analyje 79.

Radmium in Blende 65, in Ckman

Erzen 69.

Ralf (Agfalf) zur Entfernung 2018 11/2 aus Hüttenrauch 322, in Gasteitzung maffe 72.

Rallstein zur Beseitigung von SU. 22. Hürme dafür 22.

Raltgeben ber Riegofen 280.

Rammerbetrieb f. Bleikammerbetrieb.
Kammergase, Analyse 361, 363. Abeuchtes Bolumen bei höherer Ichter ratur und bei verschiedener Stärke: Rammersäure 504. Farbe 616, t. Geruch 617. Chemische Unteriebe 617, 618. Berteilung im Spieler den Rammensehung nach Mactear den nach Crowder 641, nach Lunger Raef 646. Mischung in den Kammer 646, 647. Weg in den Kammer 549.

Rammergase 403. Mischung 413. 416, 417. Oberstächenkondensam: 4id Rühlung 397, 417, 1093. Umerication.

der Austrittsgase 650.

Rammerfristalle s. Ritrofplichmeirike Bildung 183, 185. Zusammenke. 183. Auftreten in Glasgloden 1222 nen) 607, in der Rammer 612.

Rammern f. Bleisammern.
Rammerraum f. Rubifinhalt 397.
400, 402, 405, 411.
Berminderung 412.
Sauerstoff 412, von viel Salpener intenfivbetrieb) 413, von Mischung der Gase 413.

Rammerfaure, Einfluß auf das Beiervon seuchten Kammergasen 504, kr
zentration im Gloverturm 586, 5

91. Stärte 607, 608, 610, 612. Unters uchung auf Salpeter 618, 620. Tiefe

er Schicht am Boden 633.

nmerspsteme 399. Berbindungsröhren 04. Rubitinhalt f. d. Zeichnung eines Syftemes älterer Art nach Riedenführ 38. Kostenanschlag dafür 889, 858, desgl. ines Systemes mit Realtionsräumen 40, Leiftung desselben 840, Baukoften 159, Rosten eines französischen Systemes 43.

nmties 27.

rren für Abbrände 261.

Bkaden für Salpetersäure 447, 453, 454, 56, jum Denitrieren von Ritroje 561. alpje als Erklärung des Rammerproesses 681, 684. Aufstellung des Begriffes, durch Berzelius 883, 905. Cheorie 905, 906. Siehe Kontaktver= ahren, Platin. Untersuchung des Proeffes 951.

ialytische Substanzen 9, s. Kontaktsub=

tanzen.

ialytijche Umwandlung von Ammoniak

n Salpeterjäure 119.

falytische Wirkung des Stickoryds im Bloverturm 594, des Salpeters in den Lammern 615, 681, j. Bleikammers rozeb.

utschut als Erfaß für Kammerblei 367.

zeltürme 437, 1005.

selwagen für flüsfiges Schwefeldiorpd 332, 333, für Schwefelsaure 832, Ent-

eerung 833.

Blers Berdampfofen 716, 810, neuer esgleichen 815. Kosten der Konzenration damit 863, 864.

ftner d. Alt., Verbesserung der Schwefel-

äurefabrikation 7.

ftners (Baul) Pulsometer 545, 1094.

Sbrechmaschinen 248, 282.

jelgur zur Berpadung von Säures lajchen 830, zur Abjorption von Säuren 334.

selsäure, Rachteile eines Gehaltes an olcher in Schwefelkiesen 63, als Kontakt-

ubstanz 888, 889.

söfen für Stückließ 251, 252. Frei= berger Schachtösen (Kilns) 253. Oten mit Rost und Aschenfall 254. Englische Rostbrenner 256. Deutsche desgl. 264. Querschnitt der Ofen 257. Tiefe der Riesschicht 257, 264, 265, 267, 272. Bastanal 258. Rofte 258. Türen 264. Mauerwerk 265. Menge der Beschickung pro Quadratmeter 265, 266, 282. Schladen (Sauen) f. d. Gruppen von Dfen 267. Bleipfannen auf 269, 724. Besondere Arten von 269. Ingangseigen der Betrieb derselben Stücktiesdfen 270. 271, 278. Luftzusuhr 271, 275. Grad der Abröftung 271, 275. Sublimieren von Schwesel 274, 275. Bildung von Sauen oder Schladen J. Schladen. Heißs geben 276, 279, 280. Raltgeben 280. R. für Feinties f. Feintiesöfen. für Aufftellung 836.

Rilns 252, f. Riegofen.

Rirchhoff - Rohr (Salpetersäurekonden= jation) 107.

Ritte für Säuren 102, 546.

Rlarung der Somefelfaure 687.

Alütten von Feinkies durch Einbinden mit Ton 283, 284, durch Feinmahlen mit Wasser und Trodnen 286.

Anallgas zum Bleilbten 380.

Rnietichs Kontaktverfahren 883, 891, 896, theoretische Arbeiten 909, Rurven 910. Eigenschaften der Schwefeljäure 144, 145, 146, 174.

Rocitrommeln 561.

Ronigs Differenzialmanometer 504.

Körbe für Säureballons 829.

Rörtings Schwefelverbrennungkapparat 245, Wasserzerstäuber (Streudüsen) 473. Injektoren als Zugbeförderungsmittel 481. Roble, glübende, zur Reduktion von SO.

in 8 oder H_gS 326.

Rohlehaltiger Schwefelkieß 36. Bestimmung der Roble in 1086, j. coal-brasses.

Rohlensäure in Röstgasen 281, 284, 318, in den Rammern 649.

Rohlenverbrauch für Schwefelsäurefabrikas tion 849, für Anhydridfabrikation 861.

Rols, reduzierende Wirkung auf Oxyde des Stidstoffs 106, 198, 514, 547, 552, 637, jur Füllung von Bleikammern 416, zur Füllung von Reaftionstürmen 416, zur Füllung von Gay: Luffactürmen 513, 516, zur Füllung von Glovertürmen 575.

Rofsturm für Behandlung der Dämpfe bei der Salpetersäuredestillation 105, zur Behandlung von Hüttenrauch von Schwes felsaure 321, zur Destillation von reinem SO, 328, 330, als Gay-Luffacturm s. d.

Rolben für Oleumbrennerei 873, 874.

Rolfothar 873. Analysen 875.

Rollermühlen für Herstellung von Feinkies= flumpen 286.

Kolorimetrifche Methode gur Bestimmung bon N.O. 228, von NO.H 229, von Fo 216. Untersuchung der Kammersäuren auf Salpeter 618.

Kondensation der Salpetersäure 102, s. d., des hüttenrauches f. d. Oberflächen: kondensation s. d., der Gase bei der colos

rierenden Röftung 1044.

Rontattgifte 890, 891, 909, 921, 938, 965, 969, 972, 973, 975, 1000, 1094.

Kontaktofen in Ludwigshafen 924, 928, 933, in Höchst 945, 951, 957, von Schroeder 966, 968, in Mannheim 975, 977, 978, in Freiberg 986, Rabes 989, vericiedene 993, 994, 995, 1094.

Rontaftsubstanzen, s. Platin, Platinasbest, Bimsstein, Eisenoryd, verschiedene 886, 887, 888, 891, 1094, in Ludwigshasen 928, 934, in Höchst 954, von Schroeder 967, 969, 970, 971, in Freiberg 984, Wintlers 995. Besonders wirtsame

neue 995, 996, 997, 998, 999.

Rontaktverfahren 9. Geschichtliches 882. Beobachtungen von Humphrey Davy, Edmund Davy, Doebereiner 883. Bezeichnung als Ratalpfe durch Berzelius 883 (f. Ratalyje). Erfindung der Darstellung von Schweselsäure durch Peregrine Phillips 884, 896. Beobs achtungen darüber von Magnus 884, Doebereiner 885, Kuhlmann, Schneider 885, Piria, Laming 886, Blondeau, Wöhler und Mahla, ju Ofer 887, Robb, Trueman, Schmersahl u. Boud, Petrie 888, von Hunt, Plattner, Reich, Deas con 889. Gründe für langfame Ausbreitung 890, Anwendung von Lufts überschuß 890, 891, nach Cl. Winkler 892, 893, 896, 897, 898, Patent von Squire und Messel 892, durch stöchios metrisches Gemisch von SO. und O 892, 893, 894, 895, 896, 898, 901, mittels reinem Schwefeldioryd 898, 902, auß Röstgasen 899, 903, 904, nit reinem Sauerstoff 903, Wirkung von Wasser 908, 909. Temperatur f. d. Berduns nung der Gase 890, 893, 896, 898, 901, 903, 908, 911, 915, 920. Langsame Abfühlung der Gaje 890, 922. Gins wirtung der Reuchtigkeit 890, 908, 1094, des Flugstaubes 890, 899, 903, 921, 922, des Arsens s. d., der Reaftionswärme 924, 927, 968, 992, Maximalausbeute 917, 973, 985, 990. Einwirfung des Schwefels 923, der Schwefelfäurenebel 923, des Drudes 896, 927. Reinigung von Flugstaub u. s. w., s. d. Trennung in zwei Stadien 929, 952, 954, 956, 960, 981, 1094. Praftisch heute ausgeübte: Badische Anilin= und Sodafabrik 919, Fardwerke Höchst 944, Schröder= Grillo 965, Berein chemischer Fabriken in Mannheim 974, Freiberger (neues Winkleriches) Berfahren 982, Rabes 987.

Theorieen, ältere 905, Oftwalds 906, neuere Arbeiten 907, Wichtigkeit der Zwischenreaktionen 906, 907, Wirkung von Wasser 908, Arbeiten von Knietsch 909, von Lunge und Pollitt 915, Brode 915, Keppeler 916. Kühlung 926.

Konzentration der Salpeterfäure 115, der Schweselsäure im (kloverturm 568, 586, 588, 589, 591, 733, Notwendigseit 710, 734, Dämpse 710, 712, Waterial der

Gefaße 711, bei 60° B. 711, in E: pfannen j. d., in Platinpfannen bei 733, bei 66° B. 733, in Glastete: 735, j. d., in Platingefäßen 735. Ronzentration der Schwefeliaure aut ! ofen 267, 724, auf Schwefelojen ! 242, 728, auf 60° in Bleipfannen Oberfeuer 711, mit Unterfeuer 716 Bleipfannen), durch Abhige 724. Dampf 728, in Platinschalen 733, 66° in Blei 716, in Glasretorten (j. d.), in Porzellanichalen oder Be: **749, nach Régrier 749, nach Bi**t 752, nach Webb 753, 755, 756. Levinstein u. a. 755, nach A: 756, nach Guttmann 756, nach Ar son Chemical Co. 757, in 🖫 gefagen 757, f. d., in Gifengefagen j. d. Roftenaufftellung j. d.

Ronzentration der Schweselsäure, sombi mit Reinigung nach Menzieß 813 biniert mit Hebung nach Kostner Rosten 748, 744, 748, 749, 752 von Absallsäuren 803, 804, durch Gase 807, nach Gossage 808, anderen 809, nach Refler 810, nach Zanner 818, nach Quinan im Batuum 821, durch Elestrizitet Allgemeines 825, durch Ausstrieren

Rosten der Schweselsäure in alten i 5, der Salpetersäure 115, von S stoff durch Elestrolyse 412, der Re tration in Glasretorien 743, 744 749, in Porzellanschalen 752, in 804, von Kammersystemen i. L fosten.

Rostenausstellungen für Schweselsaun tation aus Schwesel 853, 867. Schweselsties in Deutschland 85 Frankreich 855, in England 85 Amerika 857, 868, nach Lüty Riedensühr 857, für konzer Säure 855, 860, 862, 864, 36 Anhydridsabrikation 861, Vergle der verschiedenen Systeme 865.

Arantheit der Rammer 632.

Arell's Röhrenapparat für Schwese konzentration in Guzeisen 800. Be apparat 821.

Rristallisation der Schweselsäure 70' Krusten in den Platinretorten 596, 78 Rubitinhalt der Bleitammern 402 der Rammerspsteme 405, bei Rohj 406, bei Pyrit 406, bei Intensiv 409, bei armen Erzen und Hütten 410, Umwandlung der en Bezeichnung in deutsche 411.

Rühler für Destillatjaure 760, 762

767, 770, 777, 780.

Rühlschächte für Bleikammern 417. Rühlung der Gase in Schweselkiczdie 235, 236, 240, 244, 246, 34

day=Lussacturm 547, im Gloverturm 68, beim Kontaktverfahren 987.

plung des Kammerbleies 373, 382, 398, er Tangentialkammern 397, der Bersindungsröhren 404, der Bleikammern 17, 1093, in Platintürmen 425, der däure für Gays Lussacturm 547, für däure aus Bleipfannen 715.

jlung der Kontattöfen 924, 926, 940.

zelhahnpipette 206.

zelröhren für Analpse von rauchender 5chwefelsaure 205, 208.

zeltürme 437.

ofer, Bestimmung durch Cornish assay 4. Gewinnung aus sehr armen Erzen 0, 1071. Einsluß auf den Wert des Schwesels in Riesen 63, 66. Einsluß auf Widerstand des Bleies gegen 5chweselsäure 175, 176, 177, 178, 376, ur Entsernung des SO₂ aus Hüttensauch 324, zur Darstellung von SO₂ us Schweselsäure 327. Zusammenstung des aus den Laugen niederseschlagenen (Zementkupfer) 1059. Verschmelzen desselben zu reinem Rupfer 060.

sferextraktion aus Riesabbranden 1023. Illgemeines 1024. Zusammensetzung der lbbrände 1026. Mahlen und Mischen nit Salz 1026. Chlorierende Röstung 029. Ofen dafür 1029. Flammöfen nit Gasfeuerung 1029. Muffelöfen 1031. Mechanische kombinierte Ofen 1033. Ifen 1038. Arbeit mit den Ofen 1038. töstgut 1041. Kondensation der Gase 044. Auslaugen des Röstgutes 1035. tücktände (purple ore) 1047. Laugen Kupferlaugen. Zementtupfer 1059. teines Rupfer 1060. Gewinnung des bilbers 1062. Berwertung der Mutteraugen 1067. Andere Rupferextraktions= nethoden 1070. Verwertung sehr armer erze 1071. Allgemeines 1072.

rferhaltige Schwefelliese 30, 36, 38, 40,

2, 43, 44, 47.

vferkies, Eigenschaften 28. Verwendung n der Schweselsäurefabrikation 66, 68, n Ofer 68. Öfen für 253. Abröftung 71, 275.

iferlaugen aus Abbränden 1048. Zusimmensetzung 1050. Fällung mit öchwefelwasserstoff 1051, mit Eisen 1052, nit Eisenschwamm 1053, Ofen für diesen 054.

rseroryd und andere Aupferverbindungen 18 Kontaktsubstanzen 886, 887, 888, 190, 893.

pferstein 66, 68, 70, 253. Sen für 53, 269, 289, 313. Abröstung 271, 175.

Piervitriol, salpetrige Gase von dessen Lunge, Sodaindustrie. I. 8. Aufl.

Fabrikation 464, zur Darstellung von Schwefelsäure 1005. Rurven für Rammertemperaturen 629.

L.

Ladmus als Inditator 200, 203.

Lamingide Maffe 70.

Laschen für Bleikammern 381, 385, 387, 391.

Laternen in der Kammer 445, hinter den Kammern 483, 486, am Gans Lussacs turm 520, 546, Farbe in denselben 617.

Leberfies 28.

Leblanc = Verfahren zur Sodafabrikation 2, 3.

Lade in Bleikammern 392, 393.

Leitungstanäle für Röftgase 335. Kühlung 335.

Liebig (Max), Apparat zur Untersuchung von Gasen 362.

Liegels Gasfeuerung für Platinkessel 770.

Lösungswärmen von Schwefelfäuren 168. Löten des Bleies 377, j. Bleilötung.

Low level escapes 650.

Luft, Einführung direit in Rammern 484, 604. Überschuß in den Kammern 601. Zur Verdünnung von Rauchgasen oder Kammeraustrittsgasen 320, 651. Heiße, zur Konzentration der Schwefelsäure 807.

Luftdruck, Einfluß auf den Auftrieb der Gase im Gloverturm u. s. w. 605.

Luftpumpen für Drucklessel 534. Benugung des Abdampfes als Kammerdampf 535.

Luftzufuhr in Kiesöfen 271, 275, 277, 278, in Kammern (f. Zug, Zugregulie-

rung) 599, 600.

Lunges Methode jur Bestimmung von Abanderung Schwesel in Riesen 55. von Watsons Bestimmung von Schwes fel in Abbränden 62. Untersuchung über Verhalten der Stickfossorgde zu Schwefelfaure 189, 192. Uber Berhalten von Schwefelsäure zu Eisen 172, zu Blei 176. Rugelhahnpipette 206. Nitrometer 80, 219. Gasvolumeter 222. Chamā: leonmethode für Bestimmung von N2O3 225, folorimetrische Methode für N.O. 227, desgl. für NO₃H 229. Schwefel-Methode zur Bestimmung ofen 234. der Gejamtfäure in Röftgasen 360. Beobachtungen (mit Raef) über Rammers temperaturen 626. Aurven dafür 629. Uber Erscheinungen in den Bleikammern zu Utiton 642. Anfichten über Bleis tammerprozeg 668, 671. Darftellung von Monohydrat durch Ausfrieren 825. Plattenturm für Salpetersäure 106, für Schweselsäure als Reaktionsturm 397, 418, 1098 (j. Plattenturm). Arbeit über Eisenoryd als Kontaktsubstanz 915, 974, 982, 999.

M.

Mac Dougalls Feinfiesofen 296.

Mactears Apparat zur Untersuchung von

Austrittsgafen 651.

Magnesia zur Absorption von SO. aus hüttenrauch 323.

Magnefiumsulsat zur Oleumdarstellung 877, 879, 880.

Magnetties 28. Bestimmung 62.

Mahlen von Feinkies mit Wasser zur Trennung von Klütten 286.

Malétra Dfen 289.

Manometer für Kammerdampf 465, 466.

Mariotte iche Flasche 451, 453, 652. Mariotte sches Gefäß 527.

Martafit 27. Unterscheidung von Pyrit 62.

Massenwirkungsgeset, Anwendung auf die Theorie des Kammerprozesses 682, bei Kontaktreaktionen 893, 895, 896, 908. Waynards Schweselosen 245.

Mecanische Ofen für Kies, Blende, Rupfer-

extraction s. d.

Mechanische Zugbeförderung 489, 837, 1094.

Melierte Erze 68, 69.

Meijels Rontaktverfahren 892.

Metallurgische Gase, Berwendung auf Schweselsäure 7.

Metaphosphorfäure zur Darstellung von Schwefelsäureanhydrid 881.

Methylorange, Berhalten beim Titrieren von schweftiger Säure und Sulfiten 133, 201, desgl. in rauchender Schwefelsäure 210, zum Titrieren von Schwefelsäure u. s. w. 201, Berhalten gegen salpetrige Säure 202, gegen freie Schwefelsäure neben Sulfaten 202.

Meyer, Th., Tangentialkammern 396. Mischung der Kammergase s. d., der Säuren für den Gloverturm 587.

Mörtel für Rochtrommeln 562, s. Kitt, Usbestätt, nicht anzuwenden im Glovers turm 569, 574.

Monohydrat, Fabrikation durch Ausfrieren 825.

Muffelofen für hlorierende Röstung 1031. Mutterlaugen von der Aupferextraktion, Berwertung 1067.

N.

Nägel für Bleikammern 381. Natriumnitrat f. Salpeter. Natriumsulfat, Gewinnung aus den Amlaugen der Aupferextraction 1067. E: Gulfat, Bisulfat.

Ratronjalpeter j. Salpeter und Chiliselees: Bortommen in Ralifornien 1087.

Rebel von Schwefelsaure 712, 716, 72804, 811, 922, 994. Absorptioner: für 659. Einfluß im Kontaliverin: 922, 973, 988, 993.

Rebenapparate der Bleikammern 438.

Régriers Porzellanschalenapparm 78 Reméthys Schwefelosen 246.

Riedenführ, Salpetersäureswissischen Regeneration von Studiosischen Salpetersäure 107. Feiniessischen Schneichtung von Plattentürzen Dintentürzen Die einrichtung von Plattentürzen Die einrichtung von Plattentürzen Die einrichtung von Reaktionstürzen die einrichtung von Reaktionstürzen die einrichtung von Reaktionstürzen die einrichtung die eine State die Rammerspitemen 878, 585. Plate die Rammerspitemen 838, 840. Better zwischen zwei Glovertürzen 1094.

Ritriersauren, Berwertung 117, 1089 -Gloverturm 596. Bildung von hen auf der Kammerjaure 633.

Ritrocellulose, Absællsäuxen von 117. Ritroglycerin-Absallsäuxe, Berwering !!

596, 795.

Ritrometer für Salpeteranalyse 80. Bestimmung von Stickofffaxen 1. lyje der Ritroje) 219. Tabelle deik: ... Ritroje, erzeugt bei der Behandlung: Dämpje von der Salpeiersäureden... 105, jur Speisung von Reaftionsta Entstehung im Gay-Luffett Färdung durch Kofs 551. **551.** segung durch diesen s. Kols. judung 218, **225**, 551. Salpetersäure oder Unterfalpeier: Denitrierung f. d. Angrif Blei 176, 179. Berhalten 190. E: nung der N.O. in 192, j. Kim:

nchweselsäure. Ritrosulsonsäure 183, s. Ritrosulschwe

jäure.

Ritrosplchlorid bei der Salpetersanredektion 102.

Ritrosplichweselsäure 184. Bildung in Berhalten zu Wasser 186, zu Schn säuren 187, 189, 190. Spanen: Schweselsäure 192. Reduktion in SO₂ 197. Reduktion durch Roks in der Theorie des Bleikamit prozesses 662, 667, 671, 672, 675. Simendung zur Darstellung von Schnift fäureanhydrid 881.

Rordhäuser Bitriolol s. Schweielsen

rauchende.

Rormallösungen für Acidimetrie und Litzi metrie 200, 202, 203. Rugbarer Schwefel, Bestimmung 59. D.

verseuer-Pfannen 711. derstächenkondensation in Rammern 418, 414, in Plattentürmen 420, 424.

en für hlorierende Röstung 1029, mehas nische 1035, für Darstellung von schwamms förmigem Eisen 1054, für Kies und Blende s. Riesöfen und Blendeöfen.

eum s. Schwefelsäure, rauchende.

eumbrennerei 872.

livier und Perrets Feinkiesofen 285. stische Probe für Reinheit der Rösigase 922, j. Tyndalls Probe.

cjats Apparat zur Untersuchung von

Bajen 360, 361, 362.

itwalds Anjchauung des Kammerprozesses 681. Gewinnung von Schwefeläure aus Ammoniat 119, 1090.
zalfäure zur Titerstellung 204.

on zur Darstellung von Schwefelsäure

1005.

B.

ligots Theorie des Bleikammerpros

louge & Methode gur Bestimmung von

Sticktofffäuren 217. rchlorate im Salpeter 77, 78, 79.

rlweiß aus Mutterlaugen von der Aupferextrattion 1069.

rmanganatmethobe für Bestimmung bon

 N_2O_8 225.

rret und Oliviers Feintiesofen 285.

rreis Feinkiesofen 287.

eiler für Bleikammern 368, aus Holz 369, aus Mauerwerk 369, aus Stein 370, aus Gußeisen 370, aus Schmiedes isen 371.

enolphtalein als Indikator 201, 210, vei Bestimmung von Säuregehalt der

Köstgase 360.

nillips als Erfinder der Platinkontakts ynthese von Schweselsäure 884, 896. osphor zur Bestimmung von Sauerstoff 362.

osphoriaure als Kontaktsubstanz 998.

ccards Filtriertrichter 53.

itin als Kontaftjubstanz für Synthese von Schwefelsaureanhydrid (s. auch Platins

ifbest) 884, 886, 892.

itin als Kontaktjubstanz zur Umwandsung von Ammoniak in Salpetersäure 19, Einwirkung von Schwefelsäure auf 71, 783, 1094, in Schwefelsäure, Schädsichkeit 687, als Material für Schwefelsäurekonzentration 735, älteste Bersuche 36, s. Platingefäße. Berluste bei der Schwefelsäurekonzentration 782, Ursachen davon 785, Berhütung durch

Art der Einmauerung 785. Preise von Platin 785.

Platinasbest, erste Ersindung 886. Answendung durch Cl. Winkler 898. Reuer P. von Winkler 996. Siehe Kontakts

jubstanz.

Platingefäße zur Konzentration der Schwesfelsaure 757, älteste Formen 757. Appasrat von Prentice 757, von Delplace 760, von Desmoutisu. Co. 764, nach Faure und Rehler 774. Andere Formen 781. Feuerung von Platinkesseln 759, 768, 785. Gasseuerung nach Liesgel 770. Scheidewände in Platinkesseln 764, 765, 767. Kühler sür Destillatsjäure 760, 762, 765, 767, 770, 777, 780. Absätze (Krusten) in Platinkesseln 788. Explosion eines Platinkessels 789. Platingoldsupparate 786.

Plattenofen für Feinfies 289.

Plattentürme, erste Borschläge Lunges zu ihrer Anwendung 426. Allmähliche Einstührung in die Prazis 426. Einwürfe dagegen 428. Beobachtungen von Riesden führ 428. Jetzige Berbreitung 1098. Spsteme von Plattentürmen ohne Kamsmern 426, 431, 482. Rombination von Plattentürmen mit Kammern 426, 433, 840.

Plattentürme für Bleifammern als Zwischentürme (Reaktionstürme) 397, 418, 422. Konstruktion 418, 429. Anlagekosten 859. Kühlende Wirkung 425. Für In-

tenfivbetrieb 491.

Plattenturm als Gay-Luffacturm 515, in Rombination mit Kokstürmen 515, als teilweiser Ersay des Gloverturms 576, 589, denitrierende Wirkung dabei 576, 589, in der Salpetersäure 106, 107, 1088, 1089.

Polyfulfat nach Ubels Berfahren 98, 101,

nach Claes 102.

Porzellanbecher-Apparat von Webb 753, 755, 756, Levinstein u. a. 755, Rosbel 756, Guttmann 756.

Porzellanschalen-Apparat von Régrier 749,

nad Benter 752.

Prentice, System der Fabrikation von Salpetersäure 96. Platinapparate für Schweselsäurekonzentration 757.

Pjeudotatalyje 689.

Pulsometer sür Salpetersäure 121, für Schweselsäure, Regulierung des Säurezunstuffes durch 531, Laurents 541, Restners 545, 1094.

Pumpen der Salpeiersäure 121, der

Schweselsäure f. Saurehebung.

Purple ore 1047, als Material für Dars stellung von Eisenschwamm 1056.

Pyrit f. Schwefelties.

Pprogallol zur Bestimmung von Sauersstoff 363.

Pyroschwefelsäure 136. Pyrosulfat zur Oleumbarstellung 878, 879, 880. Pyrthotit 26, 28, 62.

Q.

Quarz zur Füllung von Glovertürmen 575, 585, 796.

Queckfilber in Blende 312, schädliche Wirtung 65, auf Kammerblei 375, in Erzen von Oter 69, in Flugstaub von Blende 339. Schädlichkeit in Schwefelsaure 687.

R.

Rabes Kontaktverfahren 987. Radiator, Keßlers 815. Raffinierung der Salpeterfäure 107. Raschigs Ansichten über Bleikammerprozeß 670.

Rauch, SO, in 67. Siehe Hüttenrauch. Rauchende Schweselsäure s. Schweselsäure,

rauchende.

Rauchgase, Behandlung zur Beseitigung der SO₂ 319, 320. Maximalgehalt von SO₂ in 319.

Reaktionen in der Kammer, Einfluß auf die Temperatur 625, 628.

Reaktionsgeschwindigkeiten 683, beim Rontaktverfahren 952.

Reaftionsrad zur Säureverteilung 522.

Reaktionstürme, von Thyß 417. Plattenstürme s. d. Andere Systeme 436. Rohsrentürme 436. Rugeltürme 437. Regelstürme 437. Systeme aus Türmen ohne Rammern 416, 432, 438. Anlagesosten dafür 859. Zeichnung eines Rammerssystems mit Reaktionstürmen 840. Anslagesosten dafür 859.

Reaktionswärme, Einfluß beim Kontaktverfahren 924, 927, 968, 992.

Refrattion des Chilifalpeters 78, 79.

Regenerierung der Salpetersäure 107, aus Abfallfäuren 117, 1089.

Registriermanometer für Kammerdampf 465.

Regulatoren, selbstätige für Kammerdampf 467, für Kammerzug 486.

Regulierung der Luftzusuhr in Riesöfen 277, in Kammern s. Zugregulierung, des Säurezuslusses in Türmen 527, durch Balancierapparat 528, durch Kästen mit mehreren Hähnen 530, durch Wilds Schwimmerapparat "Sompor idom" 531, durch Bulsonieter 531, durch verstellbare

durch Pulsometer 531, durch verstellbare Reaktionsräder (Griesheimer System) 531.

Reichs Methode zur Bestimmung von SO, in Gasen 355, 361.

Reinigung der Röstgase für des Armit versahren 922, 938, 957, 969, 972.

Reinigung der Schwefelsaure 686. ***
Arsen 689, s. d., von Sticker**
dungen 704, von Blei 706, von Internation 706, von Selen 707, durch Elektricker
706, vollständige, durch Kristalister
707, durch Destillation 707, aus Destillation 709.

Refuperator 811, 812.

Reparaturen der Bleikammern 392.

Refervoirs für Caure 546.

Rhenania = Blendeofen 311, Bleik=== 396, 400.

Roebuct, erfte Errichtung wa ? tammern 5.

Röhren für Leitung der Gaje and :Riesofen 335, f. Berbindungstöhm.
Röhrentürme 436.

Röftgase zur Fabrikation von Arne

899, 903. Röstgase, Berwendung beim komitte sahren 920, 967. Einstuß der Seit nung 920. Einstuß der Berunreinig-920. Reinigung 922, 933. Absti-922.

Röstgase von Rohschwesel 343, 352. 4.
601, von Schweselsies 279, 344.
352, 353, 480, 601, sür Sulfitz.....
347, von Zinkblende 347, 348.
354. Schweseltriogyd in Röstgasen 349. Bestimmung desselben 349.
Temperatur 353, 354. Unterperatur 353, 354. Unterperatur 360, desgl. auf Sauerstoff 361. 360, desgl. auf Sauerstoff 361. 360, desgl. auf Sauerstoff 361. 360, desgl. auf Sauerstoff 361. 360, desgl. auf Sauerstoff 361.

Röftprozeß für colorierente Röftle: Abbrände 1038. Röftgase 1041. * denjation der Gase 1044. Austilie des Röftguts 1045. Rücklände (pur oro) 1047. Laugen s. Aupserlause

Rohichwefel j. Schwefel. Sorien teine 24. Analyse 24. Berwendung juic stellung von Schwefelsaure 590 Schwefelsaure, für Sulfitælieuse Röstgase von j. d. Bergleichung Schwefelsies als Material für Singuresabritation 354, zur Fabritation arsenfreier Säure 355. Berwend arsenfreier Säure 369, 590. Australian Säure auß 848. Kostenauster für Säure auß 848. Kostenauster für Säure auß 853, 867.

Robstein f. Rupferstein, Darstellurg Entwidelung von Schwefelwasserbeit

Roste in Riesofen 254, 258, Borteit in Ofen mit 256, Schlüffel für 259, Etteln 279, in Sap-Luffactürmen 3. 519.

Rote Farbung der Schwefeljäure 7.6.

äflußfühler bei Kondensation der Salvetersäure 108.

cis, Zusammensetzung 246.

6.

de vom Chilifalpeter, Behandlung 78. ure vom Gloverturm 590, 599, 788. Stärke für Konzentration in Gußeisen '89.

ure, Gesamts, Bestimmung in Röstsasen 360, in Austrittsgasen 650, 657. Dähne für 438, 530. Bentile 438, 441. Deber 439. Entnahme von Proben aus ver Kammer 443. Messung des Standes n der Kammer 444. Für GapsLussackurm nzuwendende Menge 550. Stärke in Lammern 607, 609, 612, 620, von Eropstischen 607, 610, 612, 614. Untersuchung auf Salpeter 618. Zulässige Menge in Austrittsgasen 650.

ureballons für Salpeterfäure 119, für Schwefelsäure 829. Entleerung durch Jeber 441, 442, auf anderen Wegen 830.

urebehälter 546, 834.

urebildung im Gloverturm 591, 592, n verschiedenen Teilen des Kammers pftems nach Smith 638, nach Hafens lever 638, nach Mactear 639, 640, 1ach Naef 639, nach Lunge und Raef 344.

urefeste Ziegel 570.

urehahne von March 530.

urehebung durch Druckessel 534, j. d., burch Pulsometer 541, j. d., burch Pumsen 545, 546.

urefitt 102, 546.

urefühlung 547, 548.

urenebel f. Rebel.

ureschicht, Tiefe der 633.

ureteer 707, 804, 805, 806, 824, 1094. Oleum auß 877. Anhybrid auß 1001. uretische für die Kammern 442.

ureverluste s. Hüttenrauch, in Austrittszasen 650. Bestimmung 650, 652, 656. ureverteilung auf Türmen 522, 579, 585. Regulierung 527, 585. Zentrali-

iertes (Griesheimer) Syftem 531.

urezusluß, Regulierung, s. Regulierung. Ipeter (Katriumnitrat) s. Chilisalpeter. Figenschaften 74. Löslichkeitstabelle 75. Bortommen in Chili 74, anderweitige 77, 1087. Statistif 1087. Zusammensetzung 79. Analyse 79, 80. Einfühstung in die Kammern als wässerige Lösung 461. Berlust daran im Says Lussacturm 554. Wiedergewinnung s. Salpetergase und Says Lussacturm. Zus juhr im Kanimerbetrieb 614, bei Abs

wesenheit eines Gay = Lussacturmes 615, bei Borhandensein eines solchen 616. Untersuchung der Kammergase und der Tropssäure auf 618. Folgen von Mangel 620, von Überschuß 621. Einssührung in letzte Kammer 621. Ernittes lung des gesamten im System zirkulies renden 622.

Salpetergase, Wiedergewinnung 506 (j. Say=Lussacturm). Verhalten zu Schwesselsäure 180, 506. Apparate zum Ersat des Gay=Lussacturmes 520. Anderweitige Methoden zur Wiedergewinnung 556.

Salpeterofen für Riesöfen 257, 268, 448. Salpetersäure 80. Eigenschaften 81. Siedes puntte 81. Hydrate 1087. Spezifische Gewichte 81. Korrektion derselben für Temperatur 81, desgl. für Untersalpeter= Prinzipien der Darjauregehalt 86. Fabrikation in Cylindern stellung 87. 87, desgl. in Reffeln 90. Balentiners Form 93. Guitmanns 94, 1087. Rontinuierliche Fabrikation nach Prentice Berfahren von Ubel 98. Berfcies dene Berfahren 115, 117. Ritte für Retorten u. f. w. 102. Berunreinigungen Borgange bei Destillation 102, 122. 102. Rondenjation 103. Glastöhren 104, mit Wasserfühlung 104, 1088. Schlangen 104. Behandlung der nicht kondensierten Dämpfe 105, 106, 107. Raffinieren (Bleichen) 107. Regenes rierung 107, 1089. Griegheimer Ber-Guttmanns Berfahren tahren 108. 109, 1088. Harts Berfahren 110. Balentiners Berfahren 110. Konzen= tration 115. Rückfand von der Fabris kation j. Bijulfat. Rostenberechnung 115. Absallsäuren s. d. Darstellung mittels 117, Bijulfat Eisenoryd, mittels Ralf u. f. w. 118, mittels Elektrolyje von Nitrat 118, auf elektrischem Wege aus atmosphärischem Sticktoff 119, 1090, aus Ammonial durch Platinkontaktwir= tung 119, 1090. Transport 119. Auf= bewahrung 121. Unfälle durch 121. Pumpen durch Statistik 121, 1091. Pulsometer 121.

Analyse 122. Bestimmung in Schwes selsäure zusammen mit salpetriger Säure 211, für sich allein 229. Einfluß auf Analyse der Röstgase 352, 359.

Shäblichteit in Schwefelsäure 687. Entfernung aus Schwefelsäure 706. Angriff auf Blei 179. Berhalten im Genisch mit Schwefelsäure in der Hige 191, zu Schwefeldioryd 189. Borstommen in Nitrose 551. Bildung im Rammerbetrieb 591, 599, 612. Zufuhr bei Inbetriebsehung der Rammern 598. Vorsommen in der Gay-Lussaciäure (Nistrose) 644. Bestimmung in Austritiss

gajen 656, als Sauerstoffüberträger in den Rammern 664, 665, 666. Einfüh= rung in die Rammern 446. Bergleichung der verschiedenen Spsteme dafür 445. Eins führung in Dampfform aus sestem Salpeter und Schwefeljäure 448, aus ges wöhnlichen Retorien 450. Einführung in pluffiger Form 450, durch Tambours 458, Rastaden 458, 454, durch den Globers turm 455, 469, Einwendungen dagegen wegen angeblicher Zerftörung der Salpeterfaure 455, 565. Berftauber für 456. Aufbewahrung auf den Rammern 460. Salpetertöpfe 232, 235, 240, 448.

Salpeterverbrauch 846, beim Berbrennen von H28 318, Bergleich zwischen Robs schwefel und Schweselfieß oder Blende 364, Berhältnis zum Kammerraum 406, 410, 411, bei Intenfivbetrieb 410, 411, 413, mit oder ohne Globerturm 566, 567, 591, im Sommer größer als im Winter 625.

Salpeterverluste durch Bildung von freiem Stickftoffperoxyd 634, durch Mangel an Salpeter 634, durch Entweichen von Stidoryd 634, durch Bildung von Stidorydul f. d. Mechanische und chemische 635, 636, 637, vergl. Gap-Luffacturm.

Salpeterzufuhr, Einfluß auf Rammertem= peratur 631, auf Bildung von freiem

Sticftoffperoryd 644.

Salpetrige Säure in Salpetersäure 86. Bestimmung in Salpetersäure 122. Wir= tung auf Methylorange 202. Bestimmung in Schwefelsaure neben Salpeter= säure 217, für sich allein 225, durch Chamäleon 225, Tabelle dafür 227, auf tolorimetrischem Wege 228, Bortommen und Wirfung in Bleikammern 643, als Sauerstoffüberträger 643, 662, 665, 666, **668**, 671, 676.

Salpetrige Säure j. auch Kammerkristalle und Ritrofylschwefelsäure. Bildung bei Einwirfung von NO auf Schwefelfaure in Gegenwart von Sauerstoff 181, 185. Eigenichaften 182. Berjegung in NO und NO, 182, 643, 670. Berhalten gu Schwefelfäure 185, 189, 190, 191, ju Ratronlauge 191. Spannung in Sowes felfäuren bei verschiedenen Temperaturen 192, 549, 554, 676, 678. Wirtung auf

Blei 176.

Salpetrige Gase, erhalten als Rebenprodust von Orydationsoperationen 463, neben Chlor nach Dunlop 464, von der Fabrikation von Eisenbeize oder Rupfervitriol 464.

Salpetrigfäureanhydrid f. Salpetrige Saure. Salzfäure, Berbindung mit Sulfatfabris fation 2, bionomijde Bedeutung 3, jum Bleilöten nicht anzuwenden 379.

Saturer 811.

Sauen j. Schlacken.

Sauerstoff, Anwendung von reinen 🗄 🗆 Rammerbetrieb 412, Koften von cal lytischem 412, für Schweselsäuwenkiini darstellung 903.

Sauerstoff in Röstgasen 343, 345. 345 351, 601, Bestimmung 361, in Aust xgajen 555, 601, 620, 660. Beredant des verbrannten Schwejels au: ! Sauerstoffgehalte der Austrittsgere Sauerstoff-llebertragung im Glaterar

593, 594, in den Kammern durd 🗀 trige Saure 643, 662, 668, 1. ?

fammerprozek.

Shahtöfen für Kiese 253. Shaffners Feinkiesofen 291.

Shalen in der Rammer zur Racku: 🗬 der Säurebildung 638, 639. Zur 🔐 jegen von Glovertürmen 578, 53

Shaufelräder zur Behandlung von 😘 Gasen mit Absorptionsmitteln 321 -

Scheidewände in Bleikammern 415 : 414, 415.

Sufeijentert. Sheurer-Refiners Platinhelm 797.

Shiff des Rammerbodens 388. Ditte lischer Abschluß desselben 597.

Schladenbildung in Riesofen 251. 2 258, 272, 275, **295, 602, 62**0. **1**..... mung 276, 280.

S**hlamm in Bleikammern 393**.

Schlangen für Kondensation der Saar jaure 104, 108.

Shliech von Riesen 247, 251 (1. 🚈 und Riesdfen).

Schlüssel für Roste in Riesofen 259 Schmelzpunkte von Schweselfäuren lo Schornsteine zur Entfernung der Raut:

319 (j. **R**amin),

Schröder (u. Banisch), Darftellur: reinem SO, 328. Fabrilation: Schwefelsäureanbydrid 902.

Souberths, Berfahren jur Demivon rauchender Schwefeisaure in ..

tuum 876.

Schwefel, gediegener, Geschichtliches ... Anwendung 10. Anwendung für E: felfäurefabrikation 10. Eigenidans -Berhalten in der hige 11. Allen: Entzündung 12. 😂 Zustände II. entwidelung dabei 12. Berbindun: Wafferstoff 12. Löslichkeit 12. puntt 1083.

Schwefel, Bortommen in der Rati-Bultanifcher 12, aus Mineralquelet -Gewinnungsmet. in Sizilien 13. 18. Analysen 15. Preise 15. 🗠 nung und Ausfuhr aus Sizilie 1082, in Rorditalien, Lipariiden 🗧 16, Andalufien 16, Deutschland 16. Galizien 16, Aufland 16 (Rau!: Transtafpien), Island 17, Deiopate 17, Nordafrifa 17, Reujeeland 17. 3 :-

17, 1084, Vereinigte Staaten 18, 1084, Britisch=Rolumbien 19, Chile 19, sonft in Amerika 19, 1084, Siebenburgen 1084, Griechenland 1084, auf der ganzen

Erde 23, 1084.

Darstellung aus Gasreinigungsmaffe 19, 21, aus Sodarücktand 20, 21, 23, 24, durch Testillation von Phriten 20, 1084, aus Schweseldioryd 22, aus Sulfaten 23, aus Schweselwasserstoff 23, 318. Reinis gung 23. Sorten von Rohjchwefel 24. Analyje 24, 1084. Nachweisung im Arfen 25, 1085. Prüfung auf Selen 25, 1085. Quantitative Bestimmung durch Löslich= leit in Schwefelkohlenstoff 25. Feinheits: grad 26 (Sulfurimeter von Chancel) 1085. Monopol für sizilianischen 29, 30. Mahlen und Sieben 1085. Wieder= gewinnung aus Sodarücffanden 8. Bes stimmung in Rohichwefel 24, in Kies 51 (s. Schweselkies), durch Titrieren 58, nugbarer 59, 72, in Abbranden 61, 271, 272, 275, 284, 293, 294, 303, Form desjelben 273, 274, 275, 294, in Blende 35, in Glasreinigungsmaffe-72, in Abbränden von Feinfies 293, 294.

Abdestillieren oder Sublimieren in Sowefelosen 235, in Pyritofen 274, 275, bei Berbrennung von H.S 318, in Abbränden von Rieg 271, 272, 275, 281, 287, 293, in Abbr. von Blende 309, 312, 315. hwefel, raffinierter 12 (s. a. Sowefelblumen und Stangenschwesel). Unter=

imefel, Verbrennung zu SO, 8 (vergl.

uchung 27.

Schweseldioxyd). Sublimieren aus Schweelofen 285. Sublimieren aus Riesofen 274, 275, 294. Wirfung des unverrannten beim Kontaktverfahren 923. wefel im Leuchigas, ftorende Wirkung iei Analysen 55. Anwendung zur Dar= tellung von reinem SO, aus Schwefeläure 327 (j. a. Rohjchwejel), verbraunter, Bestimmung durch Sauerstoffgehalt der Endgase 660. Bermendung zur Schwefeläurefabrikation 29, 30, zur Entfernung ier Stickstoffäuren 704 (vergl. Schwefels piornd, Rohichwesel, Köstgase, Schweselifen). Bergleichung mit Schwefelfies ind Blende als Material für Schwefeläurefabrikation 354.

imefelammonium zur Fällung von Arjen

593.

imeselarsen, Fällung 608. Filtration '00, 702. Behandlung 701, 702. Bers vertung 702, 703.

imefelbaryum zur Ausfällung von Arfen

i93.

wefelblumen 11, 12, 27.

mefelcalcium jur Beseitigung von SO. us Hüttenrauch 325, zur Fällung von Irsen 693.

Sowefeldioryd, Darftellung von Schwefel aus 22. Darftellung im konzentrierten Buftande 127, 327 (f. fluffiges). Darstellung auf fabritmäßigem Wege 230 (j. Schwefeldsen, Rießöfen u. j. w.). Absorption aus Hüttenrauch s. d., von der Glasfabrikation 320, in Röpgasen von Schwefel 344, 852, von Schwefelties 346, 352, für Sulfitcelluloje 347, von Blende 347. Durchschnittsgehalt 352, 353, 354. Bestimmung in Röst= gafen 356. Anwendung gur Denitrierung von Ritrose 558 (f. a. Gloverturm). Wirtung auf Stiastosforyde 180, 183, 184, 185, 186. Bur Entfernung von Arfen aus Schwefelfäure 704. Reduzierende Wirkung auf Nitrofylschwefelsäure 197. Reduction durch glühende Rohle zu S oder H.S 326, reines (f. fluffiges). Ans wendung zur Anhydridfabrikation 898, 902. Bildung 8, 125. Vorkommen in Hüttenrauch 66 (j. d.), in Luft von Städten 67, als Nebenproduft 74. Um= wandlung in SO, oder H2SO4 8, 645. Eigenschaften des Gases 123, des flüssigen Realtionen 125. Absorption in 124. Wasser 125, 330, Shadliche Wirkungen f. Hüttenrauch.

Schwefeldioryd, fluffiges, Eigenschaften 124, 330, 332. Angriff auf Metalle 125. Darftellung 327, nach Sanisch und Shröder 328. Dampffpannung 332. Bersendung 332. Anwendungen 333.

Schwefeleisen in Riesabbranden 273, 274, in Schlacken (Sauen) 275, zur Fällung von Arfen 693. Darstellung als Rohflein zur Entwickelung von Schwefels

wasserstoff 695.

Schwefelties, Bortommen 31, in Deutsch= land 31, 1085. Analyien von Meggener Ries 32. Ries vom Rammelsberg 33. Schwelmer Ries 33. Zinigehalt 33. Forderung, Ginfuhr 33, in Ofterreich 34, 1086, Ungarn 34, Schweiz 34, Grafbritannien 35, Irland 35, Coal brasses 36. Einfuhr nach England und Produktion daselbst 37, Belgien 37, Frantreich 38, Italien 40, Schweden 41, Norwegen 41, Spanien und Portugal 43, 1086, Bereinigte Staaten 47, 1085, Ranada, Reufundland, Süd-Australien Gewinnung auf der ganzen Erde 49, 1086. Durchichnitiszusammensegung 49. Analyse 51. Rotwendigkeit derselben 51. Aufschließung auf naffem Wege 51. Ausfällung des Baryumiulfais 58. Sto. rende Wirkung des Eisens 54. Ent= fernung desselben 55. Lunges Methode Andere Methoden 57. Titrier= methoden 58. Bestimmung des nuge baren Schwefels 59. Rasche Methoden 60. Bestimmung anderweitiger Bestands

teile 62, von Arsen 63, von Roble 1086. Berwendung Jut Darftellung Schwefel 20. Eigenschaften 27. Erfte Anwendung in der Schwefelsäurefabris fation 7, 29, 1085. Einführung in England und Deutschland 30, von kupfers haltigem 30. Gewaschene Erze (leached ores) 1086. Preise 50, 51. Wertvers hältnis von geringhaltigem und reich= haltigem 50. Zerkleinerung 247, Rießbrechmaschinen 248. Verbrennung in Berbrennung Dien f. Riesofen. Haufen oder Stadeln 251. Einfluß der Feuchtigkeit auf Abröftung 281. Bergleichung mit Rohichwefel als Material f. Schwefeljäurefabrikation 354. Lage= rung 836. Ausbringen an Säure aus 848.

Schwefeltohlenstoff zur Extraktion von Schwefel 13, 16, 72. Löslichkeit von

Schwefel in 25.

Schwefelmetalle, verschiedene, als Rohmaterialien für Schwefelsäurefabrikation 66. Verwendung in Oter 68. Zusammensetzung der dortigen Erze 69. Verwendung zur Absorption von 80. aus Hüttenrauch 325.

Sowefelnatrium zur Beseitigung von SO, aus Hültenrauch 325, zur Fällung von

Arjen 693.

Schwefelöfen, ältere 230, verbesserte 238, Lunges 234, Stahls 237, Blairs 238, H. Glovers 242, de Hempstinnes 242, Rémithys 245, Fishs 245, Waynards 245, Körtings 245. Verbrennungsrücktände 246. Kühlung der Gase 246. Bleipfanne auf 236, 242, 728.

Schwefelsaure, Ratürliches Vorkommen 142. Dampf, Diffoziation 148. Bildung 143. Bildungswärme 144. Wassergehalt der konzentrierten 144. Eigentlimlickeiten der 98 proz. Säure 144, 146. Rurven von Anietsch über Eigenschaften der 144, 145, 146. Englische (66°) 146. Spezifische Gewichte 140, 150, 1091. Tabelle von Lunge, Isler u. Raef Rorrettion für Temperatur 156. 151. Hydrate 156. Einfluß der Verunreinis gungen auf spez. Gewicht 157, 1901, der 80, 157, der Stidftofffauren 158, des Arfens 158, des Bleisulfates 159, 1091. Spindeln für höchfte Ronzens trationen 159. Anthons Tabelle für Gemische mit Wasser 160. Schmelzpuntte 160. Roften f. d. Siedepuntt 163. Dämpfe, Zersetzung 143. Bers dampfung 163. Spannung des Wassers dampfes in 164. Spezifische Wärmen 166.

Bestimmung von freier durch das Araometer 150 ff. Nachweisung (qualit.)

199. Bestimmung durch Titriere. Bestimmung von gebundener durt : wichtsanalyse 53, durch Titriermette 58. Rachweis der Beruntemigung: .!: (FePb, As u. j. w. Stiditoffiaum 14 Selen 216). Quantitative Bestimm der Berunreinigungen 216 (Pb. 24 Stickoffsauren u. j. w. j. d.). Cheme Temperaturert: Berhalten 167. beim Mischen mit Waffer 167. Lite: warmen 168. Wafferentziehende Will. Trodinen von Gajen 109. 3 jekungen 169. Spaliung durch (-170. Berbindung mit Bajen 170. 🗠 tive Stärke 170. Einwirkung an : eisen 171, 174, 175, auf Samm 173, 175, auf Blei 175, auf 3220 175, 180, auf Platin 171, 184 ... **Gold** 171.

Anwendung zur Kondensair 🗆 Hüttenrauch 321. Darftellg. aus ber rauchgasen 321. Wirkung der Ent A Stickfoffs 180, von Stickgydul lead Stickoryd 181, von jalpetriger Sir: von Untersalpetersäure 187, 191. bon Salpeters. 191. Spannung (182) in 192. Menge derfelben für Zeite von Natronsalpeter 87, 89. Bilis: Leitungskanälen durch Feuchtiglen im Flugstaub 337. Entsernurg 🚟 Gasen für Sulfitcellulose 245, ~ Bildung im Gloverturm 592, 👫 🗀 anspruchte Zeit 593. Berechmung produzierten nach verschiedenen (im 845. Ausbringen 848.

Sowefeljaure, rauchende, Eigenicharit Siedepunft . Somelzpunkt 137. Dampffpannung 166. Spezifid: wicht 138, 139, 140. Spezifische 😂 141, 167. Lösungswärme 141. 🗧 ichiedenes 188, 142. Wirlung auf 174, 175, 930, 931, auf Wir (S. a. Schwefelsaureanhydrid.) 1:-204. Probenahme 204, 207. In für Berechnung bes freien SO, and Gefamt-80, 208, 1093. Befita der SO, in rauchender Sonen -210, der figen Berunreinigunce: --Analyje durch Aufheben des Rock. nach Seilit 211, nach Rabe 211. 2 nition der Prozentigfeit von Cleux.

Höhmen 871. Fabrifation aus kinftein 870. Darstellung desselben Oleumbrennerei 872. Darstellung desselben Oleumbrennerei 872. Darstellung desselben Oleumbrennerei 874. Umfanz böhmischen Fabrifation 874, 875, Gulfaten 875, aus klinstlichem fülsat 876, aus teeriger Abfallsaure 877, Gulfat (Bisulfat) 878. Darstellung in gulfat (Bisulfat) 878. Darstellung

Roniaktverfahren f. d. Entstehung eines starken Bedarfes für 891. Hoher Preis in früherer Zeit 896. Ronvention über Verkauf 899.

mefelsäure, reine, durch Kristallisation 707, durch Destillation 707, aus Rohs

chwefel j. d.

Elektrizität 881.

mefelsäureanhydrid, Entstehung 8, 136. Figenschaften 184, 185. Modifikationen 134. Berbindungen mit Schwefel 135. Dampfspannung in Zersetzung 136. Spezififche Barme 167. Cleum 166. Unalpse 204. Probeziehen 207. Ent= ernung aus Röstgasen für Sulfiteellulose 245, 343. Bildung beim Röften von Kiesen 281, 348, von Schwefel 350, on Blende 348, 350. Bestimmung in Röstgasen 348, 351, desgl. als Gesamt= Zurüchaltung im Glovers ăure 360. urm 591. Verwertung des in Röfts jasen fertig enthaltenen 881. Darstellung durch Thetaphosphoriaure 881, durch

mefeljäurebildung j. Säurebildung. mefeljäurefabrikation, Bedeutung Berknüpfung mit Gewinnung von Rupfer, Sulfat, Salzfäure u. s. w. 2. Geschichte ! (s. d.). Allgemeine Prinzipien 8. Eins eilung des Gegenstandes 9, ohne Kam= nern 416, 1003, ohne Salpetersäure 1005. Rostenausstellungen j. d., durch elestrizität 1006, auß Sulfaten 1007, 1us Gips 1008.

Anhydridfabrikation, Kontaktverfahren.

Bergl. Absorption,

mefeljäuremonohydrai, Eigenschaften 142, 156. Einwirkung auf Eisen 173, iuf Blei 178. Darstellung durch Ausrieren 825, durch Kontaktverfahren 904.

mefeljäurenebel f. Rebel.

swefelsäureproduktion, Statistik 1075, ür Deutschland 1075, England 1077, Frantreich, Ofterreich, Italien 1079, Belgien, Außland, Rordamerika 1080, zapan 1081.

mefelseguioryd 123, 1091.

zwefeltrioryd f. Schwefeljaureanhydrid. zwefelmasserstoff, Berbrennung 8, 317. Dfen für 317, zur Fällung von Arfen 395, 698. Darstellung aus Rohstein 395. Entwickler 697. Fällturm 698. Schwefelsäure aus 73, 1087. Dar= tellung von Schwefel aus 23. Entferrung aus Leuchigas 70. Bermendung jur Schwefelsäurefabritation 73, 1005, Bestimmung neben SO, 133. 1009. Berwendung zur Beseitigung von SO. Abjorption durch Abbrände 1011, jur Fällung von Aupferlaugen 1051. hweflige Säure f. Schwefeldioryd. Wäfferige Lösungen 125. Spezifisches Gewicht berfelben 126. Einfluß auf das spezifische Bewicht der Schwefelsaure 157, 158.

Wirkung auf Sticktosforyde 180. Qualitative Reaktionen 131. Quantitative Bestimmung 132, neben Schwefelwasser= stost 133, in rauchender Schwefelsäure 210, in gewöhnlicher Schwefelsäure 217. Anwendungen 134.

Schwefligjäure=Wiotor 333.

Schwellen für Rammergerufte 371.

Somimmer als Säurestandsmesser 444.

Segers Differenzialmanometer 503.

Segnersches Verteilungkrad 522, 532.

Selen im Schwefel 16, 18. Rachweisung darin 25, in Schwefelties 40, in Oker= Nachweis in Schwefels ichen Erzen. jäure 215, 216. Einfluß auf Rachweiß von Arfen 1092, in Flugstaub 338, 1021, in Schwefelsäure 686, 657, als Rontaktgift 955. Gewinnung 1021.

"Semper idem" Apparat zur Säures

regulierung 531.

Siedepunste von Schweselsäuren 163, 711. Silber, Gewinnung bei der Rupferextrattion 1062, nach Claudet 1062, nach Gibb 1064. Andere Berfahren 1066.

Smith, H. A., Bleifammern 396.

Soda zur Titerstellung von Rormaljäuren 202.

Sobaindustrie, Begriff 1, Bedeutung 1. Sodarückstand, Schwesel aus 20, 21, 23, 24, zur Schwefelsäurefabrikation 73, zur Fällung von Arjen aus Schwefeljäure 693, zur Darstellung von Schwefels

wasserstost 703.

Vorschlag für Reaktionstürme Sorels 418. Beobachtungen über Salpetrigs jäurespannung von Schweseljäuren 192, über Wasserbampspannung von Schwesel= jäuren 164, über Rammertemperaturen Theorie des Rammerprozesses 676. **632.**

Speerfieß 27.

Speisevorrichtungen für Säure 522, 524, **526.** Regulierung 527.

Spezifische Wärme von Schwefelsäuren 167.

Spezifijche Gewichte von Salpetersauren 82, von flüssigem Schwefeldiorhd 123, von Schwefligjäurelöjungen 126, von rauchens den Schwefelsäuren 137, von Schwefels Einfluß der fauren 150, 156, 1091. Berunreinigungen darauf 157, 1091.

Sprengstoffindustrie, Abfallsäuren s. diese.

Spurftein 68, 69.

Squire, Kontaktverfahren 892, neues 898, 900.

Stärke der Saure in Rammern 607, 608, 609, 610, 614, 620, für Konzentration in Gußeisen 789.

Stahls Schwefelofen 237.

Stangenidwefel 11, 12.

Statistik der Schwefelfäureproduktion 1075. Staubfänger, Zentrifugals, fiehe auch Flugs staubkammern.

Staubtammern fiebe Flugftaubtammern.

Steintoblenrauch, BO. in 67.

Stidoryd nicht das notwendige Zwischens produkt in den Kammern 673. Bildung im vorderen Teile des Kammerspftems 674. Wirkung auf Schweselsäure 181. Löslichkeit darin 181. Wirkung bei Gegenwart von Sauerstoff 181. Wirkung mit 80, 0, H. O 185. Bestimmung 217, 225, 364, 642. Borkommen im Gap-Luffacturm 554. Katalytische Wirstung im Gloverturm 594. Versuch im Gap-Luffacturm 684, 637. Quantitative Bestimmung in Gasen 660. Orydation durch Sauerstoff 669, 670.

Stidorybul, Wirtung auf Schwefelsaure 181. Bestimmung in Rammergasen 364. Bildung beim Rammerprozes 547, 613, 635, im Gloverturm (angebliche) 565, 566, 567, bei zu verdünnter Bodensäure 597. Bildung durch Einwirtung von Schweseldioryd in Wasser 185.

Sticksoffperoxyd als Verunreinigung der Salpetersäure 102. Rondensation 105. Regeneration zu Salpetersäure 107, 108. Eigenschaften 187, 643. Verhalten zu Schweselsäure 188, 189, 191, 192, 668, 669. Vorkommen in Nitrose 552. Besseitigung im Rammerprozes 552, 553. Vestimmung 364, "freies" 621, 684, 643, 644, 671, 672, 675. Vorkommen im Rammerbetrieb 643, 672, 674, in Salpetersäure 81. Einsluß auf spezissisches Gewicht der Salpetersäuren 86. Vestimmung 122, als Sauerstoffübersträger 663, 667.

Stickftoffsäuren, Einsluß auf spez. Gewicht der Schweselsäure 158. Verhalten zu Schweselsäure 180. Nachweis in Schwesels säure 214. Bestimmung darin 218, nach Pelouze 217, auf nitrometrischem Wege 219, in Kammer und Austrittspasen 362, 650, 656. Entsernung aus Schweselsäure 704, durch Schweselsdioryd 704, durch Schwesel 704, durch organische Substanzen 705, durch Ams

moniumsulfat 705.

Stickstofftrioryd f. salpetrige Saure.

Stöchiometrisches Gemisch von SO, und O durch Zersezung von Schwefelsäure in Glühhige 892, 898, 895.

Stoßen beim Destillieren der Schwefelsaure 708.

Strablfies 28.

Streudujen nach Körting 473. Berbesses rung durch Glasjpigen 473.

Strypes Apparat zur Untersuchung von Rammergasen 652. Automatischer Zugsregulator 487.

Studfiesofen 251, f. Liegöfen.

Sublimieren von Schwefel aus Schwefel-

bei zu ftartem Zuge 608.

Sulfat, Berarbeitung der Someichen

auf 2. Berbrauch 3.

Sutfate, Darstellung von Schwejel at in Riesabbranden 273, als Artiur schwefelsauresabritation 1007. If timmung des Schwefels auf grant analytischem Wege 53, durch in methoden 58. Entstehung aus Startsfäure 170. Eigenschaften 170.

Sulfide f. Schwefelmetalle. Beweit-

raud 325.

Sulfitcellulose, Laugen für 134, ½ Schweselbrenner für 245, Entimmer des SO, für 245, 343. Laufen mit slüssigem SO, 334. Rösiger war 347.

Sulfurimeter von Chancel 26, 16

Swans Anemometer 500.

T.

Tangentialtammern von Th. Reger ? Tantal als Rontattjubitam 998. Teer zum Anstreichen von Kemungt: 873, 374, f. Saureteer. Teerfäure s. Säureteer und Absallant Tellurhaltiger Schwefel 18. Temperatur der Kammern. Beein's durch Ausftrahlung 626, durch Etc. mit Dampf oder Bafferstanb 629. E: achtungen von Bunge u. Raei von Gidelmann 630, von E:: Abnorme Temperatum Wirtung auf den Weg der Gait :die Rammern nach Abraham " Rolle in der Theorie des Ra== prozeffes 678, 680, 684, beim Arperfahren 886, 888, 894, 912. 915, 916, 918, 924, 927, 940, ** 945, 953, 971, 973, 985, 993, 11 der Röstgase 853, 354, der Artis 435, 623, 624. Meffung 444. hältnis jum Rammerturm 411. 33 wendigkeit der Erniedrigung in R mern 420, 425, im Gloverturs 586, 588, 589. Optimum für Ambetrieb 623. Unfere Grenje (Fti: 625, 680. Beeinfluffung durch der Reaftionen 625, 628, 630, 631, 65 Temperaturerhöhung beim Dijde: "

Schweselsäure mit Wasser 167. Bleiwände der Kammern 382, 388. Thallium in Oferschen Erzen 69, in Fraub 338. Gewinnung 1018.

Theorie der Schwefelsaurebildung in tammerprozes und Kontaktversahren. Thermometer für die Kammern 444.

626. •

hiosulfate zur Fällung von Arfen 694. hyß' Reaktionstürme 417. on, Einbinden von Feinkies mit 283,

28**4**.

conerde zur Beseitigung von SO, aus Hüttenrauch 323. Gehalt der Glovers fäure an 595, 596.

onfteine jum Bau bon Rammern 867.

ransport der Salpeterfäure 119.

rocknen von Gasen durch Schweselsäure 169, der Luft für das Kontaktversahren 973, 975, 977, 999.

ropfsäuren, Stärte 507, 610, 611, 612. Regeln für Beobachtung 614. Unters suchung auf Salpeter 618.

rübe Saure, Rlarung 689.

üren der Riesdfen 257, 264.

ürme f. Reaktionstürme, Plattentürme, Gap-Luffactürme, Glovertürme.

zwaddells Ardometer 149.

ondalls Probe für Reinheit der Gafe 973, 991.

u.

d bels Berfahren zur Darstellung von Salpetersäure 98. Aberbleite Eisenstangen 529.

Iberläufe der Bleipfannen 719.

İberlausverteiler für Säure 524.

ibersprizen von Säure bei Drucklesseln, Verhülung 537, 539.

Utramarinfabritsgase 825.

Imtehrbare Reattionen 675, 682.

Infälle durch Salpeterfäure 121. Interprechung des Commerhetri

Interbrechung des Kammerbetriebes fü Temperaturen u. f. w. 599. Interfeuerpfannen 716, f. Bleipfannen.

Intersalpetersäure j. Stickstoffperoxyd.

B.

Bakuumapparate für Konzentration der Schwefelsäure 821, für Darstellung im

Cleum 876, 1001. Bakuumretorten für Salpetersäure 93. Rondensationsapparat dafür 112, für Regulierung des Säurezustusses 528.

Balentiners Ressel für Salpetersäures fabrikation 93. Rondensationsapparat 111.

Banadinfäure als Kontaktjubstanz 998.

Bentilatoren zur Zugbeförderung 489, 490, 1094, auß Steinzeug 490, 1093, auß Eisen und Hartblei 489, 490, 491. Bentilierter Schwefel 24, 26.

Berbindungsröhren zwischen den Bleis fammern 404. Kühlung derselben 404. Berein chemischer Fabriken in Wannheim, Kontaktversahren 974. Bergiftungen beim Bleiloten 378. Bentile zum Berschluß an Druckfesseln 537.

Berbünnung von Schornsteingasen mit Luft zur Unschädlichmachung der SO. 319, 320, des Schwefeldioryds mit Luft, Einsluß beim Kontaktverfahren 920, von Rauchgasen oder Kammeraustrittsgasen durch Luft 320, 651, der Gase beim Kontaktversahren 890, 898, 896, 898, 901, 908, 908, 911, 915, 920.

Berlust an Salpeter s. Salpeterverlust, gessamter, im Schweselsäurebetrieb 852.

Berpadung ber Schwefelfaure 829.

Bersendung der Schwefelsäure in Ballons 829, in Rieselwagen 832, in Ranalbooten 884, zur See 884, absorbiert in Rieselgur 834.

Berteilung der Saure auf Gay - Luffac-

türmen 522, 524, 526.

Berunreinigungen der Schwefelsäure 686. Schädlichkeit derselben 687. Entfernung j. Reinigung der Schwefelsäure.

Bitriolol, rauchendes, sächsisches, Rordhäuser s. Schwefelfaure, rauchende.

Bitriolschiefer 870, Berarbeitung 871, Analysen 872.

Bitriolstein 872, Analyse 875.

Bolumen von feuchten Kammergasen bei höherer Temperatur und bei verschiedenen Stärken der Kammersäure 504.

Bolvic-Lava 546, 563, 569. Bezugsquellen 569, für Glovertürme 580, 581.

Bortammern 402.

W.

Wärme der Kiesofengase, nügliche Berswendung 336, in den Kammern siehe Temperatur in Plattentürmen 425, beim Kontaktversahren s. Reaktionsswärme und Temperatur.

Waldschäden f. Hüttenrauch.

Walters Ofen für Graupen 308.

Ward, erste Fabrikation von Schwefels jäure 5.

Wasser zur Kondensation von Hüttenrauch 321, zur Speisung von Plattentürmen 424, als hydraulischer Abschluß bei Insbetriebsetzung der Kammern 597, Zussehr bei Inbetriedsetzung 598, Zusuhr desselben zu den Kammern 464, 607. Folgen von übermäßiger Zusuhr 512, von Wassermangel 613, süssiges, Notzwendigkeit für Kammerprozeß 674, 675, 679, 685, Einsluß bei Kontaktversahren 890, 908, 909, 975, 977, 982, 999, 1094. Einsluß des beim Waschen der Gase eingeführten 995, siehe Wasserdampf und Wasserstaub.

Wasserdamps, Spannung in Schweselsäuren 164, schädliche Wirtung in Hüttenrauch Entwidelung in Plattenturmen **322**. 425, jum Denitrieren von Ritrofe 561. Ersparnis durch Gloverturm 588, 607. Regulierung der Zufuhr in die Kams mern 465, 467, 607. Folgen von über= mäßiger Zufuhr 612, von Mangel 613. Rolle der Dampfipannung in der Theorie des Prozesses 679, für Speisung der Kammern 464. Druck in den Kesseln von Majdinen-Verwendung abdampf 465. Leitungen für Rammern 465. Registriermanometer 465. Quede filbermanometer 466. Einführung in die Rammern 466, 468, 469. Kähne Zahl der Dampfftrahlen 467. Selbstätige Regulatoren 467. Berechs nung der Gesamtmenge 469. Ronden= jation zu flüssigem Waffer 471.

Waffergas jum Bleiloten 880.

Wasserstaub für Speisung der Kammern 470. Zerstäubung durch Dampf nach Sprengel 470, durch Anprall bei Truck nach Grießheim 471, nach Benter 472, nach Körting 473. Einwendungen gegen Wasserstaub 471. Vorzüge desselben 475, 607, 1093. Erniedrigung der Kammertemperatur 475. Einstuß auf Kammertemperatur 629.

Wafferstoff zum Bleiloten 377.

Webbs Becherapparat für Schwefeljäures

tonzentration 753, 755, 756.

Weber, R., Untersuchungen über Bershalten von salpetriger Saure zu Schwefels jäure 188. Theorie des Bleikammersprozesses 664.

Weichblei, Widerstand gegen Schwefelsaure

175, 176, 177, 178.

Wilds Regulierschwimmapparat "Semper idem" 531.

Wildensteins Methode zur Titrierung von gebundener Schwefelsäure 58.

Wind, Wirfung auf die Kammern 391, 393.

Winkler, Clemens, Untersuchungen über Verhalten von Schwefelsäure zu Unterssalpetersäure 188. Hahnpipette 205. Ansichten über den Bleikammerprozeß 667. Kontaktverfahren von 1875 892, 893, 982. Widerlegung der Vorwürfe 895, 896. Einführung des Verfahrens in die Praxis 897. Verbesserungen durch andere 900. Theorie 908. Reues Versahren 983.

Wismut, Einfluß auf Widerstand des Bleies gegen Schwefelsäure 175, 178,

179, 180.

Witherit als Name von Alaunschiefer 34. Wöhler und Mahlas Bersuche mit Kontaktsubstanzen 887.

Zeiodelit 367.

Zementkupfer 1059. Berschmelzu is selben zu reinem Kupfer 1060.

Zentralifierte Säureverteilung nach &:- beimer Spftem 531.

Bentrifugalstaubfänger 342.

Bersetzung von Schweselsäure burd & hitze in SO2, O und H20 892 ... 895, 896.

Zerstäuber für Salpetersant 455 = Salpeterlösung 461, 462.

Berstörung von Salpeterjäure, aus. im Gloverturm 455, 565, was beim kenzement von Schwefeljäure 177, 702, 723.

Biegel, säurefeste für Glovenum 1. 5.6 5.6

Ziegelösengase 322.

Zinf, Zinforyd oder Karbonat in seitigung von SO, aus hüter Bortommen in Schweselses und teile davon 32, 33. Einstüg auf des Schwesels 33, 63, im hünter 67. Einstüß auf Qualität des für Kammern u. s. w. 180. Sewigus 338, aus Kiesakt 1016. Einwirfung auf Schwesels 171, 175, 180.

Zinkblende 64. Bortommen 65.

unreinigungen und Einfluß deim Rösten 65. Reduktion 65.

lyse 65. Ofen für 309, siehe röstöfen. Abbrände von siehe dein handlung von gemischten, blende Erzen 315. Abnuzung der Lessen 375.

Zolfo ventilato 24, 26.

Jug (s. a. Luft). Bedingungen ir zeugung von Zug in Bleisammer Gas aus Schwefeldsen 476, aus den 480. Regulierung 477, 479, 486. Erzeugung durch Kamin diese) 482, durch Injestoren 481. Bloverturm 484, auf mechanischen 489, 491, 1093, 1094. Folgen der zu schwachem 325 Berbesserung durch Steigrohr wen 625.

Jugmesser 492, 600, s. Anemometer. Jugregulierung 477, 479, 484, 600, durch Schieber 485, durch Laterne mit Scheides wand 486, automatische 486, im Gap-Lussacturm 553, im Betriebe der Kamsmern 602, 603, 604, 621.

Jugverhältnisse im Kammersystem 436,

600, 604.

Zultowstys Bestimmung von nugbarem Schwefel 59.

Zwischenreattionen in den Kammern, Rots wendigkeit der Erforschung 681, bei der Katalyse 906, 907.

Zwischenturme siehe Reaktionstürme und

Plattentürme.

Zplinder siehe Cylinder.

Drudfehler.

S. 26: Zeile 6 v. u. lies Qualitäten (ftatt Quantitaten)

" 121: " 24 v. o. " Fig. 38 (ftatt 37)

, 121: , 31 , , , 39 (, **3**8)

Verlag von Friedrich Vieweg & Sohn in Braunschweig.

Die Industrie des

Steinkohlentheers und Ammoniaks.

Von Dr. Georg Lunge,

Professor der technischen Chemie am eidgenössischen Polytechnikum in Zürich.

Vierte umgearbeitete und stark vermehrte Auflage

von Dr. Hippolyt Köhler,

technischem Chemiker für die Industrie des Steinkohlentheers.

Irster Band: Steinkohlentheer. Mit 201 in den Text eingedruckten Abbildungen. gr. 8. Preis geh. 14 ..., geb. 16

weiter Band: Ammoniak. Mit 82 in den Text eingedruckten Abbildungen. gr. 8. Preis geh. 8 .M., geb. 10 .M.

(Zugleich als 10. und 11. Lieferung der Neuen Folge von Bolley-Engler's Handbuch der chemischen Technologie.)

Tabellen

ür Gasanalysen, gasvolumetrische Analysen, Stickstoffbestimmungen etc.

Von Professor Dr. G. Lunge.

Als Wandtafel in Umschlag gefalzt. Preis 2 .K.

Die Chemie des Steinkohlentheers

mit besonderer Berücksichtigung der künstlichen organischen Farbstoffe von

Dr. Gustav Schultz,

Professor der chemischen Technologie an der Königl. technischen Hochschule zu München.

Dritte vollständig umgearbeitete Auflage.

Erster Band. Die Rohmaterialien. Mit eingedruckten Abbildungen. gr. 8. Preis geh. 10 M., geb. 12 M.

Die Anilinfarben und ihre Fabrikation

von Dr. K. Heumann,

weiland Professor am eidgenössischen Polytechnikum in Zürich.

Erster Theil. Triphenylmethan-Farbstoffe. Mit 42 eingedruckten Holzstichen. gr. 8. geh. Preis 20

Zweiter Theil. Nach des Verfassers Tode fortgesetzt und herausgegeben von Prof. Dr. Paul Friedlaender. gr. 8. geh. Preis 20 26.

Dritter Theil. Nach des Verfassers Tode fortgesetzt und herausgegeben von Prof. Dr. Paul Friedlaender. gr. 8. geh.

Erste Hälfte. Preis 20 M. - Zweite Hälfte. Preis 24 M.

(Vierter Theil unter der Presse.)

Verlag von Friedrich Vieweg & Sohn in Braunschweit

Muspratt's

Theoretische, praktische und analytische

Chemie

in Anwendung auf Künste und Gewerbe.

Encyklopädisches Handbuch der Technischen Chemie

F. Stohmann und Bruno Kerl.

Vierte Auflage

unter Mitwirkung von E. Beckmann, R. Biedermann, E. v. Cochenhause. E. Drechsel, H. Drehschmidt, C. Engler, A. Frank, C. Friedheim, O. St. mann, C. Haeussermann, Fr. Kolbeck, G. Krämer, G. Lunge, H. Meisige. E. v. Meyer, F. Pampe, F. Soxhlet, A. Stohmann, H. W. Vogel, Cl. Willer und anderen Gelehrten und Fachmännern herausgegeben von

H. Bunte.

40. Mit zahlreichen eingedruckten Abbildungen.

Zu beziehen in Lieserungen à 1,20 &, oder in Bänden, soweit dieseba

Erster Band. (Aether bis Brom.) Mit 502 Abbildungen. Preis geh. 38,40 M; geb. 41 M — Zweiter Band. (Brot bis Essigsäure.) Mit 58 Abbildungen. Preis geh. 37,20 M; geb. 39,80 M — Dritter Band. (Interstoffe u. Färberei bis Gummi.) Mit 578 Abbildungen. Preis geh. 37.30 M geb. 39,80 M — Vierter Band. (Harze und Balsame bis Kupfer.) It 709 Abbildungen. Preis geh. 43,20 M; geb. 45,80 M — Fünfter Bat. (Leim bis Molybdän.) Mit 674 Abbildungen. Preis geh. 40,80 M; geb. 43,40 M Genussmittel bis Petroleum.) It 761 Abbildungen und einer eingeschalteten geographisch-statistischen Kupper in Stärke.) Mit 691 Abbildungen. Preis geh. 38,40 M, geb. 41 M

= Achter Band im Erscheinen.

Einbanddecken in Halbfranz, Deckel mit Leinen bezogen zu Band I bis T.
Preis à 1,40 &

Wirthschaftliche

Bedeutung chemischer Arbeit.

Von Dr. H. Wichelhaus,

Geheimer Regierungs-Rath, Professor und Director des technologischen Instituts der Universität zu Berlin.

Zweite durch Nachträge ergänzte Ausgabe. gr. 8. geh. Preis 0,8: A

Kurzes Lehrbuch der organischen Chemie

von Prof. Dr. A. Bernthsen,

Grossherzogl Bad. Hofrath,

Abtheilungs-Vorstand in der Badischen Anilin- und Soda-Fabrik, Ludwigsbaffen am Rhein, früher Professor an der Universität zu Heidelberg.

Achte Auflage. gr. 8. Preis geh. 10 &, geb. 10,80 &

(Solug ber Antundigung jur zwölften Lieferung.)

In der ersten Serie sollen die begonnenen aber noch nicht vollendeten Exbeiten, nämlich:

Erften Bandes zweite Gruppe, 2. Abtheilung: "Die Induftrie der Mineralole", Erften Bandes dritte Gruppe: "Die chemische Technologie der. Brennstoffe", Heizung, Bentilation 2c.,

Fünften Bandes zweite Gruppe: "Chemische Technologie der Gespinnstfafern" seitergeführt und außerdem die noch fehlenden Gruppen, nämlich:

Gruppe 2. (Bd. I.) Die Industrie der Mineralöle. Gruppe 2. (Bd. III.) Die Fabrikation der Thonwaaren 2c.

Gruppe 4. (Bb. IV.) Die Conservirung der Speisen 2c. Gruppe 5. (Bb. IV.) Die Preshefefabrikation.

Gruppe 1. (Bb. VI.) Die chemische Technologie ber Banmaterialien ac.

Gruppe 5. (Bd. VI.) Die demische Technit ber graphischen Runfte,

e nachdem die Berhältnisse es möglich machen, und so weit die betressenden Capitel n den bisher erschienenen Lieferungen noch nicht bearbeitet find, angereiht werden.

Die Bearbeitung diefer Gegenstände ift von folgenden Autoren übernommen:

Gruppe 3. "Chemische Technologie der Brennstoffe." Bon Prof. Dr. Band I. F. Fischer in Göttingen.

Band IV. Gruppe 4. "Conserven." Bon Prof. Dr. G. Rupp in Rarlsruhe.

Band V. Gruppe 2. "Berarbeitung der Pflanzen = und Thierfafern, Zeugfärberei und Zeugdrud." Bon Professor Dr. Dito R. Witt in Berlin.

Reue Folge: "Stärtefabrikation." Bon Professor 3. Brößler in Budapeft. "Chemische Technologie ber Mörtelmaterialien." Bon Max Gary in Halensee.

Braunschweig, im Juli 1903.

Friedrich Bieweg und Sohn.

Verlag von Friedrich Vieweg & Sohn in Braunschweig.

Anleitung zur

qualitativen chemischen Analyse.

Für Anfänger und Geübtere bearbeitet von Dr. C. Remigius Fresenius,

Géh. Hofrath und Professor, Director des chemischen Laboratoriums

zu Wiesbaden.

Mit einem Vorwort von Justus von Liebig. te neu bearbeitete und verbesserte Auflage. Mit 48 Holzstichen und einer farbigen Tafel. gr. 8. Preis geh. 12 M., geb. 14 M.

Anleitung zur

quantitativen chemischen Analyse.

Für Anfänger und Geübtere bearbeitet von

Dr. C. Remigius Fresenius,

Geh. Hofrath und Professor, Director des chemischen Laboratoriums su Wiesbaden.

Sechste vermehrte und verbesserte Auflage.

Mit zahlreichen eingedruckten Holzstichen. gr. 8.

Erster Band. Preis geh. 12 &; geb. 13,50 & - Zweiter Band. Preis geh. 18 %; geb. 19,50 %

Verlag von Friedrich Vieweg & Sohn in Braunschweig.

Roscoe-Schorlemmer's

Ausführliches Lehrbuch der Chemie.

Mit eingedruckten Abbildungen und Tafeln. gr. 8.

— Voliständig in neun Bänden. —

Erster und zweiter Band. Anorganischer Theil. Dritte gänzlich ungearbeitete Auflage von Sir Henry E. Boscoe und Alex. Classe... Preis à Band 26 &, geb. in Lnwd. 27 &, in Hlbfrz. 28 &

Dritter bis neunter Band. Die Kohlenwasserstoffe und ihre Derivate oder Organische Chemie. L.—VII. Theil. Von Prof. Jul. Wille Brühl und bearbeitet in Gemeinschaft mit Prof. Edward Hjelt. Est Ossian Aschan u. A. Mit einem General-Inhaltsverzeichnis mit einem General-Sachregister. Preis 154 M., geb. in Lawd. 161,50 A. E. Hlbfrz. 168 M.

Jeder Band auch einzeln käuflich.

Roscoe-Schorlemmer's

Kurzes Lehrbuch der Chemie

nach den neuesten Ansichten der Wissenschaft vor

Sir Henry E. Roscoe, L. L. D., F. R. S.,

Professor emerit. der Chemie an der Victoria-Universität, Manchester

und Prof. Dr. A. Classen,

Geheimer Regierungsrath, Director der Laboratorien für anorganische Chemie und Elektrochemie der Königlichen technischen Hochschule zu Aschen.

Elfte vermehrte Auflage. Mit 73 Holzstichen und einer farbiger Spectraltafel. 8. Preis geh. 7,50 &, geb. 8,50 &

Das Studium der technischen Chemie

an den Universitäten und technischen Hochschulen Deutschland: und das

Chemiker-Examen.

Von Dr. Ferdinand Fischer,

Professor an der Universität in Göttingen. gr. 8. geh. Preis 2,50 A.

Chemische Technologie

an den Universitäten und technischen Hochschulen Deutschlanc

von Dr. Ferdinand Fischer,

Professor an der Universität in Göttingen.

gr. 8. geh. Preis 1,25 👗

Acht Vorträge über physikalische Chemi-

gehalten

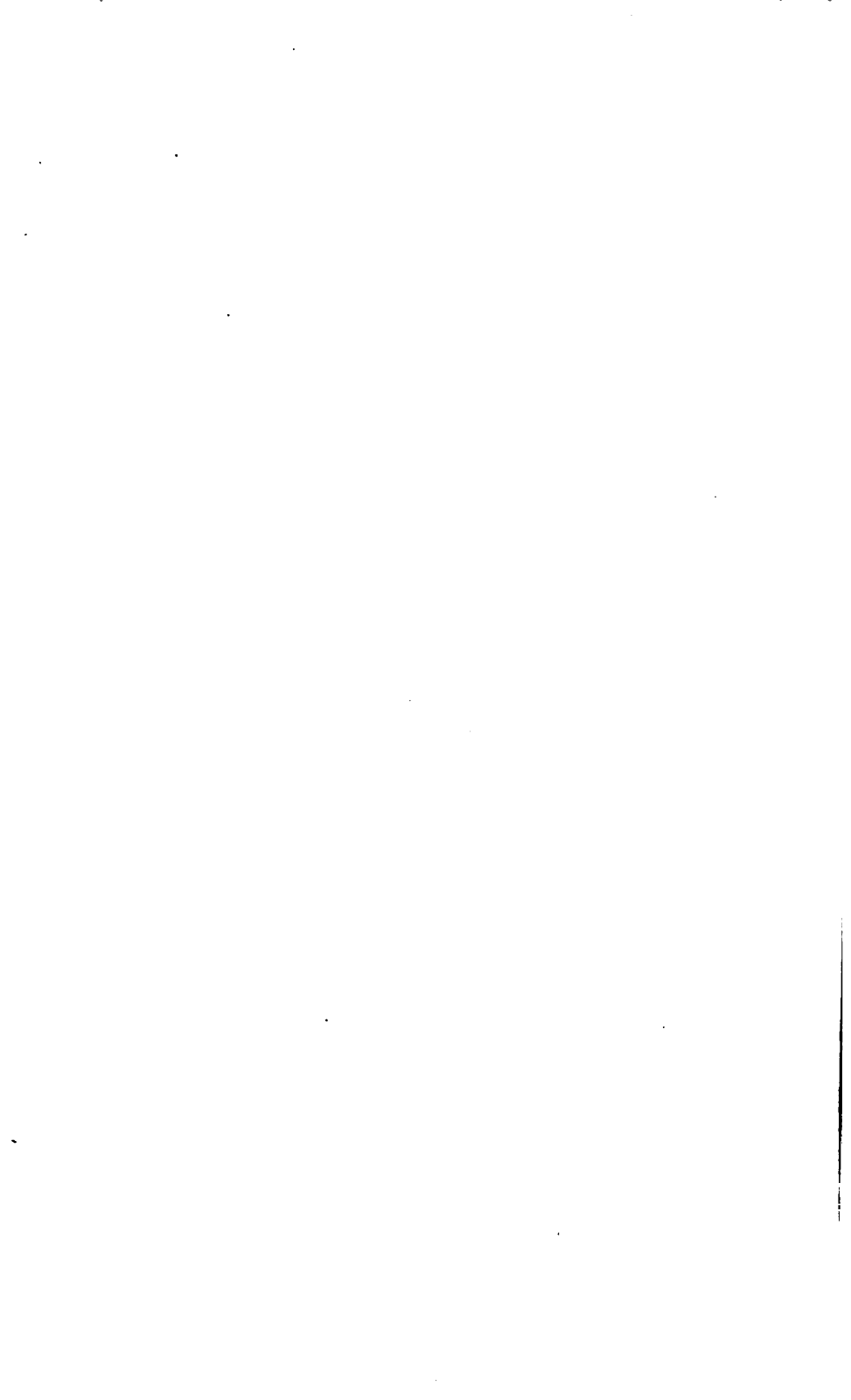
auf Einladung der Universität Chicago 20. bis 24. Juni 1901

von J. H. van 't Hoff.

Mit in den Text eingedruckten Abbildungen. gr. 8. geh. Preis



	•		
	·		
		-	
,			





• · • • ---